

IDN-4 C-0 C-1

IDN-4 C-0 C
Hanif Zhafran

IChO
General instructions
Cover sheet

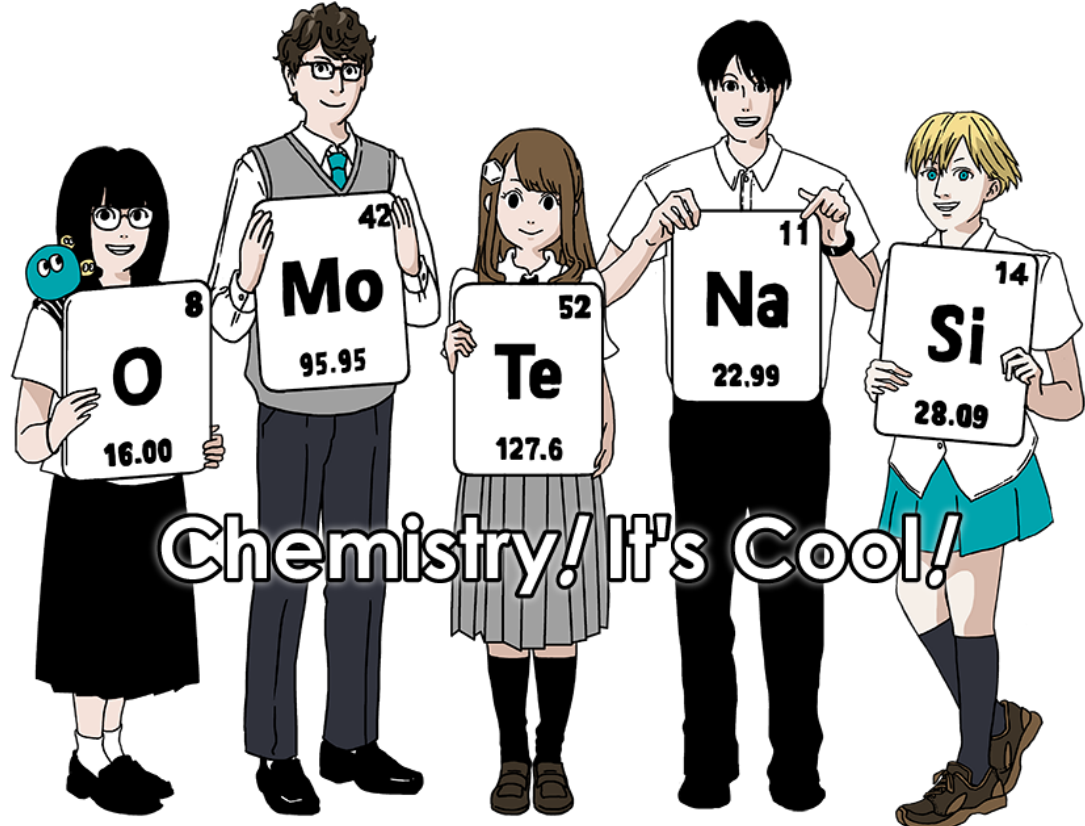
Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

International Chemistry Olympiad 2021 Japan

53rd IChO 2021 Japan

25th July - 2nd August, 2021

<https://www.icho2021.org>





General Instruction

- You are allowed to use only pen to write the answer.
- Your calculator must be non-programmable.
- This examination has **9 problems**.
- You can solve the problems in any order.
- You will have **5 hours** to solve all problems.
- You can **begin** working only after the **START** command is given.
- All results must be written in the appropriate answer boxes with pen on the **answer sheets**. Use the back of the question sheets if you need scratch paper. Remember that answers written outside the answer boxes will not be graded.
- Write relevant calculations in the appropriate boxes when necessary. Full marks will be given for correct answers only when your work is shown.
- The invigilator will announce a **30-minute** warning before the **STOP** command.
- You **must stop** working when the **STOP** command is given. Failure to stop writing will lead to the nullification of your examination.
- The official English version of this examination is available on request only for clarification.
- You are not allowed to leave your working place without permission. If you need any assistance (broken calculator, need to visit a restroom, etc), raise your hand and wait until an invigilator arrives.

GOOD LUCK!

Problems and Grading Information

	Title	Total Score	Percentage
1	Hydrogen at a Metal Surface	24	11
2	Isotope Time Capsule	35	11
3	Lambert–Beer Law?	22	8
4	The Redox Chemistry of Zinc	32	11
5	Mysterious Silicon	60	12
6	The Solid-State Chemistry of Transition Metals	45	13
7	Playing with Non-benzenoid Aromaticity	36	13
8	Dynamic Organic Molecules and Their Chirality	26	11
9	Likes and Dislikes of Capsules	23	10
		Total	100

Physical Constants and Equations

Constants

Speed of light in vacuum	$c = 2.99792458 \times 10^8 \text{ m s}^{-1}$
Planck constant	$h = 6.62607015 \times 10^{-34} \text{ J s}$
Elementary charge	$e = 1.602176634 \times 10^{-19} \text{ C}$
Electron mass	$m_e = 9.10938370 \times 10^{-31} \text{ kg}$
Electric constant (permittivity of vacuum)	$\epsilon_0 = 8.85418781 \times 10^{-12} \text{ F m}^{-1}$
Avogadro constant	$N_A = 6.02214076 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$
Boltzmann constant	$k_B = 1.380649 \times 10^{-23} \text{ J K}^{-1}$
Faraday constant	$F = N_A \times e = 9.64853321233100184 \times 10^4 \text{ C mol}^{-1}$
Gas constant	$R = N_A \times k_B = 8.31446261815324 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$ $= 8.2057366081 \times 10^{-2} \text{ L atm K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
Unified atomic mass unit	$u = 1 \text{ Da} = 1.66053907 \times 10^{-27} \text{ kg}$
Standard pressure	$p = 1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$
Atmospheric pressure	$p_{\text{atm}} = 1.01325 \times 10^5 \text{ Pa}$
Zero degree Celsius	$0^\circ\text{C} = 273.15 \text{ K}$
Ångstrom	$1 \text{ \AA} = 10^{-10} \text{ m}$
Picometer	$1 \text{ pm} = 10^{-12} \text{ m}$
Electronvolt	$1 \text{ eV} = 1.602176634 \times 10^{-19} \text{ J}$
Part-per-million	$1 \text{ ppm} = 10^{-6}$
Part-per-billion	$1 \text{ ppb} = 10^{-9}$
Part-per-trillion	$1 \text{ ppt} = 10^{-12}$
pi	$\pi = 3.141592653589793$
The base of the natural logarithm (Euler's number)	$e = 2.718281828459045$

Equations

The ideal gas law	$PV = nRT$, where P is the pressure, V is the volume, n is the amount of substance, T is the absolute temperature of ideal gas.
Coulomb's law	$F = k_e \frac{q_1 q_2}{r^2}$, where F is the electrostatic force, $k_e (\simeq 9.0 \times 10^9 \text{ N m}^2 \text{ C}^{-2})$ is Coulomb's constant, q_1 and q_2 are the magnitudes of the charges, and r is the distance between the charges.
The first law of thermodynamics	$\Delta U = q + w$, where ΔU is the change in the internal energy, q is the heat supplied, w is the work done.
Enthalpy H	$H = U + PV$
Entropy based on Boltzmann's principle S	$S = k_B \ln W$, where W is the number of microstates.
The change of entropy ΔS	$\Delta S = \frac{q_{\text{rev}}}{T}$, where q_{rev} is the heat for the reversible process.
Gibbs free energy G	$G = H - TS$ $\Delta_r G^\circ = -RT \ln K = -zFE^\circ$, where K is the equilibrium constant, z is the number of electrons, E° is the standard electrode potential.
Reaction quotient Q	$\Delta_r G = \Delta_r G^\circ + RT \ln Q$ For a reaction $aA + bB \rightleftharpoons cC + dD$ $Q = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$, where $[A]$ is the concentration of A.

Heat change Δq	$\Delta q = nc_m\Delta T$, where c_m is the temperature-independent molar heat capacity.
Nernst equation for redox reaction	$E = E^\circ + \frac{RT}{zF} \ln \frac{C_{\text{ox}}}{C_{\text{red}}}$, where C_{ox} is the concentration of oxidized substance, C_{red} is the concentration of reduced substance.
Arrhenius equation	$k = A \exp\left(-\frac{E_a}{RT}\right)$, where k is the rate constant, A is the pre-exponential factor, E_a is the activation energy. $\exp(x) = e^x$
Lambert-Beer equation	$A = \varepsilon lc$, where A is the absorbance, ε is the molar absorption coefficient, l is the optical path length, c is the concentration of the solution.
Henderson-Hasselbalch equation	For an equilibrium $\text{HA} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{A}^-$, where equilibrium constant is K_a , $\text{pH} = \text{p}K_a + \log\left(\frac{[\text{A}^-]}{[\text{HA}]}\right)$
Energy of a photon	$E = h\nu = h\frac{c}{\lambda}$, where ν is the frequency, λ is the wavelength of the light.
The sum of a geometric series	When $x \neq 1$, $1 + x + x^2 + \dots + x^n = \sum_{i=0}^n x^i = \frac{1 - x^{n+1}}{1 - x}$
Approximation equation that can be used to solve problems	When $x \ll 1$, $\frac{1}{1 - x} \simeq 1 + x$



IDN-4 C-0 G-6

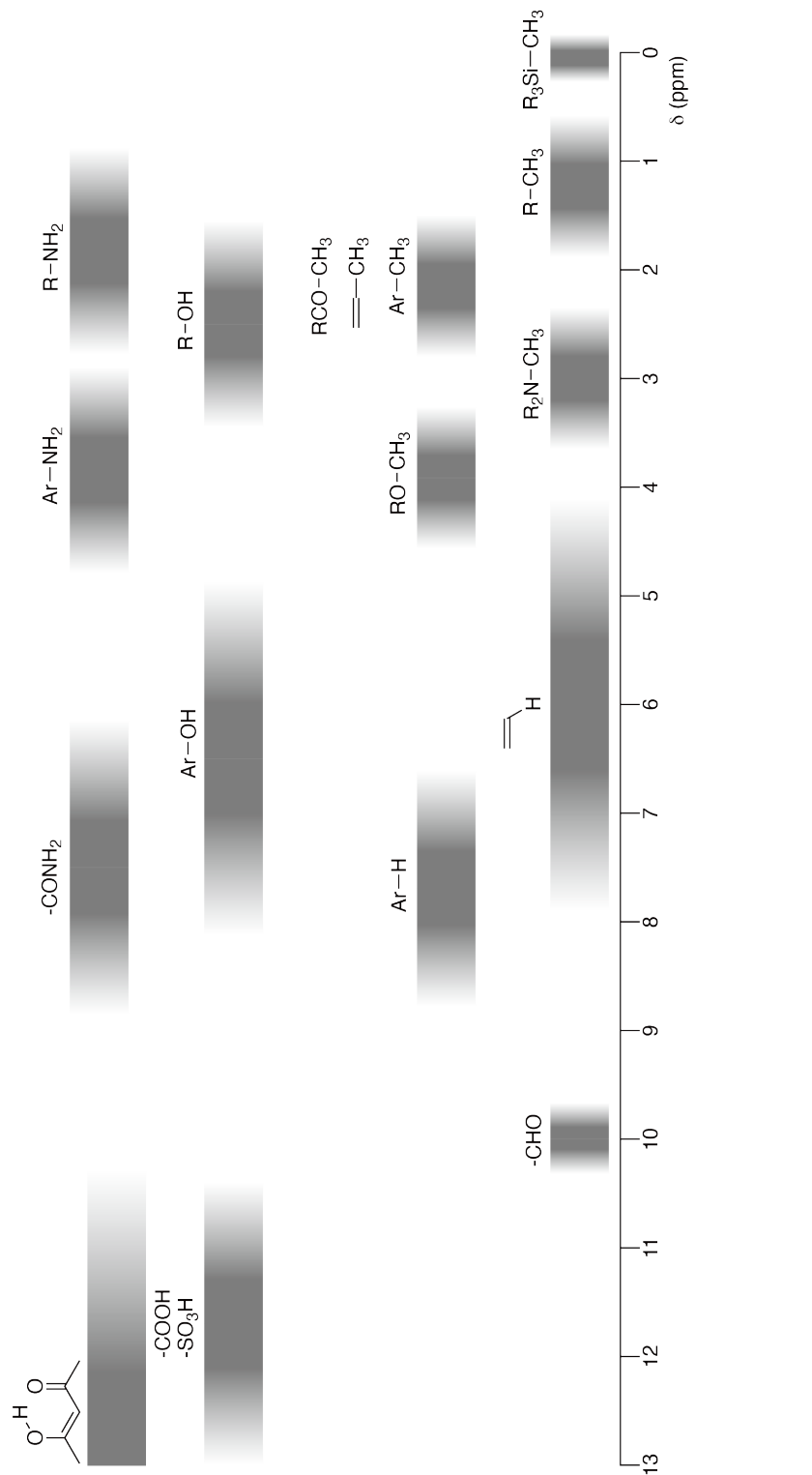
G0-6

English (Official)

Periodic Table

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18														
1 H Hydrogen 1.008	3 Li Lithium 6.968	4 Be Beryllium 9.012	11 Na Sodium 22.990	12 Mg Magnesium 24.306	19 K Potassium 39.098	20 Ca Calcium 40.078	21 Sc Scandium 44.956	22 Ti Titanium 47.867	23 V Vanadium 50.942	24 Cr Chromium 51.996	25 Mn Manganese 54.938	26 Fe Iron 55.845	27 Co Cobalt 58.933	28 Ni Nickel 58.693	29 Cu Copper 63.546	30 Zn Zinc 65.38	31 Ga Gallium 69.723	32 Ge Germanium 72.630	33 As Arsenic 74.922	34 Se Selenium 78.971	35 Br Bromine 79.904	2 He Helium 4.003									
Key: 113 Nh Nihonium [278]																															
37 Rb Rubidium 85.468	38 Sr Strontium 87.62	39 Y Yttrium 88.906	40 Nb Niobium 91.224	41 Zr Zirconium 91.224	42 Mo Molybdenum 95.95	43 Tc Technetium [99]	44 Ru Ruthenium 101.07	45 Rh Rhodium 102.906	46 Pd Palladium 106.42	47 Ag Silver 107.888	48 Cd Cadmium 112.414	49 In Indium 114.818	50 Sn Tin 118.710	51 Sb Antimony 121.760	52 Te Tellurium 127.60	53 I Iodine 126.904	54 Xe Xenon 131.293	Kr Krypton 83.738													
55 Cs Cäsium 132.905	56 Ba Barium 137.327	57-71 La-Lu Lanthanoids	72 Ta Tantalum 178.49	73 Hf Hafnium 180.948	74 W Tungsten 183.84	75 Re Rhenium 186.207	76 Os Osmium 190.23	77 Ir Iridium 192.217	78 Pt Platinum 195.084	79 Au Gold 196.967	80 Hg Mercury 200.592	81 Tl Thallium 204.384	82 Pb Lead 207.2	83 Bi Bismuth 208.98	84 Po Polonium [210]	85 At Astatine [210]	Rn Radon [222]														
87 Fr Francium [223]	88 Ra Radium [226]	89-103 Ac-Lr Actinoids	104 Db Rutherfordium [267]	105 Sg Dubnium [268]	106 Bh Bohrium [271]	107 Ds Darmstadtium [272]	108 Hs Hassium [277]	109 Mt Meitnerium [276]	110 Rg Roentgenium [280]	111 Nh Copernicium [285]	112 Cn Cn [278]	113 Lv Livermorium [289]	114 Fl Flerovium [289]	115 Mc Moscovium [293]	116 Lv Livermorium [293]	117 Ts Tennessee [293]	Og Oganesson [294]														
57-71 La-Lu Lanthanoids	58 Ce Cerium 140.116	59 Pr Praseodymium 140.908	60 Nd Neodymium 144.242	61 Pm Promethium [145]	62 Sm Samarium 150.36	63 Eu Europium 151.964	64 Gd Gadolinium 157.25	65 Tb Terbium 162.500	66 Dy Dysprosium 158.925	67 Ho Holmium 164.930	68 Er Erbium 167.259	69 Tm Thulium 168.934	70 Yb Ytterbium 173.045	71 Lu Lutetium 174.967	72 Hf Hafnium 178.49	73 Ta Tantalum 180.948	74 W Tungsten 183.84	75 Re Rhenium 186.207	76 Os Osmium 190.23	77 Ir Iridium 192.217	78 Pt Platinum 195.084	79 Au Gold 196.967	80 Hg Mercury 200.592	81 Tl Thallium 204.384	82 Pb Lead 207.2	83 Bi Bismuth 208.98	84 Po Polonium [210]	85 At Astatine [210]	Rn Radon [222]		
89-103 Ac-Lr Actinoids	89 Ac Actinium [227]	90 Th Thorium 232.038	91 Pa Protactinium 231.036	92 U Uranium 238.029	93 Np Neptunium [239]	94 Pu Plutonium [239]	95 Am Americium [243]	96 Cm Curium [247]	97 Bk Berkelium [247]	98 Cf Californium [252]	99 Es Einsteinium [252]	100 Fm Fermium [257]	101 Md Mendelevium [258]	102 No Nobelium [259]	103 Lr Lawrencium [262]	104 Nh Nihonium [278]	105 Nh Nihonium [278]	106 Nh Nihonium [278]	107 Nh Nihonium [278]	108 Nh Nihonium [278]	109 Nh Nihonium [278]	110 Nh Nihonium [278]	111 Nh Nihonium [278]	112 Nh Nihonium [278]	113 Nh Nihonium [278]	114 Nh Nihonium [278]	115 Nh Nihonium [278]	116 Nh Nihonium [278]	117 Nh Nihonium [278]	118 Nh Nihonium [278]	119 Nh Nihonium [278]

¹H NMR Chemical Shifts



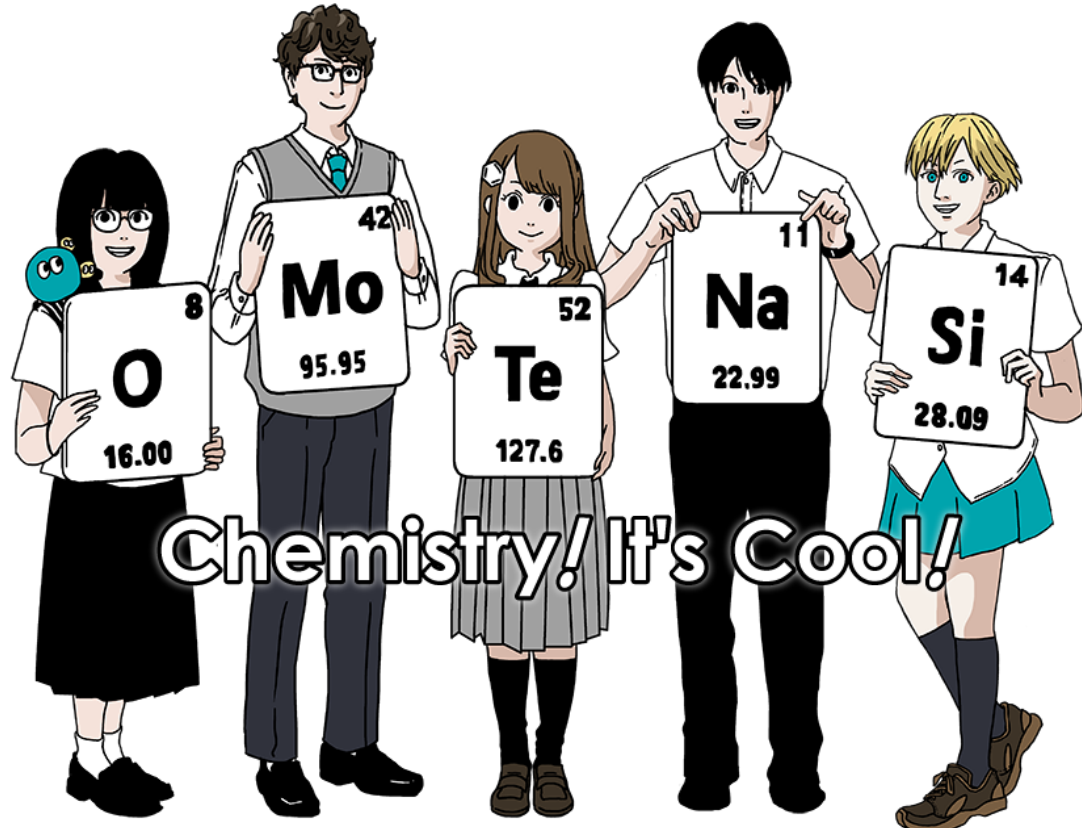
Δδ for one alkyl group-substitution: ca. +0.4 ppm

International Chemistry Olympiad 2021 Japan

53rd IChO2021 Japan

25th July - 2nd August, 2021

<https://www.icho2021.org>



Petunjuk Umum

- Gunakan hanya pena saja untuk menuliskan jawaban.
- Kalkulator yang digunakan harus yang *non-programmable*.
- Ujian ini terdiri dari **9 soal**.
- Anda boleh mengerjakan soal ujian tanpa berurutan.
- Waktu untuk mengerjakan semua soal ujian adalah **5 jam**.
- Anda hanya boleh **memulai** mengerjakan soal setelah perintah **MULAI** diberikan.
- Semua jawaban harus dituliskan menggunakan pena di dalam kotak yang sesuai pada **lembar jawaban**. Gunakan bagian belakang lembar soal untuk corat-coret. Ingatlah bahwa jawaban yang dituliskan di luar kotak jawaban tidak akan dinilai.
- Tuliskan uraian perhitungan yang relevan di dalam kotak yang sesuai jika diperlukan. Nilai penuh akan diberikan hanya ketika uraian pekerjaan Anda dituliskan.
- Pengawas akan memberikan peringatan **30-menit** sebelum perintah **SELESAI** diberikan.
- Anda **harus berhenti** mengerjakan soal ujian ketika perintah **SELESAI** diberikan. Jika Anda tidak berhenti menulis maka nilai ujian Anda akan di-nol-kan.
- Versi soal ujian berbahasa Inggris tersedia jika diminta hanya untuk klarifikasi saja.
- Anda tidak boleh meninggalkan ruang ujian tanpa izin. Jika memerlukan sesuatu (kalkulator rusak, perlu ke kamar kecil, dll.), angkat tangan Anda dan tunggu hingga pengawas mendatangi Anda.

SEMOGA BERHASIL!

Soal dan Informasi Penilaian

	Judul	Nilai Total	Persentase
1	Hidrogen pada Permukaan Logam	24	11
2	Kapsul Waktu Isotop	35	11
3	Hukum Lambert-Beer?	22	8
4	Kimia Redoks Seng	32	11
5	Misteri Silikon	60	12
6	Kimia Padatan Logam Transisi	45	13
7	Bermain dengan Kearomatik Non-benzenoid	36	13
8	Molekul Organik Dinamis dan Kiralitasnya	26	11
9	Kapsul Suka dan Benci	23	10
Total			100



IDN-4 C-0 G-3

G0-3
Indonesia (Indonesia)

Tetapan Fisik dan Persamaan

Tetapan

Kecepatan cahaya dalam ruang hampa	$c = 2.99792458 \times 10^8 \text{ m s}^{-1}$
Tetapan Planck	$h = 6.62607015 \times 10^{-34} \text{ J s}$
Muatan Elementer	$e = 1.602176634 \times 10^{-19} \text{ C}$
Massa Elektron	$m_e = 9.10938370 \times 10^{-31} \text{ kg}$
Tetapan Listrik (permitivitas vakum)	$\epsilon_0 = 8.85418781 \times 10^{-12} \text{ F m}^{-1}$
Tetapan Avogadro	$N_A = 6.02214076 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$
Tetapan Boltzmann	$k_B = 1.380649 \times 10^{-23} \text{ J K}^{-1}$
Tetapan Faraday	$F = N_A \times e = 9.64853321233100184 \times 10^4 \text{ C mol}^{-1}$
Tetapan Gas	$R = N_A \times k_B = 8.31446261815324 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$ $= 8.2057366081 \times 10^{-2} \text{ L atm K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
Satuan massa atom (<i>Unified atomic mass unit</i>)	$u = 1 \text{ Da} = 1.66053907 \times 10^{-27} \text{ kg}$
Tekanan standar	$p = 1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$
Tekanan atmosfer	$p_{\text{atm}} = 1.01325 \times 10^5 \text{ Pa}$
Nol derajat Celsius	$0^\circ\text{C} = 273.15 \text{ K}$
Ångstrom	$1 \text{ \AA} = 10^{-10} \text{ m}$
Picometer	$1 \text{ pm} = 10^{-12} \text{ m}$
Electronvolt	$1 \text{ eV} = 1.602176634 \times 10^{-19} \text{ J}$
Part-per-million	$1 \text{ ppm} = 10^{-6}$
Part-per-billion	$1 \text{ ppb} = 10^{-9}$
Part-per-trillion	$1 \text{ ppt} = 10^{-12}$
pi	$\pi = 3.141592653589793$
basis logaritma netral (bilangan Euler)	$e = 2.718281828459045$

Persamaan

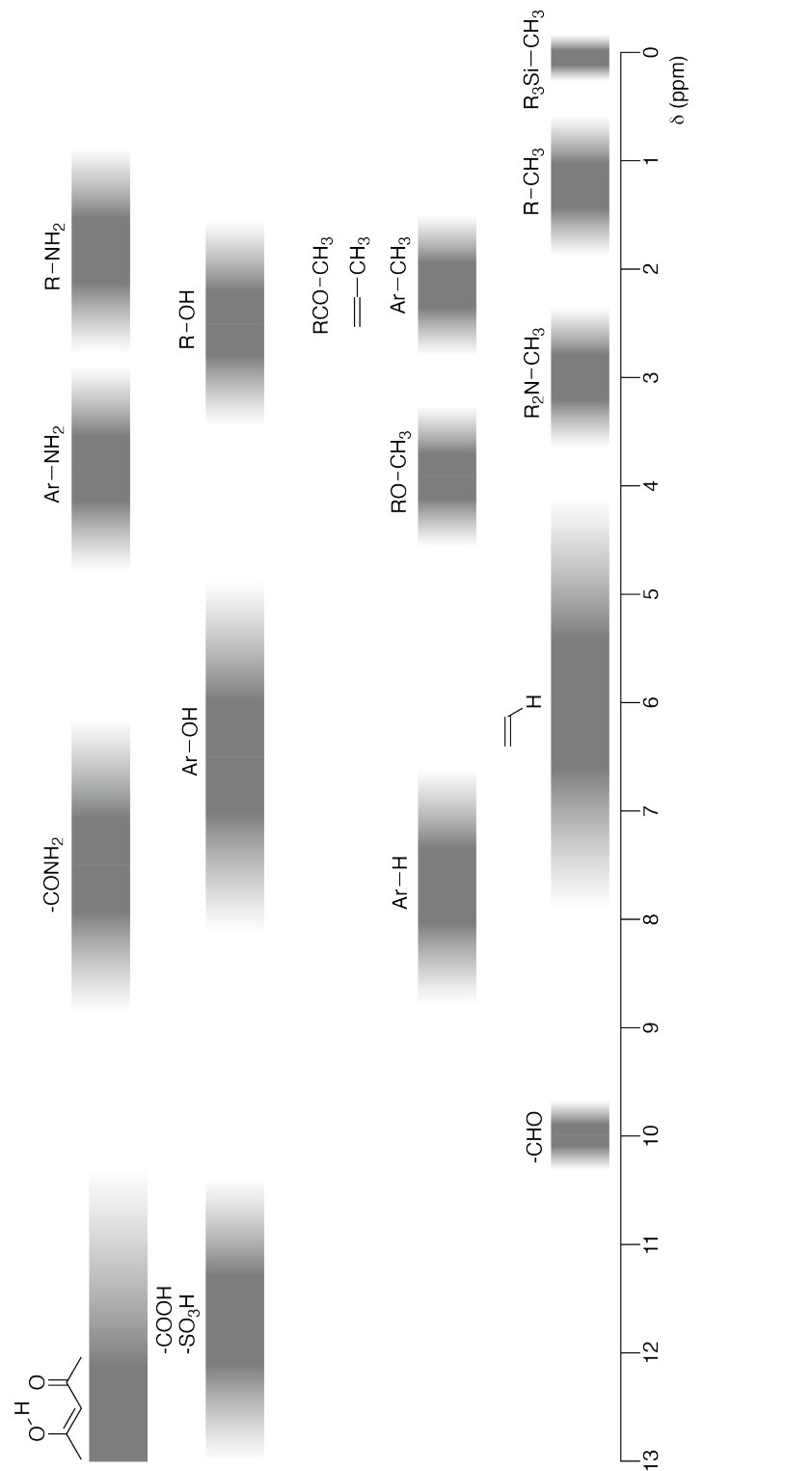
Hukum gas ideal	$PV = nRT$, dengan P adalah tekanan, V adalah volume, n adalah jumlah zat, T adalah temperatur absolut gas ideal.
Hukum Coulomb	$F = k_e \frac{q_1 q_2}{r^2}$, dengan F gaya elektrostatik, $k_e (\approx 9.0 \times 10^9 \text{ N m}^2 \text{ C}^{-2})$ adalah tetapan Coulomb, q_1 dan q_2 adalah besarnya muatan, dan r jarak antar muatan.
Hukum pertama termodinamika	$\Delta U = q + w$, dengan ΔU adalah perubahan energi dalam, q adalah kalor yang terlibat, w adalah kerja yang dilakukan.
Entalpi H	$H = U + PV$
Entropi berdasarkan prinsip Boltzmann S	$S = k_B \ln W$, dengan W adalah jumlah keadaan-mikro (<i>microstates</i>).
Perubahan entropi ΔS	$\Delta S = \frac{q_{\text{rev}}}{T}$, dengan q_{rev} adalah kalor untuk proses reversibel.
Energi bebas Gibbs G	$G = H - TS$ $\Delta_r G^\circ = -RT \ln K = -zFE^\circ$, dengan K adalah tetapan kesetimbangan, z adalah jumlah elektron, E° adalah potensial elektroda standar.
Kuotien reaksi Q	$\Delta_r G = \Delta_r G^\circ + RT \ln Q$ Untuk reaksi $aA + bB \rightleftharpoons cC + dD$ $Q = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$, dengan $[A]$ adalah konsentrasi A.

Perubahan kalor Δq	$\Delta q = nc_m \Delta T$, dengan c_m adalah kapasitas kalor molar yang tidak bergantung temperatur
Persamaan Nernst untuk reaksi redoks	$E = E^\circ + \frac{RT}{zF} \ln \frac{C_{\text{ox}}}{C_{\text{red}}}$, dengan C_{ox} adalah konsentrasi zat yang teroksidasi, C_{red} adalah konsentrasi zat yang tereduksi.
Persamaan Arrhenius	$k = A \exp\left(-\frac{E_a}{RT}\right)$, dengan k adalah tetapan laju, A adalah faktor pre-eksponensial, E_a adalah energi aktivasi. $\exp(x) = e^x$
Persamaan Lambert-Beer	$A = \varepsilon lc$, dengan A adalah absorbansi, ε adalah koefisien absorpsi molar, l adalah jarak tempuh cahaya, c adalah konsentrasi larutan.
Persamaan Henderson-Hasselbalch	Untuk suatu kesetimbangan , dengan tetapan kesetimbangan K_a , $\text{pH} = \text{p}K_a + \log\left(\frac{[\text{A}^-]}{[\text{HA}]}\right)$
Energi foton	$E = h\nu = h\frac{c}{\lambda}$, dengan ν adalah frekuensi, λ adalah panjang gelombang cahaya.
Jumlah deret geometri	Ketika $x \neq 1$, $1 + x + x^2 + \dots + x^n = \sum_{i=0}^n x^i = \frac{1 - x^{n+1}}{1 - x}$
Persamaan aproksimasi yang dapat digunakan untuk mengerjakan soal.	Ketika $x \ll 1$, $\frac{1}{1 - x} \simeq 1 + x$

Tabel Periodik

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18																		
1 H Hydrogen 1.008	3 Li Lithium 6.968	4 Be Beryllium 9.012	11 Na Sodium 22.990	12 Mg Magnesium 24.306	19 K Potassium 39.098	20 Ca Calcium 40.078	21 Sc Scandium 44.956	22 Ti Titanium 47.867	23 V Vanadium 50.942	24 Cr Chromium 51.996	25 Mn Manganese 54.938	26 Fe Iron 55.845	27 Co Cobalt 58.933	28 Ni Nickel 58.693	29 Cu Copper 63.546	30 Zn Zinc 65.38	31 Ga Gallium 69.723	32 Ge Germanium 72.630	33 As Arsenic 74.922	34 Se Selenium 78.971	35 Br Bromine 79.904	2 He Helium 4.003													
Key: 113 Nh Nhonium [278]																																			
37 Rb Rubidium 85.468	38 Sr Strontium 87.62	39 Zr Zirconium 88.906	40 Nd Neodymium 91.224	41 Tc Technetium [99]	42 Mb Molybdenum 95.95	43 Ru Ruthenium 101.07	44 Pd Palladium 106.42	45 Rh Rhodium 102.906	46 Ag Silver 107.888	47 Cd Cadmium 112.414	48 In Indium 114.818	49 Tl Thallium 118.710	50 Sn Tin 121.760	51 Te Antimony 127.60	52 Bi Bismuth 126.904	53 I Iodine 131.293	54 Xe Xenon 131.293	55 Cs Cesium 132.905	56 Ba Barium 137.327	57-71 La-Lu Lanthanoids	72 Ta Tantalum 178.49	73 Hf Hafnium 180.948	74 W Tungsten 183.84	75 Re Rhenium 186.207	76 Os Osmium 190.23	77 Ir Iridium 192.217	78 Pt Platinum 195.084	79 Au Gold 196.967	80 Hg Mercury 200.592	81 Tl Thallium 204.384	82 Pb Lead 207.2	83 Bi Bismuth 208.98	84 Po Polonium [210]	85 At Astatine [210]	86 Rn Radon [222]
87 Fr Francium [223]	88 Ra Radium [226]	89-103 Ac-Lr Actinoids	104 Db Dubnium [267]	105 Rf Rutherfordium [268]	106 Sg Seaborgium [271]	107 Bh Bohrium [272]	108 Hs Hassium [277]	109 Mt Meitnerium [276]	110 Ds Darmstadium [281]	111 Rg Roentgenium [280]	112 Cn Copernicium [285]	113 Nh Nhonium [278]	114 Fl Flerovium [289]	115 Mc Moscovium [289]	116 Lv Livermorium [293]	117 Ts Tennessine [293]	118 Og Oganesson [294]	57-71 La-Lu Lanthanoids	58 Ce Cerium 140.116	59 Pr Praseodymium 140.908	60 Nd Neodymium 144.242	61 Pm Promethium [145]	62 Sm Samarium 150.36	63 Eu Europium 151.964	64 Gd Gadolinium 157.25	65 Tb Terbium 158.925	66 Dy Dysprosium 162.500	67 Ho Holmium 164.930	68 Er Erbium 167.259	69 Tm Thulium 168.934	70 Yb Ytterbium 173.045	71 Lu Lutetium 174.967			
89-103 Ac-Lr Actinoids	90 Th Thorium 232.038	91 Pa Protactinium 231.036	92 U Uranium 238.029	93 Np Neptunium [239]	94 Pu Plutonium [239]	95 Am Americium [243]	96 Cm Curium [247]	97 Bk Berkelium [247]	98 Cf Californium [252]	99 E Einsteinium [252]	100 Fm Fermium [257]	101 Md Mendelevium [258]	102 No Nobelium [259]	103 Lr Lawrencium [262]																					

Geseran Kimia ^1H NMR



$\Delta\delta$ untuk satu substitusi gugus-alkil: ca. +0.4 ppm

IDN-4 C-1 C-1

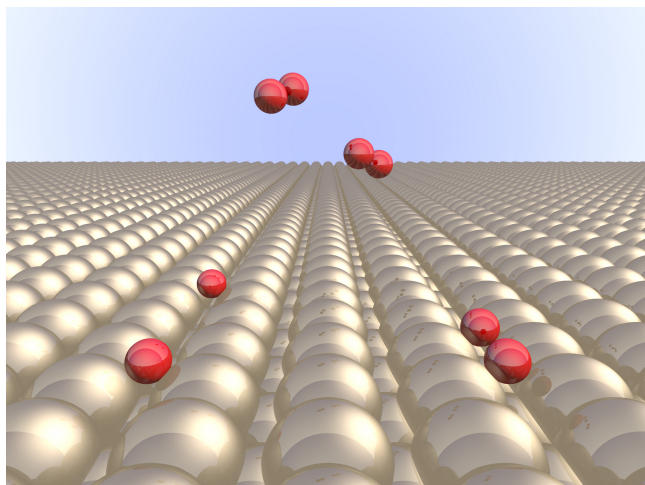
IDN-4 C-1 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 1
Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

Hydrogen at a Metal Surface

11 % of the total							
Question	A.1	A.2	B.1	B.2	B.3	B.4	Total
Points	6	4	5	3	3	3	24
Score							



Hydrogen is expected to be a future energy source that does not depend on fossil fuels. Here, we will consider the hydrogen-storage process in a metal, which is related to hydrogen-transport and -storage technology.

Part A

As hydrogen is absorbed into the bulk of a metal via its surface, let us first consider the adsorption process of hydrogen at the metal surface, $H_2(g) \rightarrow 2H(ad)$, where the gaseous and adsorbed states of hydrogen are represented as (g) and (ad), respectively. Hydrogen molecules (H_2) that reach the metal surface (M) dissociate at the surface and are adsorbed as H atoms (Fig. 1). Here, the potential energy of H_2 is represented by two variables: the interatomic distance, d , and the height relative to the surface metal atom, z . It is assumed that the axis along the two H atoms is parallel to the surface and that the center of gravity is always on the vertical dotted line in Fig. 1. Fig. 2 shows the potential energy contour plot for the dissociation at the surface. The numerical values represent the potential energy in units of kJ per mole of H_2 . The solid line spacing is 20 kJ mol^{-1} , the dashed line spacing is 100 kJ mol^{-1} , and the spacing between solid and dashed lines is 80 kJ mol^{-1} . The zero-point vibration energy is ignored.

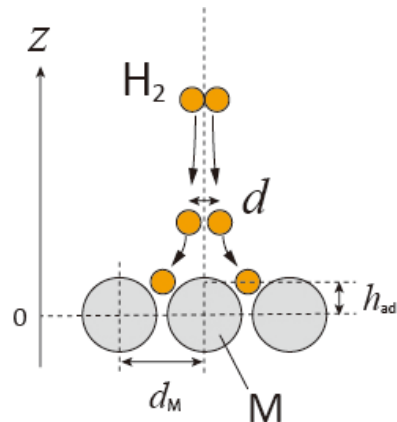


Fig.1 Definition of variables. Drawing is not in scale.

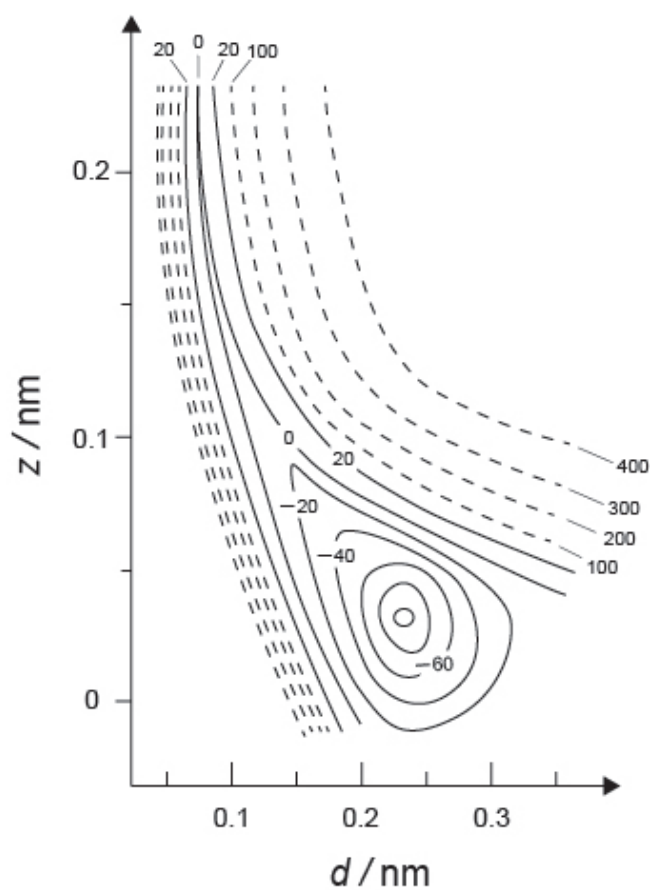


Fig.2

A.1 For each of the following items (i)–(iii), **select** the closest value from A–G. 6pt

- (i) The interatomic distance for a gaseous H₂ molecule
(ii) The interatomic distance between metal atoms (d_M in Fig. 1)
(iii) The distance of adsorbed H atoms from the surface (h_{ad} in Fig. 1)

A. 0.03 nm B. 0.07 nm C. 0.11 nm D. 0.15 nm
E. 0.19 nm F. 0.23 nm G. 0.27 nm

A.2 For each of the following items (i)–(ii), **select** the closest value from A–H. 4pt

- (i) the energy required for the dissociation of gaseous H₂ to gaseous H [H₂(g) → 2H(g)]
(ii) the energy released during the adsorption of a gaseous H₂ [H₂(g) → 2H(ad)]

A. 20 kJ mol⁻¹ B. 40 kJ mol⁻¹ C. 60 kJ mol⁻¹ D. 100 kJ mol⁻¹
E. 150 kJ mol⁻¹ F. 200 kJ mol⁻¹ G. 300 kJ mol⁻¹ H. 400 kJ mol⁻¹

Part B

The adsorbed hydrogen atoms are then either absorbed into the bulk, or recombine and desorb back into the gas phase, as shown in the reactions (1a) and (1b). H(ab) represents a hydrogen atom absorbed in the bulk.



The reaction rates per surface site for adsorption, desorption, and absorption are $r_1[\text{s}^{-1}]$, $r_2[\text{s}^{-1}]$ and $r_3[\text{s}^{-1}]$, respectively. They are expressed as:

$$r_1 = k_1 P_{\text{H}_2} (1 - \theta)^2 \quad (2)$$

$$r_2 = k_2 \theta^2 \quad (3)$$

$$r_3 = k_3 \theta \quad (4)$$

where $k_1 [\text{s}^{-1} \text{Pa}^{-1}]$, $k_2 [\text{s}^{-1}]$ and $k_3 [\text{s}^{-1}]$ are the reaction rate constants and P_{H_2} is the pressure of H_2 . Among the sites available on the surface, θ ($0 \leq \theta \leq 1$) is the fraction occupied by H atoms. It is assumed that adsorption and desorption are fast compared to absorption ($r_1, r_2 \gg r_3$) and that θ remains constant.

B.1 r_3 can be expressed as:

5pt

$$r_3 = \frac{k_3}{1 + \sqrt{\frac{1}{P_{\text{H}_2} C}}} \quad (5)$$

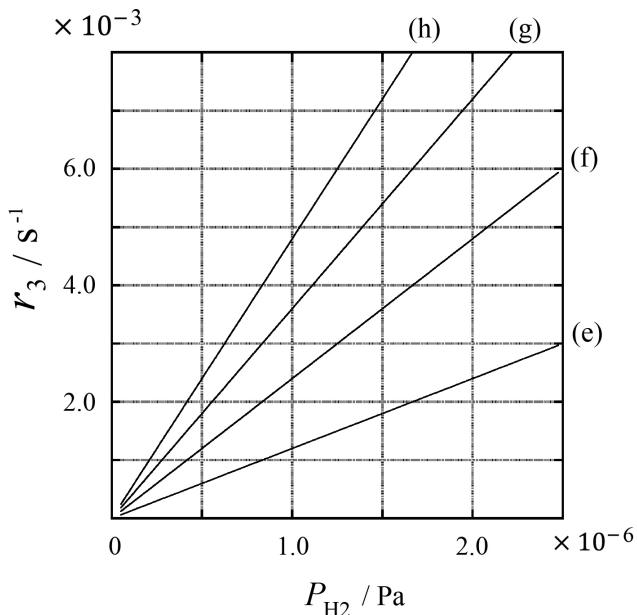
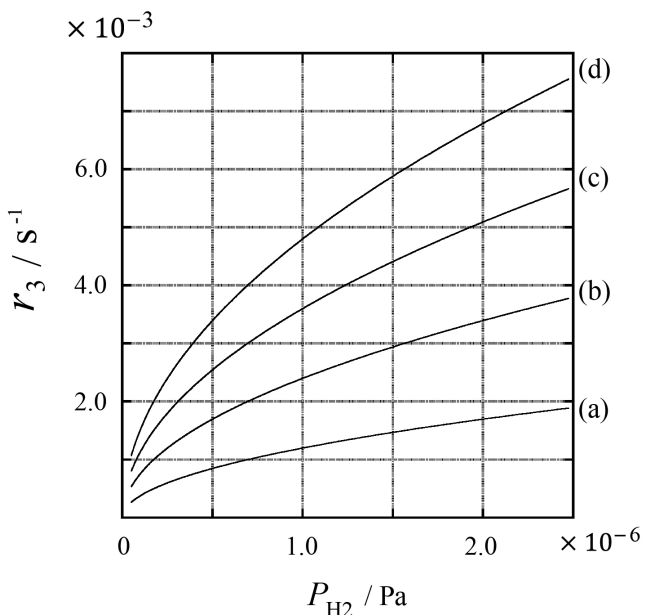
Express C using k_1 and k_2 .

A metal sample with a surface area of $S = 1.0 \times 10^{-3} \text{ m}^2$ was placed in a container ($1\text{L} = 1.0 \times 10^{-3} \text{ m}^3$) with H_2 ($P_{\text{H}_2} = 1.0 \times 10^2 \text{ Pa}$). The density of hydrogen-atom adsorption sites on the surface was $N = 1.3 \times 10^{18} \text{ m}^{-2}$. The surface temperature was kept at $T = 400 \text{ K}$. As the reaction (1) proceeded, P_{H_2} decreased at a constant rate of $v = 4.0 \times 10^{-4} \text{ Pa s}^{-1}$. Assume that H_2 is an ideal gas and that the volume of the metal sample is negligible.

B.2 Calculate the amount of H atoms in moles absorbed per unit area of the surface per unit time, $A [\text{mol s}^{-1} \text{ m}^{-2}]$. 3pt

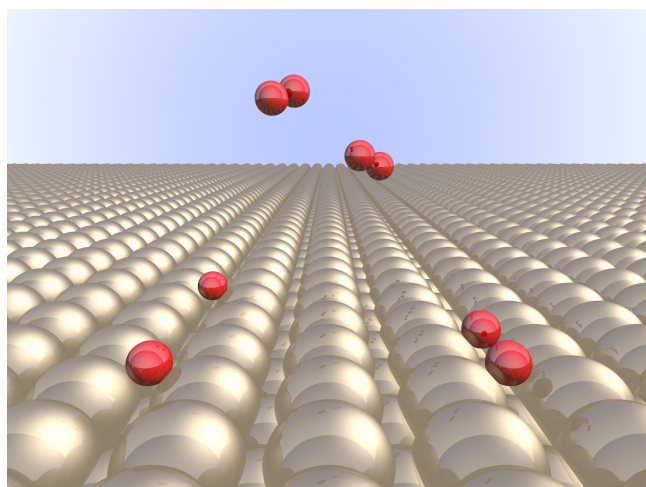
B.3 At $T = 400 \text{ K}$, C equals $1.0 \times 10^2 \text{ Pa}^{-1}$. Calculate the value of k_3 at 400 K . If you did not obtain the answer to **B.2**, use $A = 3.6 \times 10^{-7} \text{ mol s}^{-1} \text{ m}^{-2}$. 3pt

B.4 At a different T , $C = 2.5 \times 10^3 \text{ Pa}^{-1}$ and $k_3 = 4.8 \times 10^{-2} \text{ s}^{-1}$ are given. For r_3 as a function of P_{H_2} at this temperature, select the correct plot from (a)–(h). 3pt



Hidrogen pada Permukaan Logam

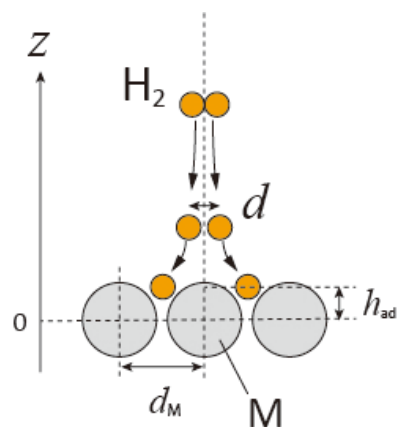
11 % dari total poin							
Pertanyaan	A.1	A.2	B.1	B.2	B.3	B.4	Total
Poin	6	4	5	3	3	3	24
Nilai							



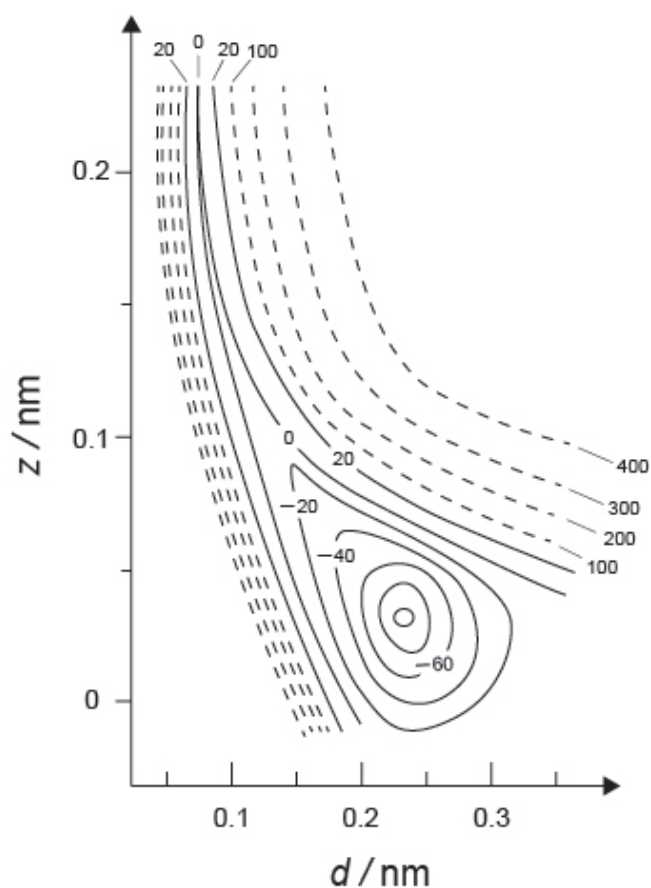
Hidrogen merupakan salah satu sumber energi di masa depan yang tidak bergantung pada energi fosil. Pada soal ini kita akan meninjau proses penyimpanan hidrogen dalam logam, yang mendasari teknologi penyimpanan dan transpor hidrogen.

Bagian A

Hidrogen diabsorpsi ke dalam fasa ruah (*bulk*) logam melalui permukaan logam. Pertama, mari kita tinjau proses adsorpsi hidrogen pada permukaan logam, $\text{H}_2(\text{g}) \rightarrow 2\text{H(ad)}$, dimana fasa gas and fasa ter-adsorpsi dari hidrogen ditunjukkan sebagai (g) dan (ad), secara berurutan. Molekul hidrogen (H_2) yang mencapai permukaan logam (M) mengalami disosiasi pada permukaan dan teradsorpsi sebagai atom H (Gambar 1). Energi potensial H_2 bergantung pada dua variabel: jarak antar atom, d , dan jarak relatif terhadap permukaan logam, z . Asumsikan bahwa sumbu ikatan dua atom H sejajar dengan permukaan logam dan lokasi pusat massa (*the center of gravity*) selalu berada pada garis putus-putus vertikal yang ditunjukkan pada Gambar 1. Gambar 2 menunjukkan plot kontur dari energi potensial disosiasi pada permukaan. Angka yang ditunjukkan pada Gambar 2 merupakan energi potensial dalam kJ per mol H_2 . Jarak antara garis utuh (*solid line spacing*) adalah 20 kJ mol^{-1} , jarak antara garis putus-putus (*dashed line spacing*) adalah 100 kJ mol^{-1} , dan jarak antara garis utuh dan garis putus-putus adalah 80 kJ mol^{-1} . Abaikan kontribusi dari *zero-point vibration energy*.



Gambar 1 Definisi variabel. Gambar tidak sesuai skala sebenarnya.



Gambar 2

A.1 Jawab pertanyaan berikut (i)–(iii) **dengan memilih** A–G yang mengandung jawaban dengan nilai terdekat. 6pt

- (i) Jarak antaratom pada molekul gas H₂
- (ii) Jarak antaratom logam (d_M pada Gambar 1)
- (iii) Jarak atom H yang teradsorpsi dari permukaan logam (h_{ad} pada Gambar 1)

A. 0.03 nm B. 0.07 nm C. 0.11 nm D. 0.15 nm
E. 0.19 nm F. 0.23 nm G. 0.27 nm

A.2 Jawab pertanyaan berikut (i)–(ii) **dengan memilih** A–H yang mengandung jawaban dengan nilai terdekat. 4pt

- (i) Energi yang diperlukan untuk disosiasi gas H₂ menjadi gas H [H₂(g) → 2H(g)]
- (ii) Energi yang dilepaskan pada adsorpsi gas H₂ [H₂(g) → 2H(ad)]

A. 20 kJ mol⁻¹ B. 40 kJ mol⁻¹ C. 60 kJ mol⁻¹ D. 100 kJ mol⁻¹
E. 150 kJ mol⁻¹ F. 200 kJ mol⁻¹ G. 300 kJ mol⁻¹ H. 400 kJ mol⁻¹

Bagian B

Atom hidrogen yang teradsorpsi selanjutnya dapat mengalami proses absorpsi ke fasa ruah (*bulk*), atau mengalami rekombinasi dan terdesorpsi kembali ke fasa gasnya, seperti ditunjukkan pada reaksi (1a) dan (1b). H(ab) menunjukkan atom hidrogen yang terabsorpsi dalam fasa ruah (*bulk*).



Laju reaksi tiap jumlah sisi permukaan adsorpsi, desorpsi, dan absorpsi masing-masing adalah $r_1[\text{s}^{-1}]$, $r_2[\text{s}^{-1}]$ dan $r_3[\text{s}^{-1}]$, secara berurutan. Masing-masing hukum laju reaksi tersebut dapat dituliskan sebagai berikut:

$$r_1 = k_1 P_{\text{H}_2} (1 - \theta)^2 \quad (2)$$

$$r_2 = k_2 \theta^2 \quad (3)$$

$$r_3 = k_3 \theta \quad (4)$$

dimana $k_1 [\text{s}^{-1} \text{Pa}^{-1}]$, $k_2 [\text{s}^{-1}]$ dan $k_3 [\text{s}^{-1}]$ adalah tetapan laju reaksi dan P_{H_2} adalah tekanan gas H_2 . Di antara sisi permukaan yang tersedia, θ ($0 \leq \theta \leq 1$) adalah fraksi sisi permukaan yang diisi oleh atom H. Asumsikan bahwa adsorpsi dan desorpsi berlangsung lebih cepat daripada absorpsi ($r_1, r_2 \gg r_3$) dan asumsikan juga bahwa θ selalu tetap.

B.1 r_3 dapat dituliskan sebagai: 5pt

$$r_3 = \frac{k_3}{1 + \sqrt{\frac{1}{P_{\text{H}_2} C}}} \quad (5)$$

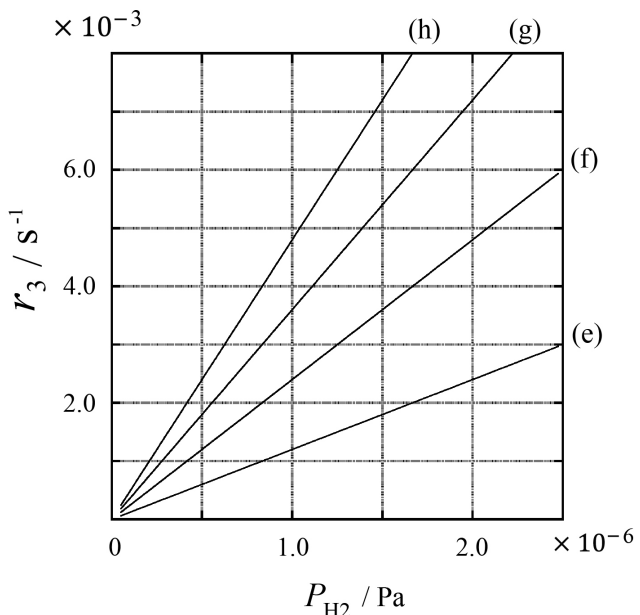
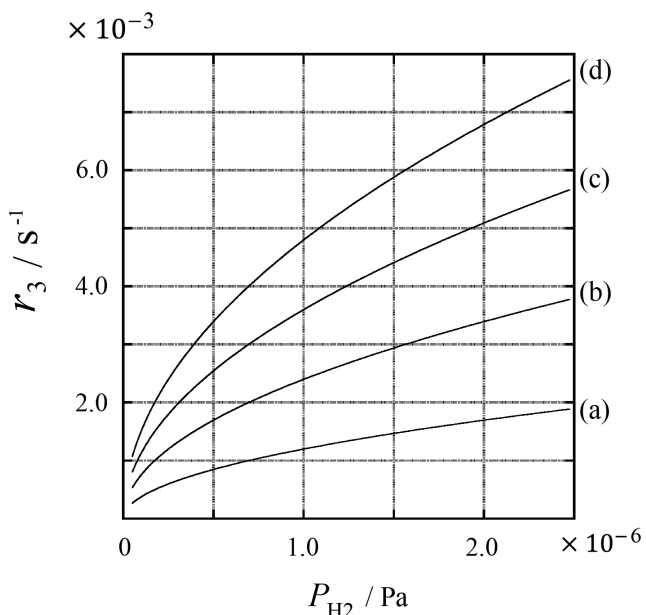
Tuliskan nilai C dalam k_1 dan k_2 .

Suatu sampel logam A dengan luas permukaan $S = 1.0 \times 10^{-3} \text{ m}^2$ dimasukkan ke dalam suatu wadah berukuran $1\text{L} = 1.0 \times 10^{-3} \text{ m}^3$ bersama dengan gas H_2 ($P_{\text{H}_2} = 1.0 \times 10^2 \text{ Pa}$). Kerapatan sisi adsorpsi atom hidrogen pada permukaan $N = 1.3 \times 10^{18} \text{ m}^{-2}$. Temperatur pada permukaan $T = 400 \text{ K}$. Seiring dengan berjalananya reaksi (1), P_{H_2} berkurang dengan laju tetap sebesar $v = 4.0 \times 10^{-4} \text{ Pa s}^{-1}$. Asumsikan bahwa H_2 adalah gas ideal dan volume sampel logam dapat diabaikan.

B.2 Hitung jumlah atom H (dalam mol) yang terabsorpsi tiap satuan luas permukaan tiap satuan waktu, A [$\text{mol s}^{-1} \text{ m}^{-2}$]. 3pt

B.3 Pada $T = 400 \text{ K}$, C bernilai $1.0 \times 10^2 \text{ Pa}^{-1}$. Hitung nilai k_3 pada 400 K . 3pt
Jika Anda tidak mendapatkan jawaban pertanyaan **B.2**, gunakan $A = 3.6 \times 10^{-7} \text{ mol s}^{-1} \text{ m}^{-2}$.

B.4 Pada T yang berbeda, $C = 2.5 \times 10^3 \text{ Pa}^{-1}$ dan $k_3 = 4.8 \times 10^{-2} \text{ s}^{-1}$. Pada temperatur tersebut, pilih plot r_3 sebagai fungsi dari P_{H_2} yang paling tepat dari pilihan (a)–(h). 3pt





IDN-4 C-1 A-1

A1-1
Indonesia (Indonesia)

Hidrogen pada Permukaan Logam

Bagian A

A.1 (6 pt)

(i)	(ii)	(iii)

A.2 (4 pt)

(i)	(ii)



IDN-4 C-1 A-2

A1-2
Indonesia (Indonesia)

Bagian B

B.1 (5 pt)

$$C = \underline{\hspace{5cm}}$$

B.2 (3 pt)

$$A = \underline{\hspace{5cm}} \text{ mol s}^{-1} \text{ m}^{-2}$$



IDN-4 C-1 A-3

A1-3
Indonesia (Indonesia)

B.3 (3 pt)

$$k_3 = \underline{\hspace{2cm}} \text{ s}^{-1}$$

B.4 (3 pt)

IDN-4 C-2 C-1

IDN-4 C-2 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 2
Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

Isotope Time Capsule

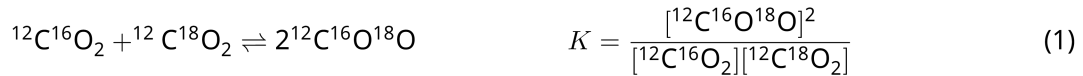
11 % of the total					
Question	A.1	A.2	A.3	A.4	Total
Points	8	8	10	9	35
Score					



Molecular entities that differ only in isotopic composition, such as CH_4 and CH_3D , are called isotopologues. Isotopologues are considered to have the same chemical characteristics. In nature, however, there exists a slight difference.

Assume that all of the substances shown in this Question are in a gas phase.

Let us consider the following equilibrium:



The entropy, S , increases with increasing the number of possible microscopic states of a system, W :

$$S = k_{\text{B}} \ln W \quad (2)$$

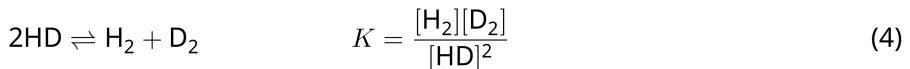
$W = 1$ for $\text{^{12}C}^{16}\text{O}_2$ and $\text{^{12}C}^{18}\text{O}_2$. In contrast, $W = 2$ for a $\text{^{12}C}^{16}\text{O}^{18}\text{O}$ molecule because the oxygen atoms are distinguishable in this molecule. As the right-hand side of the equilibrium shown in eq. 1 has two $\text{^{12}C}^{16}\text{O}^{18}\text{O}$ molecules, $W = 2^2 = 4$.

A.1 The enthalpy change, ΔH , of eq. 3 is positive regardless of the temperature. 8pt



Calculate the equilibrium constants, K , for eq. 3 at very low (think of $T \rightarrow 0$) and very high (think of $T \rightarrow +\infty$) temperatures. Assume that the reaction remains unchanged at these temperatures and that ΔH converges to a constant value for high temperatures.

The ΔH of the following process can be explained by molecular vibrations.



At $T = 0$ K, the vibrational energy of a diatomic molecule whose vibration frequency is ν [s^{-1}] is expressed as:

$$E = \frac{1}{2}h\nu \quad (5)$$

$$\nu = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{k}{\mu}} \quad (6)$$

Wherein k is the force constant and μ the reduced mass, which is expressed in terms of the mass of the two atoms in the diatomic molecule, m_1 and m_2 , according to:

$$\mu = \frac{m_1 m_2}{m_1 + m_2} \quad (7)$$

A.2 The vibration of H_2 is at 4161.0 cm^{-1} when reported as a wavenumber. 8pt
Calculate the ΔH of the following equation at $T = 0$ K in units of J mol^{-1} .



Assume that:

- only the vibrational energy contributes to the ΔH .
- the k values for H_2 , HD , and D_2 are identical.
- the mass of H to be 1 Da and the mass of D to be 2 Da.

The molar ratio of H₂, HD, and D₂ depends on the temperature in a system in equilibrium. Here, Δ_{D_2} is defined as the change of the molar ratio of D₂.

$$\Delta_{D_2} = \frac{R_{D_2}}{R_{D_2}^*} - 1 \quad (9)$$

Here, R_{D_2} refers to $\frac{[D_2]}{[H_2]}$ in the sample and $R_{D_2}^*$ to $\frac{[D_2]}{[H_2]}$ at $T \rightarrow +\infty$. It should be noted here that the distribution of isotopes becomes random at $T \rightarrow +\infty$.

A.3 **Calculate** Δ_{D_2} with natural D abundance when the isotopic exchange is in equilibrium at the temperature where K in eq. 4 is 0.300. Assume that the natural abundance ratios of D and H are 1.5576×10^{-4} and $1 - 1.5576 \times 10^{-4}$, respectively. 10pt

In general, the molar ratio of the doubly substituted isotopologue, which contains two heavy isotope atoms in one molecule, increases with decreasing temperature. Let us consider the molar ratio of CO_2 molecules with molecular weights of 44 and 47, which are described as $\text{CO}_2[44]$ and $\text{CO}_2[47]$ below. The quantity Δ_{47} is defined as:

$$\Delta_{47} = \frac{R_{47}}{R_{47}^*} - 1 \quad (10)$$

R_{47} refers to $\frac{[\text{CO}_2[47]]}{[\text{CO}_2[44]]}$ in the sample and R_{47}^* to $\frac{[\text{CO}_2[47]]}{[\text{CO}_2[44]]}$ at $T \rightarrow +\infty$. The natural abundances of carbon and oxygen atoms are shown below; ignore isotopes that are not shown here.

	^{12}C	^{13}C
natural abundance	0.988888	0.011112

	^{16}O	^{17}O	^{18}O
natural abundance	0.997621	0.0003790	0.0020000

The temperature dependence of Δ_{47} is determined as follows, where T is given as the absolute temperature in units of K:

$$\Delta_{47} = \frac{36.2}{T^2} + 2.920 \times 10^{-4} \quad (11)$$

- A.4** The R_{47} of fossil plankton obtained from the Antarctic seabed was 4.50865×10^{-5} . 9pt
Estimate the temperature using this R_{47} . This temperature is interpreted as the air temperature during the era in which the plankton lived. Consider only the most common isotopologue of $\text{CO}_2[47]$ for the calculation.

Kapsul Waktu Isotop

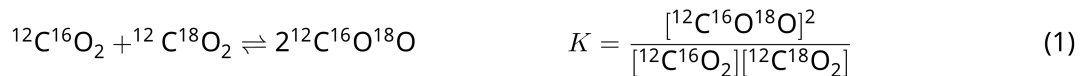
11 % dari total poin					
Pertanyaan	A.1	A.2	A.3	A.4	Total
Poin	8	8	10	9	35
Nilai					



Spesi molekular yang berbeda hanya pada komposisi isotop, seperti CH_4 dan CH_3D , disebut isotopolog. Isotopolog memiliki karakter/sifat kimia yang sama. Pada kenyataannya, di alam terdapat sedikit perbedaan pada sifat kimia isotopolog.

Asumsikan bahwa semua senyawa pada pertanyaan ini berada fasa gas.

Perhatikan kesetimbangan berikut:



Entropi, S , meningkat seiring dengan meningkatnya jumlah *microscopic states* yang mungkin dalam suatu sistem, W :

$$S = k_B \ln W \quad (2)$$

$W = 1$ untuk $^{12}\text{C}^{16}\text{O}_2$ dan $^{12}\text{C}^{18}\text{O}_2$. Sebaliknya, $W = 2$ untuk molekul $^{12}\text{C}^{16}\text{O}^{18}\text{O}$ karena atom oksigen dapat dibedakan dalam molekul tersebut. Karena terdapat dua $^{12}\text{C}^{16}\text{O}^{18}\text{O}$ molekul pada sisi kanan (produk) pada kesetimbangan reaksi 1, maka $W = 2^2 = 4$.

- A.1** Perubahan entalpi, ΔH , reaksi 3 selalu bernilai positif pada semua rentang temperatur. 8pt



Hitung tetapan kesetimbangan, K , untuk reaksi 3 pada temperatur yang sangat rendah ($T \rightarrow 0$) dan pada temperatur yang sangat tinggi ($T \rightarrow +\infty$). Asumsikan bahwa reaksi tersebut tidak berubah pada rentang temperatur tersebut dan nilai ΔH menuju ke suatu nilai tetap temperatur tinggi.

Nilai ΔH proses berikut dapat dijelaskan dengan vibrasi molekul.

$$2\text{HD} \rightleftharpoons \text{H}_2 + \text{D}_2 \quad K = \frac{[\text{H}_2][\text{D}_2]}{[\text{HD}]^2} \quad (4)$$

Pada $T = 0$ K, energi vibrasi suatu molekul diatomik dengan frekuensi vibrasi ν [s^{-1}] adalah:

$$E = \frac{1}{2}h\nu \quad (5)$$

$$\nu = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{k}{\mu}} \quad (6)$$

Dimana k adalah tetapan pegas (*force constant*) dan μ adalah massa tereduksi (*reduced mass*), yang bergantung pada massa masing-masing atom, m_1 dan m_2 dalam molekul diatomik menurut persamaan:

$$\mu = \frac{m_1 m_2}{m_1 + m_2} \quad (7)$$

- A.2** Bilangan gelombang vibrasi H_2 adalah 4161.0 cm^{-1} . **Hitung** ΔH reaksi berikut pada $T = 0$ K dalam satuan J mol^{-1} . 8pt



Asumsikan bahwa:

- hanya energi vibrasi yang berkontribusi pada ΔH .
- nilai k bernilai sama untuk H_2 , HD , dan D_2 .
- massa H adalah 1 Da dan massa D adalah 2 Da.



IDN-4 C-2 Q-3

Q2-3
Indonesia (Indonesia)

Rasio molar H_2 , HD, dan D_2 bergantung pada temperatur sistem dalam kesetimbangan. Δ_{D_2} didefinisikan sebagai perubahan rasio molar D_2 .

$$\Delta_{D_2} = \frac{R_{D_2}}{R_{D_2}^*} - 1 \quad (9)$$

Pada persamaan di atas, R_{D_2} menunjukkan $\frac{[D_2]}{[H_2]}$ dalam sampel dan $R_{D_2}^*$ menunjukkan $\frac{[D_2]}{[H_2]}$ pada $T \rightarrow +\infty$. Perhatikan bahwa distribusi isotop menjadi acak/random pada $T \rightarrow +\infty$.

A.3 Hitung Δ_{D_2} dengan kelimpahan D di alam ketika pertukaran isotop berada pada kesetimbangan pada suatu temperatur dimana nilai K reaksi 4 adalah 0.300. Asumsikan bahwa rasio kelimpahan D dan H di alam adalah 1.5576×10^{-4} and $1 - 1.5576 \times 10^{-4}$, secara berurutan. 10pt

Pada umumnya, rasio molar isotopolog tersubstitusi ganda, yang mengandung dua isotop berat dalam satu molekul, meningkat seiring dengan menurunnya temperatur. Tinjau rasio molar molekul CO_2 dengan massa molekul 44 dan 47, yang dapat dituliskan sebagai $\text{CO}_2[44]$ dan $\text{CO}_2[47]$ di bawah ini. Besaran Δ_{47} didefinisikan sebagai:

$$\Delta_{47} = \frac{R_{47}}{R_{47}^*} - 1 \quad (10)$$

R_{47} menunjukkan rasio $\frac{[\text{CO}_2[47]]}{[\text{CO}_2[44]]}$ dalam sampel dan R_{47}^* menunjukkan rasio $\frac{[\text{CO}_2[47]]}{[\text{CO}_2[44]]}$ pada $T \rightarrow +\infty$. Kelimpahan karbon dan oksigen di alam ditunjukkan di bawah ini; abaikan isotop yang tidak ditunjukkan.

	^{12}C	^{13}C
kelimpahan di alam	0.988888	0.011112

	^{16}O	^{17}O	^{18}O
kelimpahan di alam	0.997621	0.0003790	0.0020000

Kebergantungan Δ_{47} pada temperatur ditunjukkan pada persamaan berikut, dimana T adalah temperatur absolut dalam satuan K:

$$\Delta_{47} = \frac{36.2}{T^2} + 2.920 \times 10^{-4} \quad (11)$$

- A.4** Nilai R_{47} dari suatu fosil plankton yang diperoleh dari dasar Antartika adalah 4.50865×10^{-5} . **Perkirakan** temperatur dengan menggunakan nilai R_{47} tersebut. Temperatur ini dapat diinterpretasikan sebagai temperatur udara pada saat plankton tersebut masih hidup. Gunakan hanya isotopolog $\text{CO}_2[47]$ yang paling umum untuk perhitungan. 9pt



IDN-4 C-2 A-1

A2-1
Indonesia (Indonesia)

Kapsul Waktu Isotop

A.1 (8 pt)

$T \rightarrow 0 : K =$ _____ , $T \rightarrow +\infty : K =$ _____



IDN-4 C-2 A-2

A2-2
Indonesia (Indonesia)

A.2 (8 pt)

$$\Delta H = \underline{\hspace{5cm}} \text{ J mol}^{-1}$$



IDN-4 C-2 A-3

A2-3
Indonesia (Indonesia)

A.3 (10 pt)

$$\Delta_{D_2} = \underline{\hspace{1cm}}$$



IDN-4 C-2 A-4

A2-4
Indonesia (Indonesia)

A.4 (9 pt)

$T =$ _____ K

IDN-4 C-3 C-1

IDN-4 C-3 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 3
Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

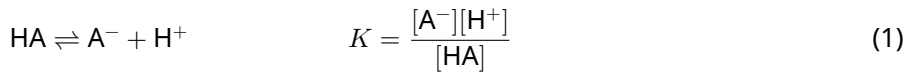
Lambert-Beer Law?

8 % of the total				
Question	A.1	B.1	B.2	Total
Points	10	6	6	22
Score				

In this problem, ignore the absorption of the cell and the solvent. The temperatures of all solutions and gases are kept constant at 25 °C.

Part A

An aqueous solution **X** was prepared using HA and NaA. The concentrations $[A^-]$, $[HA]$, and $[H^+]$ in solution **X** are 1.00×10^{-2} mol L $^{-1}$, 1.00×10^{-3} mol L $^{-1}$, and 1.00×10^{-4} mol L $^{-1}$, respectively, which are correlated via the following acid-base equilibrium:



The optical path length is l in Part A. Ignore the density change upon dilution. Assume that no chemical reactions other than eq 1 occur.

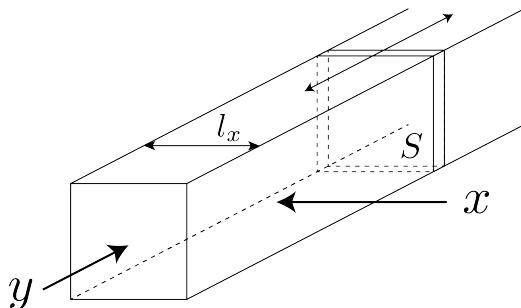
- A.1** The absorbance of **X** was A_1 at a wavelength of λ_1 . Then, solution **X** was diluted to twice its initial volume using hydrochloric acid with pH = 2.500. After the dilution, the absorbance was still A_1 at λ_1 . **Determine** the ratio $\varepsilon_{HA}/\varepsilon_{A^-}$, where ε_{HA} and ε_{A^-} represent the absorption coefficients of HA and of A^- , respectively, at λ_1 . 10pt

Part B

Let us consider the following equilibrium in the gas phase.



Pure gas D is filled into a cuboid container that has a transparent movable wall with a cross-section of S (see the figure below) at a pressure P , and equilibrium is established while the total pressure is kept at P . The absorbance of the gas is $A = \varepsilon(n/V)l$, where ε , n , V , and l are the absorption coefficient, amount of the gas in moles, volume of the gas, and optical path length, respectively. Assume that all components of the gas mixture behave as ideal gases.



Use the following definitions if necessary.

	Initial state		After equilibrium	
	D	M	D	M
Partial pressure	P	0	p_D	p_M
Amount in moles	n_0	0	n_D	n_M
Volume		V_0		V

- B.1** The absorbance of the gas at λ_{B1} measured from direction x ($l = l_x$) was A_{B1} both at the initial state and after the equilibrium. **Determine** the ratio $\varepsilon_D/\varepsilon_M$ at λ_{B1} , where ε_D and ε_M represent the absorption coefficients of D and of M, respectively. 6pt

- B.2** The absorbance of the gas at λ_{B2} measured from direction y was A_{B2} both at the initial state ($l = l_{y0}$) and after the equilibrium ($l = l_y$). **Determine** the ratio $\varepsilon_D/\varepsilon_M$ at λ_{B2} . 6pt

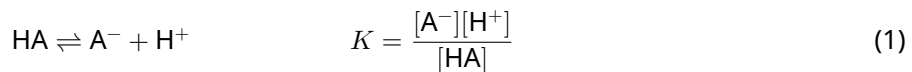
Hukum Lambert-Beer?

8 % dari total poin				
Pertanyaan	A.1	B.1	B.2	Total
Poin	10	6	6	22
Nilai				

Pada soal ini, abaikan absorpsi oleh wadah dan pelarut. Suhu semua larutan dan gas selalu tetap $25\text{ }^{\circ}\text{C}$.

Bagian A

Larutan **X** dalam air disiapkan dengan menggunakan HA dan NaA. Konsentrasi $[\text{A}^-]$, $[\text{HA}]$, dan $[\text{H}^+]$ dalam larutan **X** masing-masing adalah 1.00×10^{-2} mol L $^{-1}$, 1.00×10^{-3} mol L $^{-1}$, and 1.00×10^{-4} mol L $^{-1}$, secara berurutan, dan berhubungan dengan kesetimbangan asam-basa berikut:



Jarak yang ditempuh cahaya adalah l pada Bagian A. Abaikan perubahan massa jenis saat pengenceran. Asumsikan bahwa tidak ada reaksi kimia yang terjadi selain reaksi 1.

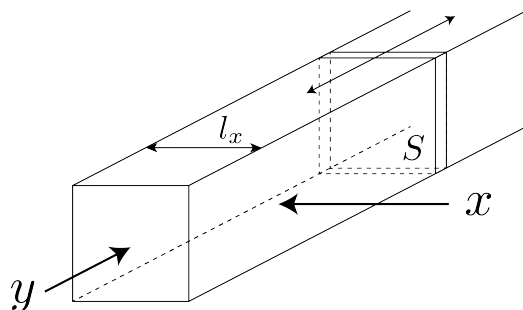
- A.1** Absorbansi **X** adalah A_1 pada panjang gelombang λ_1 . Larutan **X** kemudian diencerkan sehingga volumenya menjadi dua kali volume awalnya menggunakan asam hidroklorida dengan pH = 2.500. Setelah pengenceran, absorbansi larutan masih tetap bernilai A_1 pada λ_1 . **Tentukan** rasio $\varepsilon_{\text{HA}}/\varepsilon_{\text{A}^-}$, dimana ε_{HA} dan ε_{A^-} masing-masing adalah koefisien absorpsi HA dan A^- pada λ_1 secara berurutan. 10pt

Bagian B

Perhatikan kesetimbangan berikut.

$$D \rightleftharpoons 2M \quad (2)$$

Suatu gas murni D diisikan ke dalam wadah berbentuk kotak hingga tekanan mencapai P . Kotak tersebut memiliki dinding transparan yang dapat bergerak dengan luas S (lihat gambar di bawah ini), dan kesetimbangan tercapai saat tekanan total bernilai tetap sebesar P . Absorbansi gas adalah $A = \varepsilon(n/V)l$, dimana ε , n , V , dan l adalah koefisien absorpsi, jumlah mol gas, volume gas, dan jarak tempuh cahaya, secara berurutan. Asumsikan bahwa semua gas dalam campuran berperilaku sebagai gas ideal.



Gunakan definisi di bawah ini jika diperlukan

	Kondisi awal		Setelah tercapai kesetimbangan	
	D	M	D	M
Tekanan parsial	P	0	p_D	p_M
Jumlah mol	n_0	0	n_D	n_M
Volume		V_0		V

- B.1** Absorbansi gas pada λ_{B1} diukur pada arah x ($l = l_x$) baik pada kondisi awal maupun setelah kesetimbangan tercapai adalah A_{B1} . **Tentukan** rasio $\varepsilon_D/\varepsilon_M$ pada λ_{B1} , dimana ε_D dan ε_M masing-masing adalah koefisien absorpsi D dan M, secara berurutan. 6pt

- B.2** Absorbansi gas pada λ_{B2} diukur pada arah y pada kondisi awal ($l = l_{y0}$) maupun setelah kesetimbangan tercapai ($l = l_y$) adalah A_{B2} . **Tentukan** rasio $\varepsilon_D/\varepsilon_M$ pada λ_{B2} . 6pt

Hukum Lambert-Beer?

Bagian A

A.1 (10 pt)

(Berlanjut pada halaman berikutnya)



IDN-4 C-3 A-2

A3-2
Indonesia (Indonesia)

A.1 (cont.)

$$\varepsilon_{\text{HA}} / \varepsilon_{\text{A}^-} =$$



IDN-4 C-3 A-3

A3-3
Indonesia (Indonesia)

Bagian B

B.1 (6 pt)

$$\varepsilon_D / \varepsilon_M =$$



IDN-4 C-3 A-4

A3-4
Indonesia (Indonesia)

B.2 (6 pt)

$\varepsilon_D / \varepsilon_M =$ _____

IDN-4 C-4 C-1

IDN-4 C-4 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 4
Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

The Redox Chemistry of Zinc

11 % of the total						
Question	A.1	A.2	B.1	B.2	B.3	Total
Points	6	5	4	3	5	32
Score						



Zinc has long been used as alloys for brass and steel materials. The zinc contained in industrial wastewater is separated by precipitation to detoxify the water, and the obtained precipitate is reduced to recover and reuse it as metallic zinc.

Part A

The dissolution equilibrium of zinc hydroxide $\text{Zn}(\text{OH})_2(s)$ at 25°C and the relevant equilibrium constants are given in eq. 1–4.



The solubility, S , of zinc (concentration of zinc in a saturated aqueous solution) is given in eq. 5.

$$S = [\text{Zn}^{2+}(\text{aq})] + [\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})] + [\text{Zn}(\text{OH})_4^{2-}(\text{aq})] \quad (5)$$

- A.1** When the equilibria in eq. 1–4 are established, **calculate** the pH range in which $[\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})]$ is the greatest among $[\text{Zn}^{2+}(\text{aq})]$, $[\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})]$ and $[\text{Zn}(\text{OH})_4^{2-}(\text{aq})]$. 6pt

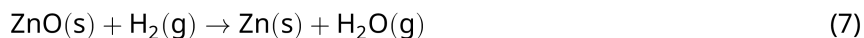
- A.2** A saturated aqueous solution of $\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{s})$ with $\text{pH} = 7.00$ was prepared and filtered. NaOH was added to this filtrate to increase its pH to 12.00. **Calculate** the molar percentage of zinc that precipitates when increasing the pH from 7.00 to 12.00. Ignore the volume and temperature changes. 5pt

Part B

Next, the recovered zinc hydroxide is heated to obtain zinc oxide according to the reaction below:

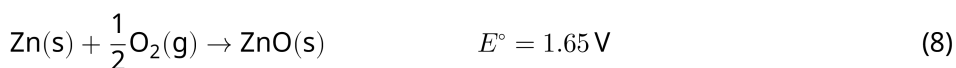


The zinc oxide is then reduced to metallic zinc by reaction with hydrogen:



- B.1** In order for reaction (7) to proceed at a hydrogen pressure kept at 1 bar, it is necessary to reduce the partial pressure of the generated water vapor. **Calculate** the upper limit for the partial pressure of water vapor to allow reaction (7) to proceed at 300°C . Here, the Gibbs formation energies of zinc oxide and water vapor at 300°C and 1 bar for all gaseous species are $\Delta G_{\text{ZnO}}(300^\circ\text{C}) = -2.90 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$ and $\Delta G_{\text{H}_2\text{O}}(300^\circ\text{C}) = -2.20 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$, respectively. 4pt

Metallic zinc is used as a negative electrode (anode) material for metal-air batteries. The electrode consists of Zn and ZnO . It uses the following redox reaction to generate electricity with the electromotive force (e.m.f.) at 25°C and pressure of 1 bar, E° .



- B.2** A zinc-air battery was discharged at 20 mA for 24 hours. **Calculate** the change in mass of the negative electrode (anode) of the battery. 3pt



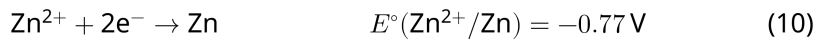
Mt. Fuji

- B.3** Consider the change of e.m.f. of a zinc-air battery depending on the environment. **Calculate** the e.m.f. at the summit of Mt. Fuji, where the temperature and altitude are -38°C (February) and 3776 m, respectively. The atmospheric pressure is represented by 5pt

$$P \text{ [bar]} = 1.013 \times \left(1 - \frac{0.0065h}{T + 0.0065h + 273.15}\right)^{5.257} \quad (9)$$

at altitude h [m] and temperature T [$^{\circ}\text{C}$]. The molar ratio of oxygen in the atmosphere is 21%. The Gibbs energy change of reaction (8) is $\Delta G_{\text{ZnO}}(-38^{\circ}\text{C}) = -3.26 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$ at -38°C and 1 bar.

- B.4** **Calculate** the Gibbs energy change for reaction (6) at 25°C . Note that the standard reduction potentials, $E^{\circ}(\text{Zn}^{2+}/\text{Zn})$ and $E^{\circ}(\text{O}_2/\text{H}_2\text{O})$ at 25°C and 1 bar are given as (10) and (11), respectively. 9pt



Kimia Redoks Seng

11 % dari total poin							
Pertanyaan	A.1	A.2	B.1	B.2	B.3	B.4	Total
Poin	6	5	4	3	5	9	32
Nilai							



Seng sudah lama digunakan sebagai paduan logam material perunggu dan baja. Seng yang terdapat pada limbah industri dipisahkan dengan pengendapan untuk detoksifikasi air, dan endapan yang diperoleh direduksi untuk didaur ulang dan digunakan kembali sebagai logam seng.

Bagian A

Kesetimbangan larutan seng hidroksida $\text{Zn}(\text{OH})_2(s)$ pada 25°C dan tetapan kesetimbangan masing-masing reaksi diberikan pada persamaan 1–4.



Kelarutan, S , seng (konsentrasi seng dalam suatu larutan jenuh) diberikan pada persamaan 5.

$$S = [\text{Zn}^{2+}(\text{aq})] + [\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})] + [\text{Zn}(\text{OH})_4^{2-}(\text{aq})] \quad (5)$$

- A.1** Ketika kesetimbangan pada persamaan 1-4 tercapai, **hitung** rentang pH 6pt dimana $[\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})]$ paling besar di antara $[\text{Zn}^{2+}(\text{aq})]$, $[\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{aq})]$ dan $[\text{Zn}(\text{OH})_4^{2-}(\text{aq})]$.

- A.2** Larutan jenuh $\text{Zn}(\text{OH})_2(\text{s})$ dengan $\text{pH} = 7.00$ disiapkan dan disaring. Kemudian 5pt kedalam filtrat ditambahkan NaOH untuk meningkatkan pH menjadi 12.00. **Hitung** presentase molar Zn yang mengendap ketika pH bertambah dari 7.00 menjadi 12.00. Abaikan perubahan volume dan temperatur.

Bagian B

Selanjutnya, seng hidroksida yang diperoleh dipanaskan untuk memperoleh seng oksida sesuai dengan persamaan reaksi berikut:



Seng oksida kemudian direduksi menjadi logam seng dengan reaksi menggunakan hidrogen:



- B.1** Agar reaksi (7) dapat berlangsung pada kondisi tekanan hidrogen dijaga pada 4pt 1 bar, perlu untuk mengurangi tekanan parsial dari uap air yang dihasilkan. **Hitung** batas atas tekanan uap air parsial agar reaksi (7) dapat berlangsung pada 300°C . Berikut nilai energi bebas Gibbs pembentukan untuk seng oksida dan uap air pada 300°C dan 1 bar untuk semua spesi gas yaitu masing-masing $\Delta G_{\text{ZnO}}(300^\circ\text{C}) = -2.90 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$ dan $\Delta G_{\text{H}_2\text{O}}(300^\circ\text{C}) = -2.20 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$

Logam seng digunakan sebagai elektroda negatif (anoda) pada baterai *metal-air*. Elektroda disusun dari Zn dan ZnO. Elektroda tersebut digunakan pada reaksi redoks berikut untuk menghasilkan listrik dengan *electromotive force* (e.m.f.) pada 25°C dan tekanan 1 bar, E° .



- B.2** Sebuah baterai *zinc-air* habis digunakan dengan arus 20 mA selama 24 jam. 3pt **Hitung** perubahan massa elektroda negatif (anoda) dari baterai tersebut.



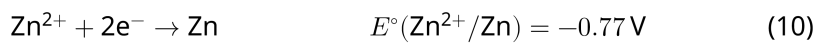
Gunung Fuji

- B.3** Diketahui perubahan nilai e.m.f. dari baterai *zinc-air* tergantung pada lingkungan. **Hitung** nilai e.m.f. pada puncak gunung Fuji, yang memiliki temperatur dan ketinggian masing-masing -38°C (Februari) and 3776 m. Tekanan atmosfer dinyatakan dengan persamaan:

$$P \text{ [bar]} = 1.013 \times \left(1 - \frac{0.0065h}{T + 0.0065h + 273.15}\right)^{5.257} \quad (9)$$

dengan ketinggian h [m] dan temperatur T [$^{\circ}\text{C}$]. Perbandingan molar oksigen di udara sebesar 21%. Perubahan energi bebas Gibbs untuk reaksi (8) adalah $\Delta G_{\text{ZnO}}(-38^{\circ}\text{C}) = -3.26 \times 10^2 \text{ kJ mol}^{-1}$ pada -38°C dan 1 bar.

- B.4** **Hitung** perubahan energi bebas Gibbs untuk reaksi (6) pada 25°C . Perhatikan bahwa nilai potensial reduksi standar $E^{\circ}(\text{Zn}^{2+}/\text{Zn})$ dan $E^{\circ}(\text{O}_2/\text{H}_2\text{O})$ pada 25°C dan 1 bar masing-masing diberikan pada persamaan (10) dan (11).





IDN-4 C-4 A-1

A4-1
Indonesia (Indonesia)

Kimia Redoks Seng

Bagian A

A.1 (6 pt)

_____ < pH < _____



IDN-4 C-4 A-2

A4-2
Indonesia (Indonesia)

A.2 (5 pt)

_____ %



IDN-4 C-4 A-3

A4-3
Indonesia (Indonesia)

Bagian B

B.1 (4 pt)

$p_{\text{H}_2\text{O}} =$ _____ bar

B.2 (3 pt)

_____ g



IDN-4 C-4 A-4

A4-4
Indonesia (Indonesia)

B.3 (5 pt)

V

B.4 (9 pt)

$$\Delta G^\circ = \underline{\hspace{2cm}} \text{J mol}^{-1}$$

IDN-4 C-5 C-1

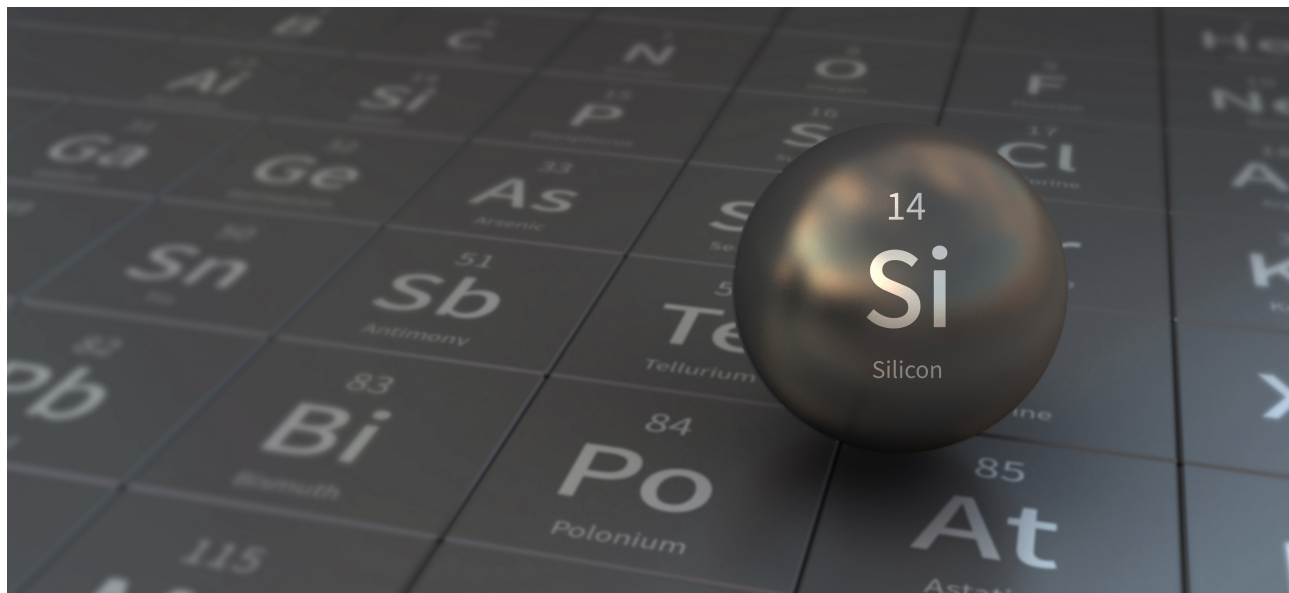
IDN-4 C-5 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 5
Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

Mysterious Silicon

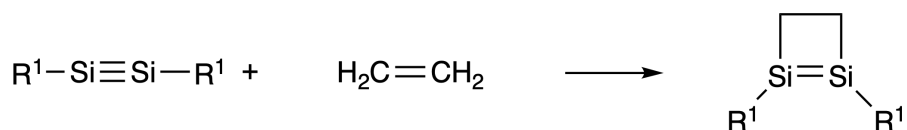
12 % of the total								
Question	A.1	A.2	A.3	A.4	B.1	B.2	B.3	Total
Points	9	7	6	10	5	15	8	60
Score								



Although silicon is also a group 14 element like carbon, their properties differ significantly.

Part A

Unlike the carbon–carbon triple bond, the silicon–silicon triple bond in a compound formulated as $R^1\text{—Si}\equiv\text{Si—}R^1$ (R : organic substituent) is extremely reactive. For example, it reacts with ethylene to form a cyclic product that contains a four-membered ring.



When $R^1\text{—Si}\equiv\text{Si—}R^1$ is treated with an alkyne ($R^2\text{—C}\equiv\text{C—}R^2$), the four-membered-ring compound **A** is formed as an initial intermediate. Further reaction of another molecule of $R^2\text{—C}\equiv\text{C—}R^2$ with **A** affords isomers **B** and **C**, both of which have benzene-like cyclic conjugated structures, so-called ‘disilabenzenes’ that contain a six-membered ring and can be formulated as $(R^1\text{—Si})_2(R^2\text{—C})_4$.



The ^{13}C NMR analysis of the corresponding six-membered ring skeletons Si_2C_4 shows two signals for **B** and one signal for **C**.

A.1 **Draw** the structural formulae of **A**, **B**, and **C** using R^1 , R^2 , Si, and C, with one of the possible resonance structures. 9pt

A.2 **Calculate** the aromatic stabilization energy (ASE) for benzene and **C** (in the case of $R^1 = R^2 = H$) as positive values, considering the enthalpy change in some hydrogenation reactions of unsaturated systems shown below (Fig. 1). 7pt

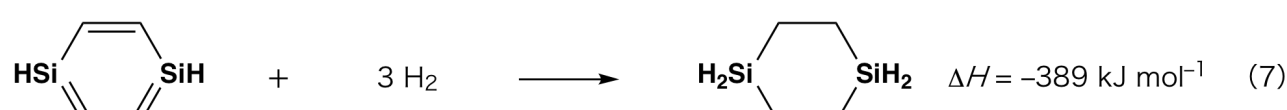
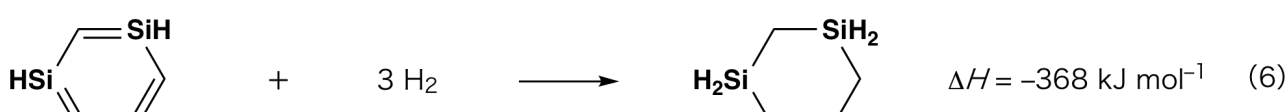
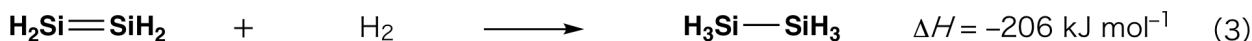


Fig. 1

When a xylene solution of **C** is heated, it undergoes isomerization to give an equilibrium mixture of compounds **D** and **E**. The molar ratio is **D** : **E** = 1 : 40.0 at 50.0 °C and **D** : **E** = 1 : 20.0 at 120.0 °C.

- A.3** Calculate ΔH for the transformation of **D** to **E**. Assume that ΔH does not depend on temperature. 6pt

The isomerization from **C** to **D** and to **E** proceeds via transformations of π -bonds into σ -bonds without breaking any σ -bonds. A ^{13}C NMR analysis revealed one signal for the Si_2C_4 skeleton of **D** and two signals for that of **E**. The skeleton of **D** does not contain any three-membered rings, while **E** has two three-membered rings that share an edge.

- A.4** Draw the structural formulae of **D** and **E** using R^1 , R^2 , Si, and C. 10pt

Part B

Silicon is able to form highly coordinated compounds (> four substituents) with electronegative elements such as fluorine. As metal fluorides are often used as fluorination reagents, highly coordinated silicon fluorides also act as fluorination reagents.

The fluorination reaction of CCl_4 using Na_2SiF_6 was carried out as follows.

- **Standardization of Na_2SiF_6 solution :**

· Preparation

Aqueous solution **F**: 0.855 g of Na_2SiF_6 ($188.053 \text{ g mol}^{-1}$) dissolved in water (total volume: 200 mL).

Aqueous solution **G**: 6.86 g of $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$ ($568.424 \text{ g mol}^{-1}$) dissolved in water (total volume: 200 mL).

· Procedure

Precipitation titration of a solution **F** (50.0 mL) by dropwise adding solution **G** in the presence of xylenol orange, which coordinates to Ce^{3+} , as an indicator. After adding 18.8 mL of solution **G**, the color of the solution changes from yellow to magenta. The generated precipitate is a binary compound that contains Ce^{3+} , and the only resulting silicon compound is $\text{Si}(\text{OH})_4$.

- B.1** Write the balanced equation for the reaction of Na_2SiF_6 with $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$. 5pt

- **Reaction of CCl_4 with Na_2SiF_6 :**

(Substance losses by e.g. evaporation are negligible during the following operations.)

$\text{Na}_2\text{SiF}_6(x \text{ [g]})$ was added to CCl_4 (500.0 g) and heated to 300 °C in a sealed pressure-resistant reaction vessel. The unreacted Na_2SiF_6 and generated NaCl were removed by filtration. The filtrate was diluted to a total volume of 1.00 L with CCl_4 (solution **H**). The ^{29}Si and ^{19}F NMR spectra of solution **H** showed SiF_4 as the only silicon compound. In the ^{19}F NMR spectrum, in addition to SiF_4 , signals corresponding to CFCl_3 , CF_2Cl_2 , CF_3Cl , and CF_4 were observed (cf. Table 1). The integration ratios in the ^{19}F NMR spectrum are proportional to the number of fluorine nuclei.

Table 1

^{19}F NMR data	CFCl_3	CF_2Cl_2	CF_3Cl	CF_4
Integration ratio	45.0	65.0	18.0	2.0

SiF_4 is hydrolyzed to form H_2SiF_6 according to the following eq. 8:



Solution **H** (10 mL) was added to an excess amount of water, which resulted in the complete hydrolysis of SiF_4 . After separation, the H_2SiF_6 generated from the hydrolysis in the aqueous solution was neutralized and completely converted to Na_2SiF_6 (aqueous solution **J**).

The precipitate of unreacted Na_2SiF_6 and NaCl , which was removed by filtration in the initial step (underlined), was completely dissolved in water to give an aqueous solution (solution **K**; 10.0 L).

Then, additional precipitation titrations using solution **G** were carried out, and the endpoints of the titrations with **G** were as follows:

- For solution **J** (entire amount): 61.6 mL.
- For 100 mL of solution **K**: 44.4 mL.

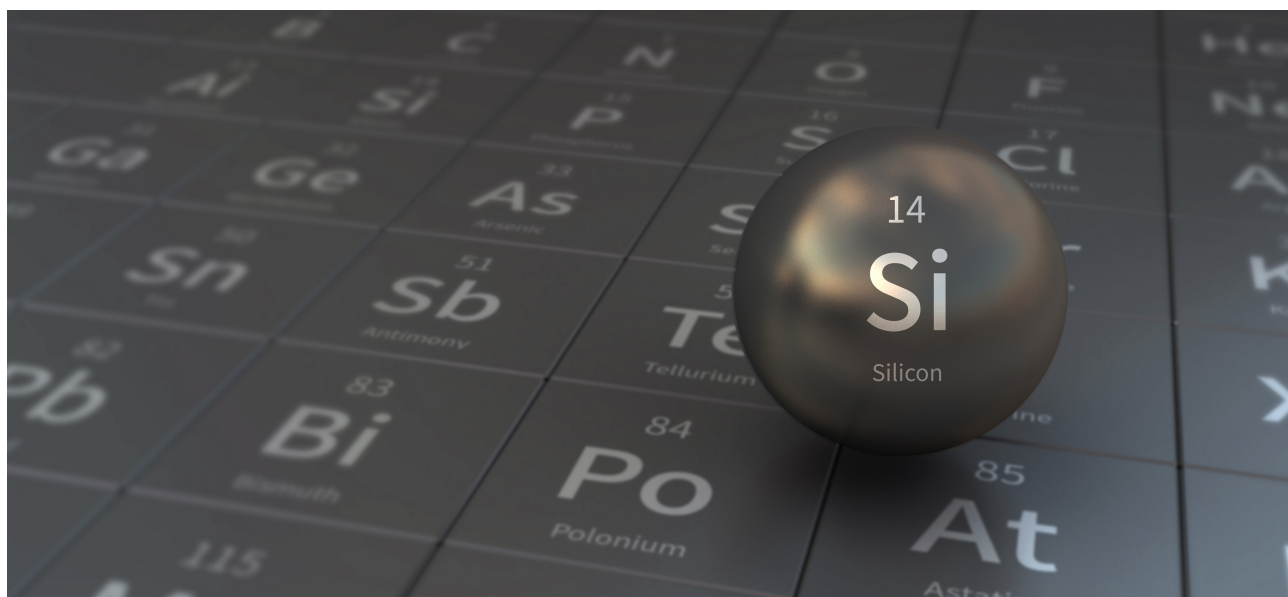
It should be noted here that the coexistence of NaCl or SiO_2 has no effect on the precipitation titration.

B.2 **Calculate** the mass of the NaCl produced in the reaction vessel (information **15pt** underlined), and **calculate** the mass (x [g]) of the Na_2SiF_6 used as a starting material.

B.3 77.8% of the CCl_4 used as a starting material was unreacted. **Calculate** the mass **8pt** of CF_3Cl generated.

Misteri Silikon

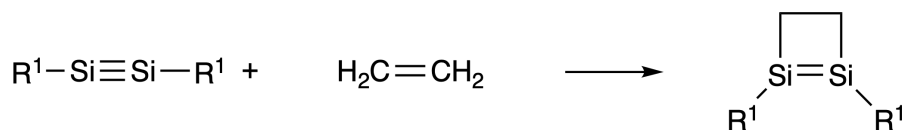
12 % dari total poin								
Pertanyaan	A.1	A.2	A.3	A.4	B.1	B.2	B.3	Total
Poin	9	7	6	10	5	15	8	60
Nilai								



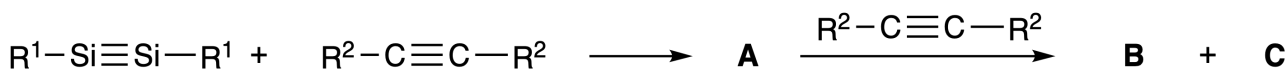
Meskipun silikon merupakan unsur golongan 14 seperti karbon, sifat kedua unsur tersebut berbeda.

Bagian A

Berbeda dengan ikatan rangkap tiga pada karbon-karbon, ikatan rangkap tiga pada silikon-silikon dalam sebuah senyawa diformulasikan sebagai $R^1-Si \equiv Si-R^1$ (R : subsituen organik) yang sangat reaktif. Sebagai contoh, senyawa silikon tersebut bereaksi dengan etilena untuk menghasilkan sebuah produk yang mengandung senyawa cincin lingkar empat.



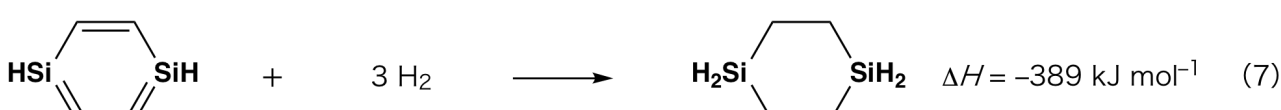
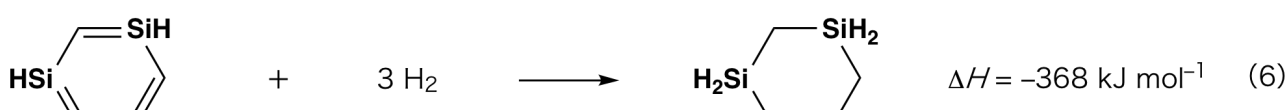
Ketika $R^1-Si \equiv Si-R^1$ direaksikan dengan senyawa alkuna ($R^2-C \equiv C-R^2$), senyawa cincin lingkar empat **A** terbentuk sebagai produk awal. Selanjutnya reaksi senyawa $R^2-C \equiv C-R^2$ dengan **A** menghasilkan isomer **B** dan **C**, keduanya memiliki struktur konjugasi seperti benzena, sehingga disebut 'disilabenzenes' yang memiliki cincin lingkar enam dengan formula $(R^1-Si)_2(R^2-C)_4$.



Analisis ^{13}C NMR senyawa cincin lingkar enam dengan kerangka Si_2C_4 menunjukkan adanya dua sinyal untuk **B** dan satu sinyal untuk **C**.

A.1 **Gambarkan** struktur molekul **A**, **B**, dan **C** dengan menuliskan simbol R^1 , R^2 , Si, dan C, dengan menggambarkan salah satu struktur resonansi yang mungkin. 9pt

A.2 **Hitung** the aromatic stabilization energy (ASE) untuk benzena dan **C** (dengan $R^1 = R^2 = H$) sebagai nilai positif, dengan mempertimbangkan perubahan entalpi dalam beberapa reaksi hidrogenasi sistem tak jenuh ditunjukkan pada gambar di bawah ini (Gambar 1). 7pt



Gambar 1

Ketika larutan *xylene* **C** dipanaskan, senyawa tersebut mengalami isomerisasi untuk menghasilkan campuran senyawa **D** dan **E** dalam kesetimbangan. Perbandingan molar yaitu **D** : **E** = 1 : 40.0 pada 50.0 °C dan **D** : **E** = 1 : 20.0 pada 120.0 °C.

- A.3** **Hitung** ΔH untuk transformasi **D** menjadi **E**. Asumsikan ΔH tidak tergantung temperatur. 6pt

Isomerisasi **C** menjadi **D** dan menjadi **E** berlangsung melalui transformasi ikatan π menjadi ikatan σ tanpa pemutusan ikatan σ yang ada. Analisis ^{13}C NMR menunjukkan satu sinyal untuk kerangka Si_2C_4 pada **D** dan dua sinyal untuk **E**. Kerangka **D** tidak memiliki cincin lingkar tiga, sementara **E** memiliki dua cincin lingkar tiga yang berbagi di bagian tepinya (*edge sharing ring*).

- A.4** **Gambarkan** struktur molekul **D** dan **E** dengan menggunakan simbol R^1 , R^2 , Si, dan C. 10pt

Bagian B

Silikon dapat membentuk senyawa dengan bilangan koordinasi tinggi (> empat subsituen) dengan unsur-unsur yang elektronegatif seperti fluorin. Karena logam fluorida sering digunakan sebagai reagen fluorinasi, silikon fluorida dengan koordinasi tinggi juga digunakan sebagai bahan fluorinasi

Reaksi fluorinasi CCl_4 menggunakan Na_2SiF_6 dilakukan sebagai berikut.

- **Pembakuan larutan Na_2SiF_6 :**

· Preparasi

Larutan **F**: 0.855 g Na_2SiF_6 (188.053 g mol⁻¹) dilarutkan dalam air (volume total : 200 mL).

Larutan **G**: 6.86 g $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$ (568.424 g mol⁻¹) dilarutkan dalam air (volume total : 200 mL).

· Prosedur

Titrasi pengendapan larutan **F** (50.0 mL) dilakukan dengan penambahan larutan **G** tetes demi tetes menggunakan indikator *xlenol orange*, yang berkoordinasi dengan Ce^{3+} . Setelah penambahan 18.8 mL larutan **G**, warna larutan berubah dari kuning menjadi magenta. Endapan yang terbentuk merupakan senyawa biner yang mengandung Ce^{3+} , dan satu-satunya senyawa silikon yang dihasilkan yaitu Si(OH)_4 .

- B.1** **Tuliskan** persamaan reaksi yang setara untuk reaksi Na_2SiF_6 dengan $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$. 5pt

- **Reaksi CCl_4 dengan Na_2SiF_6 :**

(hilangnya senyawa selama tahap-tahap berikut berlangsung diabaikan, misalnya melalui proses pen-guapan)

$\text{Na}_2\text{SiF}_6(x \text{ [g]})$ ditambahkan ke dalam CCl_4 (500.0 g) dan dipanaskan sampai 300 °C dalam wadah bertekanan tinggi (*pressure-resistant reaction vessel*). Na_2SiF_6 yang tidak bereaksi dan NaCl yang dihasilkan, dipisahkan dengan cara penyaringan. Filtrat yang diperoleh diencerkan dengan CCl_4 (larutan **H**) sampai volume total 1.00 L. Spektrum ^{29}Si dan ^{19}F NMR larutan **H** menunjukkan SiF_4 sebagai satu-satunya senyawa silikon. Selain SiF_4 , pada spektrum ^{19}F NMR, teramati sinyal-sinyal yang sesuai untuk CFCl_3 , CF_2Cl_2 , CF_3Cl , dan CF_4 (*cf.* Tabel 1). Rasio integrasi pada spektrum ^{19}F NMR sebanding dengan jumlah inti fluorin.

Tabel 1

Data ^{19}F NMR	CFCl_3	CF_2Cl_2	CF_3Cl	CF_4
Rasio integrasi	45.0	65.0	18.0	2.0

SiF_4 terhidrolisis membentuk H_2SiF_6 menurut persamaan reaksi 8:



Larutan **H** (10 mL) ditambahkan ke dalam air yang berlebih, yang menyebabkan SiF_4 terhidrolisis sempurna. Setelah pemisahan, H_2SiF_6 yang terbentuk dari hidrolisis dalam larutan dinetralkan dan dikonversi sempurna menjadi Na_2SiF_6 (larutan **J**).

Endapan Na_2SiF_6 yang tidak bereaksi dan NaCl , yang dipisahkan dengan penyaringan pada tahap awal (lihat yang digarisbawahi), larut sempurna dalam air untuk menghasilkan larutan **K** (10.0 L).

Kemudian, titrasi pengendapan tambahan dengan menggunakan larutan **G** dilakukan dan titik akhir titrasi dengan larutan **G** sebagai berikut:

- Untuk larutan **J** (seluruh larutan): 61.6 mL.
- Untuk 100 mL larutan **K**: 44.4 mL.

Perhatikan bahwa adanya NaCl atau SiO_2 tidak mempengaruhi titrasi pengendapan.

B.2 **Hitung** massa NaCl yang dihasilkan dalam wadah reaksi (informasi yang digarisbawahi), dan **hitung** massa (x [g]) Na_2SiF_6 yang digunakan sebagai material awal (*starting material*). 15pt

B.3 Sebanyak 77.8% CCl_4 , yang digunakan sebagai material awal, tidak bereaksi . **Hitung** massa CF_3Cl yang dihasilkan. 8pt



IDN-4 C-5 A-1

A5-1
Indonesia (Indonesia)

Misteri Silikon

Bagian A

A.1 (9 pt)

A (3 pt)

B (3 pt)

C (3 pt)

A.2 (7 pt)

C_6H_6 :

kJ mol^{-1} , **C** :

kJ mol^{-1}



IDN-4 C-5 A-2

A5-2
Indonesia (Indonesia)

A.3 (6 pt)

$$\Delta H = \underline{\hspace{10em}} \text{ kJ mol}^{-1}$$

A.4 (10 pt)

D (5 pt)	E (5 pt)
-----------------	-----------------



IDN-4 C-5 A-3

A5-3
Indonesia (Indonesia)

Bagian B

B.1 (5 pt)

B.2 (15 pt)

(Continued on the next page)



IDN-4 C-5 A-4

A5-4
Indonesia (Indonesia)

B.2 (cont.)

NaCl : _____ g, Na₂SiF₆ : _____ g



IDN-4 C-5 A-5

A5-5
Indonesia (Indonesia)

B.3 (8 pt)

CF₃Cl : _____ g

IDN-4 C-6 C-1

IDN-4 C-6 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 6
Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

The Solid-State Chemistry of Transition Metals

13 % of the total											
Question	A.1	A.2	A.3	B.1	B.2	B.3	B.4	C.1	C.2	C.3	Total
Points	6	3	3	6	4	4	4	5	5	5	45
Score											



Volcano at Sakurajima island

Part A

Japan is one of the countries with the highest numbers of volcanos worldwide. When silicate minerals crystallize from magma, a part of the transition-metal ions (M^{n+}) in the magma is incorporated into the silicate minerals. The M^{n+} studied in the problem are coordinated by oxide ions (O^{2-}) and adopt a four-coordinate tetrahedral (T_d) geometry in the magma and six-coordinate octahedral (O_h) geometry in the silicate minerals, both of which exhibit a high-spin electron configuration. The distribution coefficient of M^{n+} between the silicate minerals and magma, D , can be expressed by:

$$D = \frac{[M]_s}{[M]_l}$$

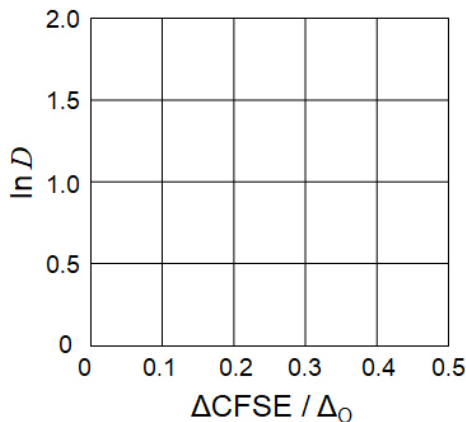
where $[M]_s$ and $[M]_l$ are the concentrations of M^{n+} in the silicate minerals and the magma, respectively. The table below shows the D values of Cr^{2+} and Mn^{2+} as examples.

	Cr^{2+}	Mn^{2+}
D	7.2	1.1

Let Δ_O and CFSE^O be the energy separation of the d-orbitals of M^{n+} and the crystal-field stabilization energy in a O_h field, respectively. Let Δ_T and CFSE^T be those in a T_d field.

- A.1** **Calculate** $|\text{CFSE}^O - \text{CFSE}^T| = \Delta\text{CFSE}$ in terms of Δ_O for Cr^{2+} , Mn^{2+} , and Co^{2+} ; 6pt
assume $\Delta_T = 4/9\Delta_O$.

- A.2** A linear relationship is observed by plotting $\ln D$ against $\Delta\text{CFSE} / \Delta_O$ in the Cartesian coordinate system shown below. 3pt
Estimate D for Co^{2+} .



Metal oxides MO (M : Ca, Ti, V, Mn, or Co) crystallize in a rock-salt structure wherein the M^{n+} adopts an O_h geometry with a high-spin electron configuration. The lattice enthalpy of these oxides is mainly governed by the Coulomb interactions based on the radius and charge of the ions and some contributions from the CFSE of M^{n+} in the O_h field.

- A.3** **Choose** the appropriate set of lattice enthalpies [kJ mol^{-1}] from one of the options (a) to (f). 3pt

	CaO	TiO	VO	MnO	CoO
(a)	3460	3878	3913	3810	3916
(b)	3460	3916	3878	3810	3913
(c)	3460	3913	3916	3810	3878
(d)	3810	3878	3913	3460	3916
(e)	3810	3916	3878	3460	3913
(f)	3810	3913	3916	3460	3878

Part B

A mixed oxide **A**, which contains La^{3+} and Cu^{2+} , crystallizes in a tetragonal unit cell shown in Fig.1. In the $[\text{CuO}_6]$ octahedron, the Cu-O length along the z-axis (l_z) is longer than that of the x-axis (l_x), and $[\text{CuO}_6]$ is distorted from the regular O_h geometry. This distortion removes the degeneracy of the e_g orbitals ($d_{x^2-y^2}$ and d_{z^2}).

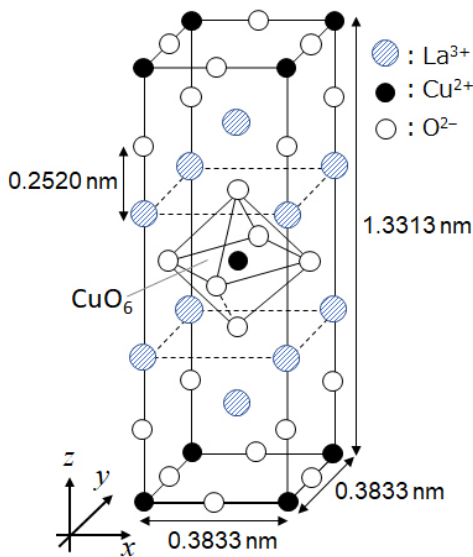


Fig. 1

A can be synthesized by thermal decomposition (pyrolysis) of complex **B**, which is formed by mixing metal chlorides in dilute aqueous ammonia solution containing squaric acid $\text{C}_4\text{H}_2\text{O}_4$, i.e., a diacid. The pyrolysis behavior of **B** in dry air shows a weight loss of 29.1% up to 200°C due to the loss of crystallization water, followed by another weight loss up to 700°C due to the release of CO_2 . The total weight loss during the formation of **A** from **B** is 63.6%. It should be noted that only water and CO_2 are released in the pyrolysis reaction.

B.1	<u>Write</u> the chemical formulae for A and B .	6pt
------------	----------------------------------------------------------------	-----

B.2	<u>Calculate</u> l_x and l_z using Fig. 1.	4pt
------------	------------------------------------------------	-----

B.3	For Cu^{2+} in the distorted $[\text{CuO}_6]$ octahedron in A of Fig. 1, <u>write</u> the names of the split e_g orbitals ($d_{x^2-y^2}$ and d_{z^2}) in (i) and (ii), and <u>draw</u> the electron configuration in the dotted box in your answer sheet.	4pt
------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----

A is an insulator. When one La^{3+} is substituted with one Sr^{2+} , one hole is generated in the crystal lattice that can conduct electricity. As a result, the Sr^{2+} -doped **A** shows superconductivity below 38 K. When a substitution reaction took place for **A**, 2.05×10^{27} holes m^{-3} were generated.

- B.4** **Calculate** the percentage of Sr^{2+} substituted for La^{3+} based on the mole ratio 4pt in the substitution reaction. Note that the valences of the constituent ions and the crystal structure are not altered by the substitution reaction.

Part C

$\text{Cu}_2(\text{CH}_3\text{CO}_2)_4$ is composed of four CH_3CO_2^- coordinated to two Cu^{2+} (Fig. 2A). $\text{Cu}_2(\text{CH}_3\text{CO}_2)_4$ exhibits high levels of structural symmetry, with two axes passing through the carbon atoms of the four CH_3CO_2^- and an axis passing through the two Cu^{2+} , all of which are oriented orthogonal relative to each other. When a dicarboxylate ligand is used instead of CH_3CO_2^- , a "cage complex" is formed. The cage complex $\text{Cu}_4(\text{L1})_4$ is composed of planar dicarboxylate **L1** (Fig. 2B) and Cu^{2+} (Fig. 2C). The angle θ between the coordination directions of the two carboxylates, indicated by the arrows in Fig. 2B, determines the structure of the cage complex. The θ is 0° for **L1**. Note that hydrogen atoms are not shown in Fig. 2.

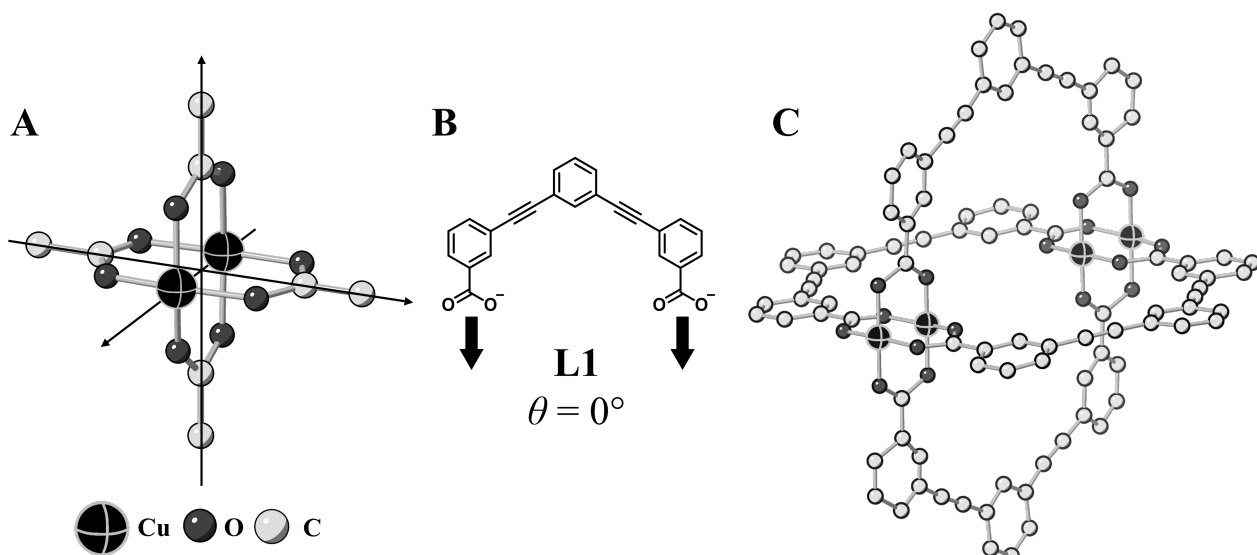
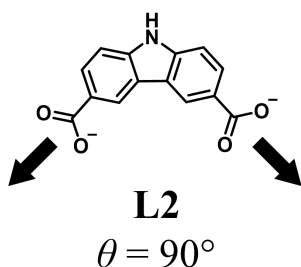


Fig. 2

- C.1** The θ of the planar dicarboxylate **L2** below is fixed to 90° . If the composition of the cage complex formed from **L2** and Cu^{2+} is $\text{Cu}_n(\text{L2})_m$, give the smallest integer combination of n and m . Assume that only the CO_2^- groups of **L2** form a coordination bond to Cu^{2+} ions. 5pt



A zinc complex, $\text{Zn}_4\text{O}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_6$, contains four tetrahedral Zn^{2+} , six CH_3CO_2^- , and one O^{2-} (Fig. 3A). In $\text{Zn}_4\text{O}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_6$, the O^{2-} is located at the origin, and the three axes passing through the carbon atoms of CH_3CO_2^- are oriented orthogonal relative to each other. When *p*-benzenedicarboxylate (Fig. 3B, **L3**, $\theta = 180^\circ$) is used instead of CH_3CO_2^- , the Zn^{2+} clusters are linked to each other to form a crystalline solid (**X**) that is called a “porous coordination polymer” (Fig. 3C). The composition of **X** is $[\text{Zn}_4\text{O}(\text{L3})_3]_n$, and it has a cubic crystal structure with nano-sized pores. One pore is represented as a sphere in Fig. 3D, and each tetrahedral Zn^{2+} cluster is represented as a dark gray polyhedron in Fig. 3C and 3D. Note that hydrogen atoms are not shown in Fig. 3.

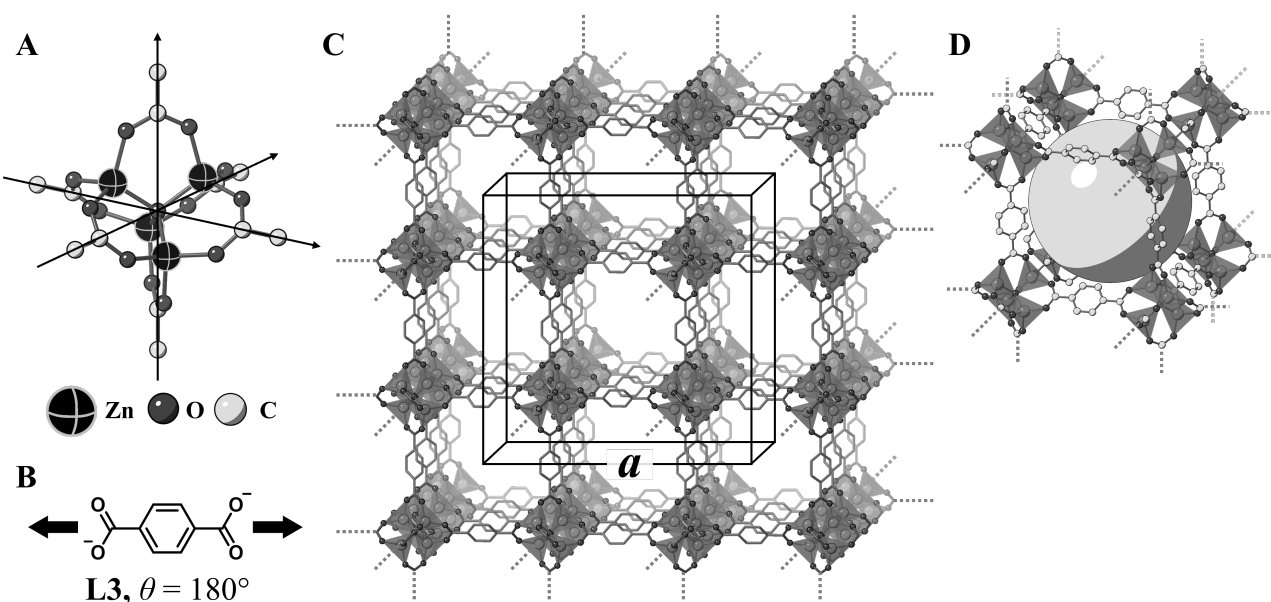


Fig. 3

- C.2** **X** has a cubic unit cell with a side length of a (Fig. 3C) and a density of 0.592 g cm^{-3} . **Calculate** a in [cm]. 5pt

- C.3** **X** contains a considerable number of pores, and 1 g of **X** can accommodate $3.0 \times 10^2 \text{ mL}$ of CO_2 gas in the pores at 1 bar and 25°C . **Calculate** the average number of CO_2 molecules per pore. 5pt

Kimia Padatan Logam Transisi

13 % dari total poin											
Pertanyaan	A.1	A.2	A.3	B.1	B.2	B.3	B.4	C.1	C.2	C.3	Total
Poin	6	3	3	6	4	4	4	5	5	5	45
Nilai											



Gunung berapi di pulau Sakurajima

Bagian A

Jepang merupakan salah satu negara yang memiliki jumlah gunung berapi cukup banyak. Ketika mineral silikat mengkristal dari magma, sebagian ion-ion logam transisi (M^{n+}) yang terdapat pada magma bergabung dengan mineral silikat. Ion M^{n+} yang dipelajari dalam soal ini berkoordinasi dengan ion oktida (O^{2-}) dan memiliki geometri tetrahedral (T_d) dalam magma dan memiliki geometri oktaheral (O_h) dalam mineral silikat, keduanya menunjukkan sifat konfigurasi elektron dalam keadaan spin tinggi. Koeffisien distribusi ion M^{n+} antara mineral silikat dan magma, D , dapat diungkapkan dengan:

$$D = \frac{[M]_s}{[M]_l}$$

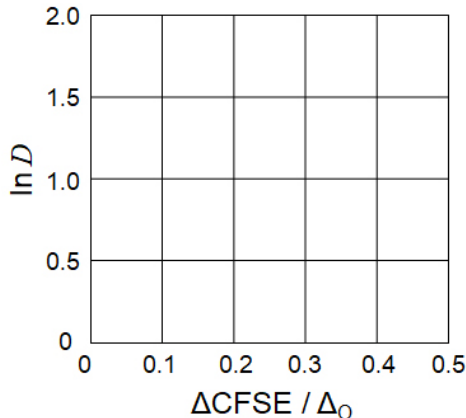
dengan $[M]_s$ dan $[M]_l$ masing-masing merupakan konsentrasi ion M^{n+} dalam mineral silikat dan magma. Tabel di bawah ini menunjukkan nilai D untuk ion Cr^{2+} dan Mn^{2+} sebagai contoh.

	Cr^{2+}	Mn^{2+}
D	7.2	1.1

Δ_O dan CFSE^O masing-masing merupakan energi pembelahan orbital d untuk ion Mⁿ⁺ dan energi penstabilan medan kristal dalam medan O_h. Untuk Δ_T dan CFSE^T merupakan dalam medan T_d.

- A.1** **Hitung** $|CFSE^O - CFSE^T| = \Delta CFSE$ dalam ungkapan Δ_O untuk Cr²⁺, Mn²⁺, dan Co²⁺; asumsi $\Delta_T = 4/9\Delta_O$. 6pt

- A.2** Hubungan linier diamati dengan mengalurkan $\ln D$ terhadap $\Delta CFSE / \Delta_O$ dalam sistem koordinat Cartesian seperti yang ditunjukkan di bawah ini.
Hitung D untuk Co²⁺. 3pt



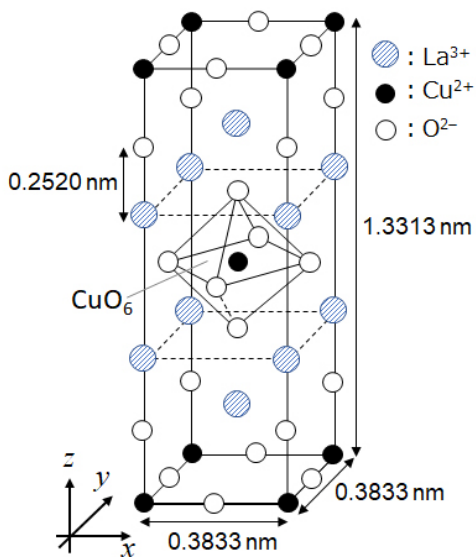
Oksida logam MO, (M: Ca, Ti, V, Mn, or Co) mengkristal dengan struktur *rock-salt* dimana ion Mⁿ⁺ memiliki geometri O_h dengan konfigurasi elektron dalam keadaan spin tinggi. Energi kisi oksida logam tersebut berkaitan dengan interaksi gaya Coulomb yang tergantung pada jari-jari dan muatan ion serta beberapa kontribusi CFSE ion Mⁿ⁺ dalam medan ligan O_h.

- A.3** **Pilih** di antara pilihan (a) sampai (f) yang paling sesuai untuk entalpi kisi [kJ mol⁻¹] oksida logam berikut.

	CaO	TiO	VO	MnO	CoO
(a)	3460	3878	3913	3810	3916
(b)	3460	3916	3878	3810	3913
(c)	3460	3913	3916	3810	3878
(d)	3810	3878	3913	3460	3916
(e)	3810	3916	3878	3460	3913
(f)	3810	3913	3916	3460	3878

Bagian B

Suatu campuran oksida **A**, yang mengandung ion La^{3+} dan Cu^{2+} , mengkristal dalam sel satuan tetragonal yang ditunjukkan pada Gambar 1. Dalam kerangka oktahedron $[\text{CuO}_6]$, panjang ikatan Cu-O pada sumbu z (l_z) lebih panjang dibandingkan pada sumbu x (l_x), dan $[\text{CuO}_6]$ mengalami distorsi dari geometri regular O_h . Distorsi tersebut menghilangkan keadaan degenerasi orbital e_g ($d_{x^2-y^2}$ dan d_{z^2}).



Gambar 1

A dapat disintesis melalui dekomposisi termal (pirolisis) senyawa kompleks **B**. Senyawa **B** dibentuk dari campuran logam klorida yang dilarutkan dalam larutan amonia yang mengandung *squaric acid* $\text{C}_4\text{H}_2\text{O}_4$, yaitu merupakan *diacid*. Reaksi pirolisis **B** di udara kering menunjukkan adanya pengurangan berat sebanyak 29.1% pada temperatur sampai 200°C . Hal ini disebabkan oleh pelepasan air kristal. Selanjutnya, pengurangan massa lainnya terjadi pada temperatur sampai 700°C yang disebabkan oleh lepasnya CO_2 . Total pengurangan massa selama pembentukan **A** dari **B** adalah 63.6%. Perlu diperhatikan bahwa hanya air dan CO_2 yang hilang dalam reaksi pirolisis tersebut.

B.1	<u>Tuliskan</u> rumus molekul A dan B .	6pt
------------	-------------------------------------------------------	-----

B.2	<u>Hitung</u> l_x dan l_z menggunakan Gambar 1.	4pt
------------	-----------------------------------------------------	-----

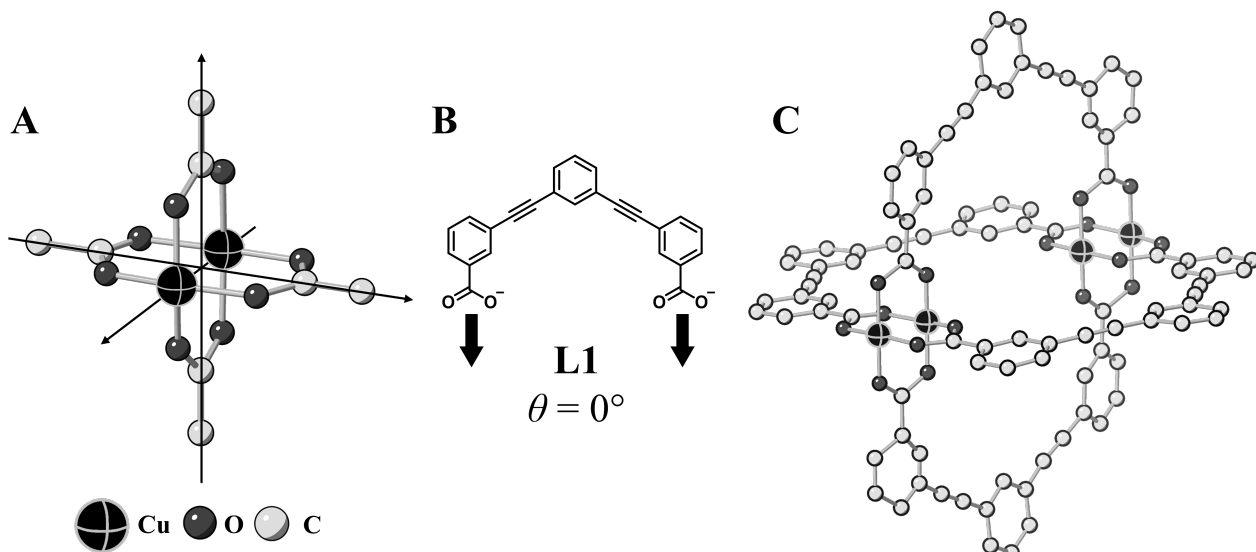
B.3	Untuk Cu^{2+} dalam kerangka oktahedron $[\text{CuO}_6]$ yang terdistorsi dalam A pada Gambar 1, <u>tuliskan</u> nama orbital e_g ($d_{x^2-y^2}$ dan d_{z^2}) yang mengalami pembela-han menjadi (i) dan (ii), dan <u>gambarkan</u> konfigurasi elektron dalam <i>dotted box</i> pada lembar jawaban.	4pt
------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----

A merupakan sebuah insulator. Ketika satu La^{3+} disubsitusi oleh satu Sr^{2+} , satu *hole* terbentuk dalam kisi kristal yang dapat menghantarkan listrik. **A** yang terdoping Sr^{2+} (Sr^{2+} -doped **A**) menunjukkan sifat superkonduktivitas di bawah 38 K. Ketika reaksi subsitusi berlangsung pada **A**, $2.05 \times 10^{27} \text{ hole m}^{-3}$ terbentuk.

B.4 **Hitung** presentase Sr^{2+} yang mensubsitusi La^{3+} berdasarkan perbandingan mol dalam reaksi subsitusi. Perhatikan bahwa valensi ion penyusun dan struktur kristal tidak berubah oleh reaksi subsitusi. 4pt

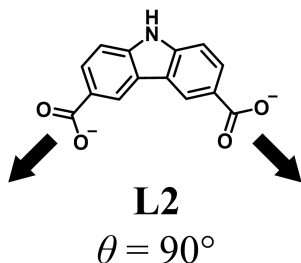
Bagian C

$\text{Cu}_2(\text{CH}_3\text{CO}_2)_4$ terdiri dari empat ion CH_3CO_2^- yang terkoordinasi pada dua ion Cu^{2+} (Gambar 2A). $\text{Cu}_2(\text{CH}_3\text{CO}_2)_4$ menunjukkan level simetri struktur yang tinggi, dengan dua sumbu koordinat melewati atom karbon dari empat ion CH_3CO_2^- dan sebuah sumbu melewati dua ion Cu^{2+} . Semua sumbu berorientasi ortogonal relatif satu sama lain. Ketika ligan dikarboksilat digunakan sebagai pengganti CH_3CO_2^- , sebuah "cage complex" dapat terbentuk. "The cage complex" $\text{Cu}_4(\text{L1})_4$ terdiri dari dikarboksilat planar **L1** (Gambar 2B) dan kompleks Cu^{2+} (Gambar 2C). Sudut θ merupakan sudut antara arah dua gugus karboksilat, yang ditunjukkan dengan tanda panah pada Gambar. 2B. Sudut θ menentukan struktur "cage complex". Nilai θ adalah 0° untuk **L1**. Perhatikan bahwa atom-atom hidrogen tidak ditunjukkan pada Gambar 2.

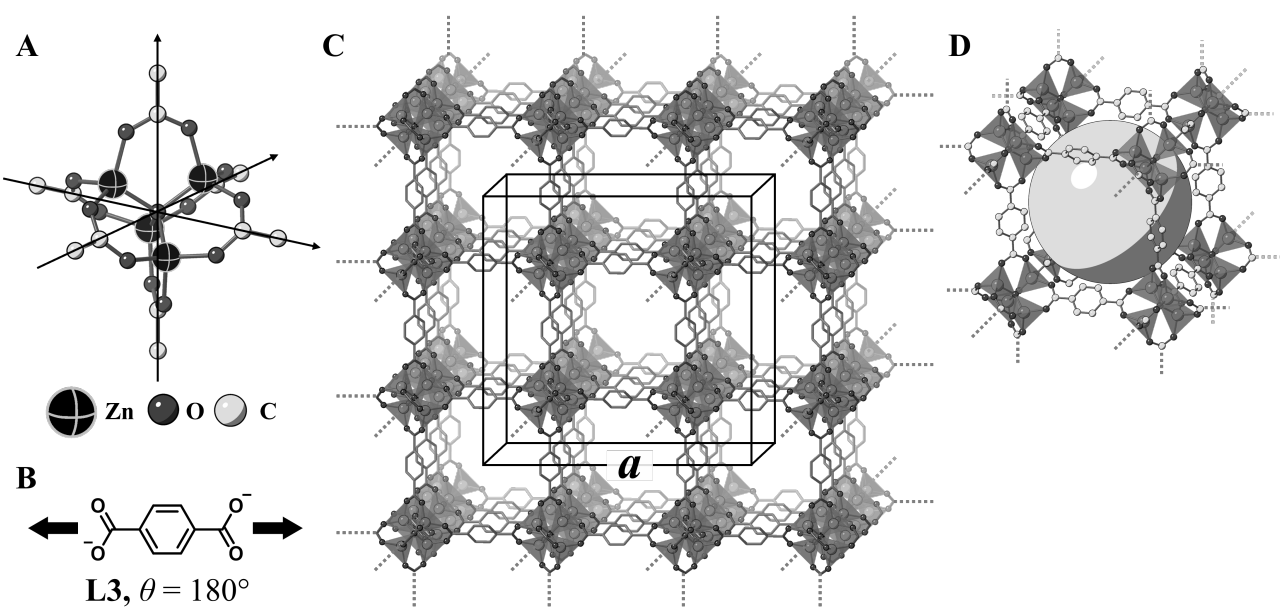


Gambar 2

- C.1 Nilai θ untuk dikarboksilat planar **L2** adalah 90° . Jika komposisi *cage complex* yang dibentuk dari **L2** dan Cu^{2+} adalah $\text{Cu}_n(\text{L2})_m$, berikan kombinasi bilangan bulat terkecil untuk n dan m . Asumsikan hanya gugus CO_2^- dari **L2** yang membentuk ikatan koordinasi dengan ion Cu^{2+} .



Kompleks seng, $\text{Zn}_4\text{O}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_6$, terdiri dari empat tetrahedral Zn^{2+} , enam CH_3CO_2^- , dan satu O^{2-} (Gambar 3A). Pada $\text{Zn}_4\text{O}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_6$, ion O^{2-} terletak pada pusat koordinat, dan tiga sumbu melewati atom C dari CH_3CO_2^- berorientasi ortogonal relatif satu sama lain. Ketika *p-benzenedicarboxylate* (Gambar 3B, L3, $\theta = 180^\circ$) digunakan sebagai pengganti CH_3CO_2^- , cluster Zn^{2+} dihubungkan satu sama lain untuk membentuk padatan kristalin (X) yang disebut sebagai “porous coordination polymer” (Gambar 3C). Komposisi X yaitu $[\text{Zn}_4\text{O}(\text{L3})_3]_n$, yang memiliki struktur kristal kubus dengan pori-pori berukuran nano. Satu pori digambarkan sebagai bola pada Gambar 3D, dan tiap cluster tetrahedron Zn^{2+} digambarkan sebagai polihedron abu-abu gelap pada Gambar 3C dan 3D. Perhatikan bahwa atom-atom hidrogen tidak ditunjukkan pada Gambar 3.



Gambar 3

- C.2** X memiliki unit sel tipe kubus dengan panjang rusuk a (Gambar 3C) dan memiliki densitas sebesar 0.592 g cm^{-3} . **Tentukan** a dalam [cm]. 5pt

- C.3** X mengandung banyak pori, dimana setiap 1 g X dapat diisi oleh $3.0 \times 10^2 \text{ mL}$ CO_2 pada 1 bar dan 25°C . **Hitung** jumlah rata-rata molekul CO_2 per pori. 5pt



IDN-4 C-6 A-1

A6-1
Indonesia (Indonesia)

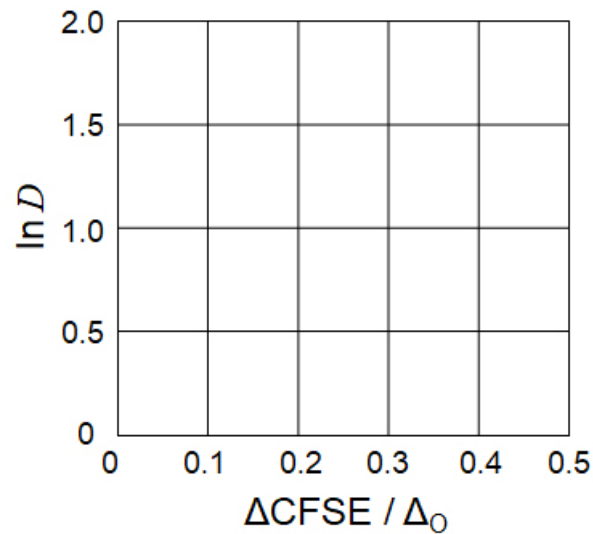
Kimia Padatan Logam Transisi

Bagian A

A.1 (6 pt)

Cr^{2+} : _____ Δ_0 , Mn^{2+} : _____ Δ_0 , Co^{2+} : _____ Δ_0

A.2 (3 pt)



D : _____

A.3 (3 pt)



IDN-4 C-6 A-3

A6-3
Indonesia (Indonesia)

Bagian B

B.1 (6 pt)

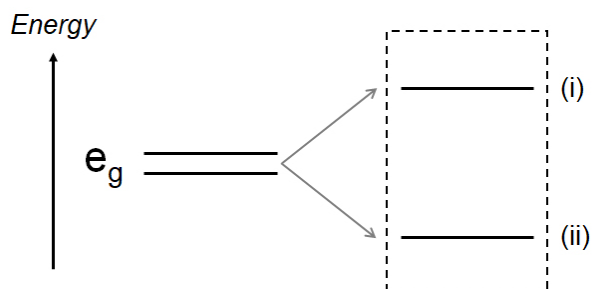
A : _____, B : _____

B.2 (4 pt)

$l_x =$ _____ nm, $l_z =$ _____ nm

B.3 (4 pt)

(i) : _____, (ii) : _____



B.4 (4 pt)

_____ %



IDN-4 C-6 A-5

A6-5
Indonesia (Indonesia)

Bagian C

C.1 (5 pt)

$n =$ _____, $m =$ _____

C.2 (5 pt)

$a =$ _____ cm



IDN-4 C-6 A-6

A6-6
Indonesia (Indonesia)

C.3 (5 pt)

IDN-4 C-7 C-1

IDN-4 C-7 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 7
Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

Playing with Non-benzenoid Aromaticity

13 % of the total					
Question	A.1	A.2	A.3	B.1	Total
Points	5	2	19	10	36
Score					

Prof. Nozoe (1902–1996) opened the research field of non-benzenoid aromatic compounds, which are now ubiquitous in organic chemistry.



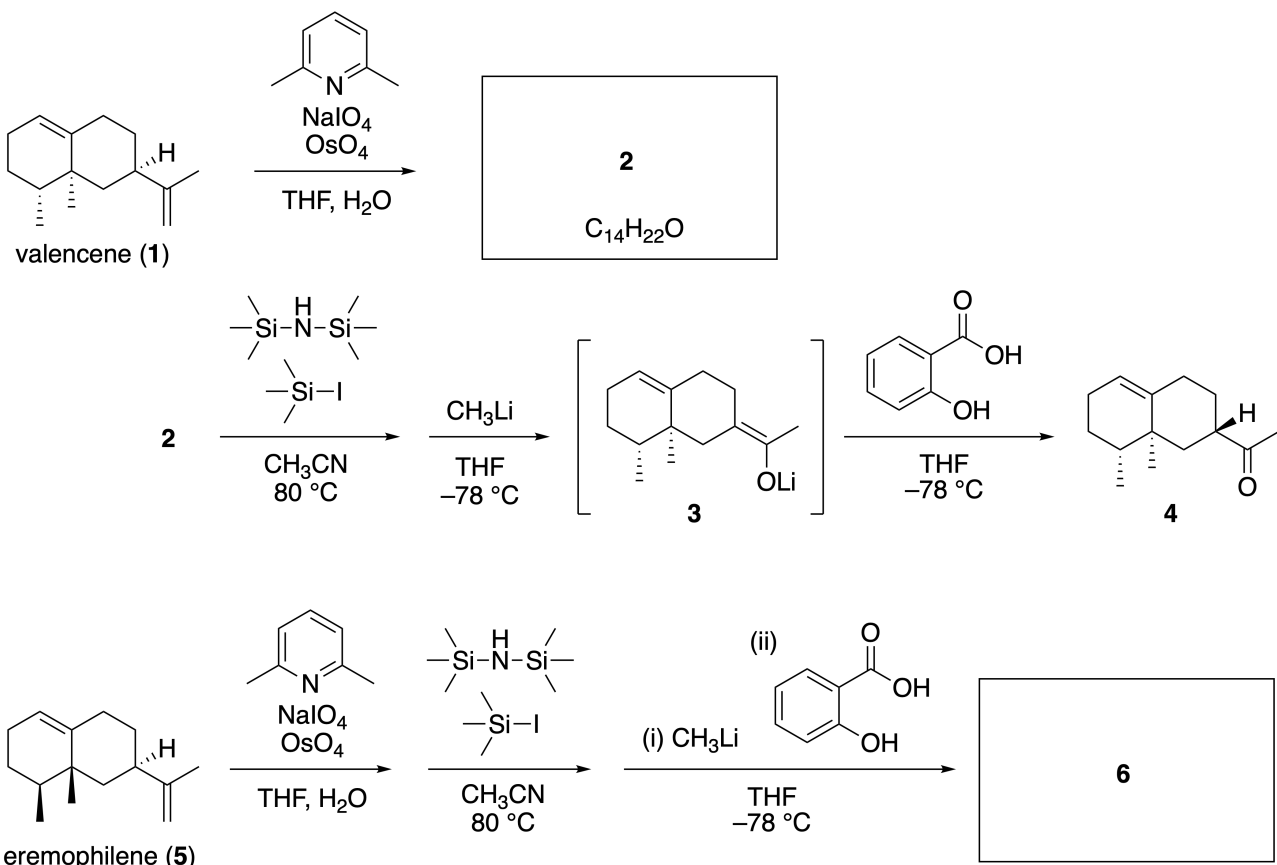
Photo courtesy: Tohoku Univ.

Part A

Linearifolianone is a natural product with a unique structure, which was isolated from *Inula linariifolia*. From valencene (**1**), a one-step conversion yields **2**, before a three-step conversion via **3** yields ketone **4**. Eremophilene (**5**) is converted into **6** by performing the same four-step conversion.



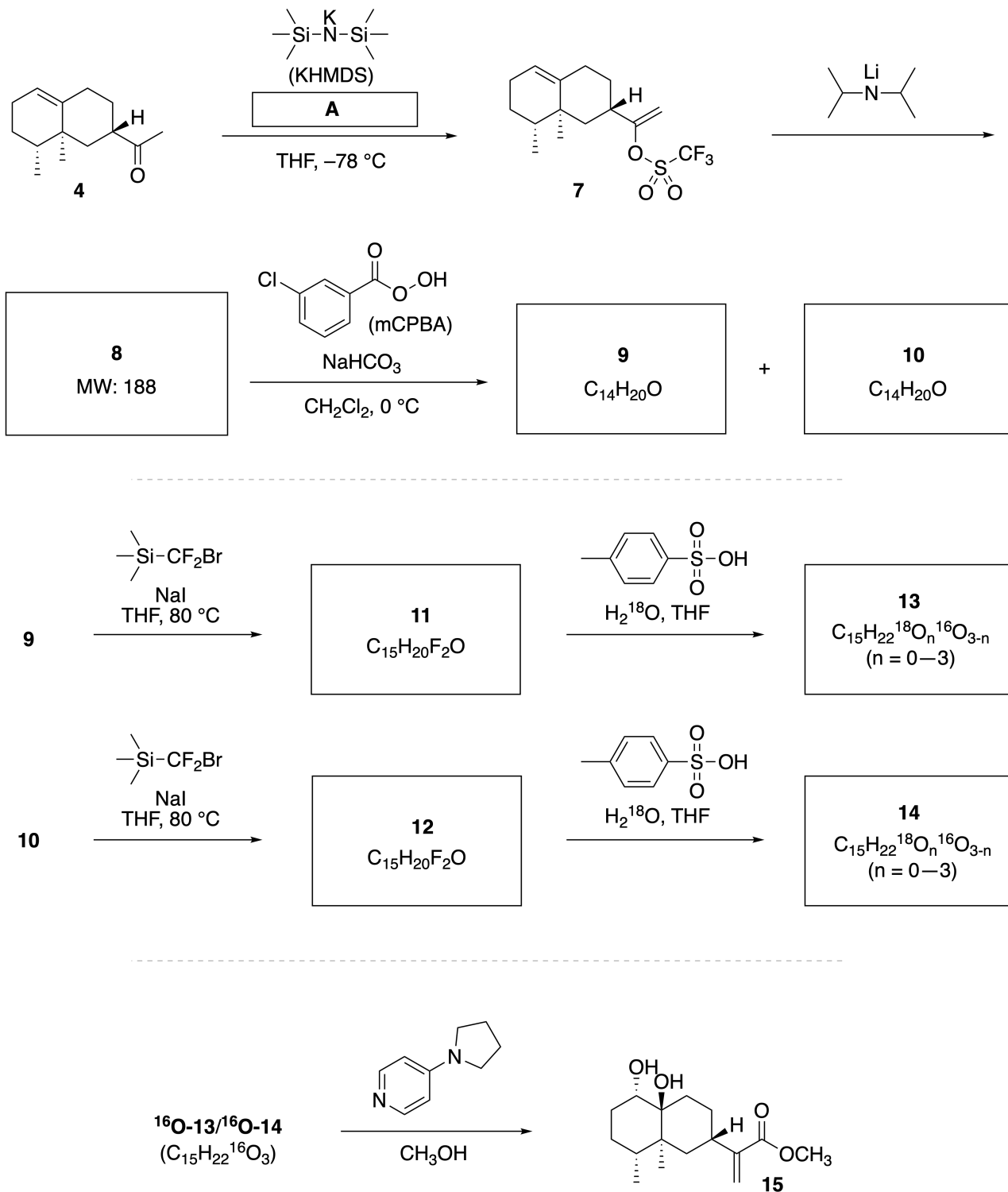
Inula linariifolia



A.1 Draw the structures of **2** and **6** and clearly identify the stereochemistry where necessary. 5pt

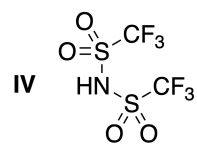
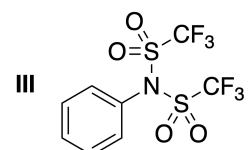
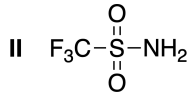
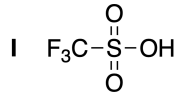
Then, ketone **4** is converted into ester **15**. Compound **8** (molecular weight: 188) retains all the stereocenters in **7**. Compounds **9** and **10** have five stereocenters and no carbon-carbon double bonds. Assume

that H_2^{18}O is used instead of H_2^{16}O for the synthesis of ^{18}O -labelled-lineariifolianones **13** and **14** from **11** and **12**, respectively. Compounds **13** and **14** are ^{18}O -labelled isotopomers. Ignoring isotopic labelling, both **13** and **14** provide the same product **15** with identical stereochemistry.

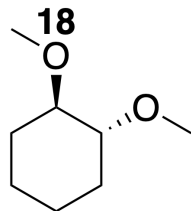


A.2 **Choose** the appropriate structure for A.

2pt

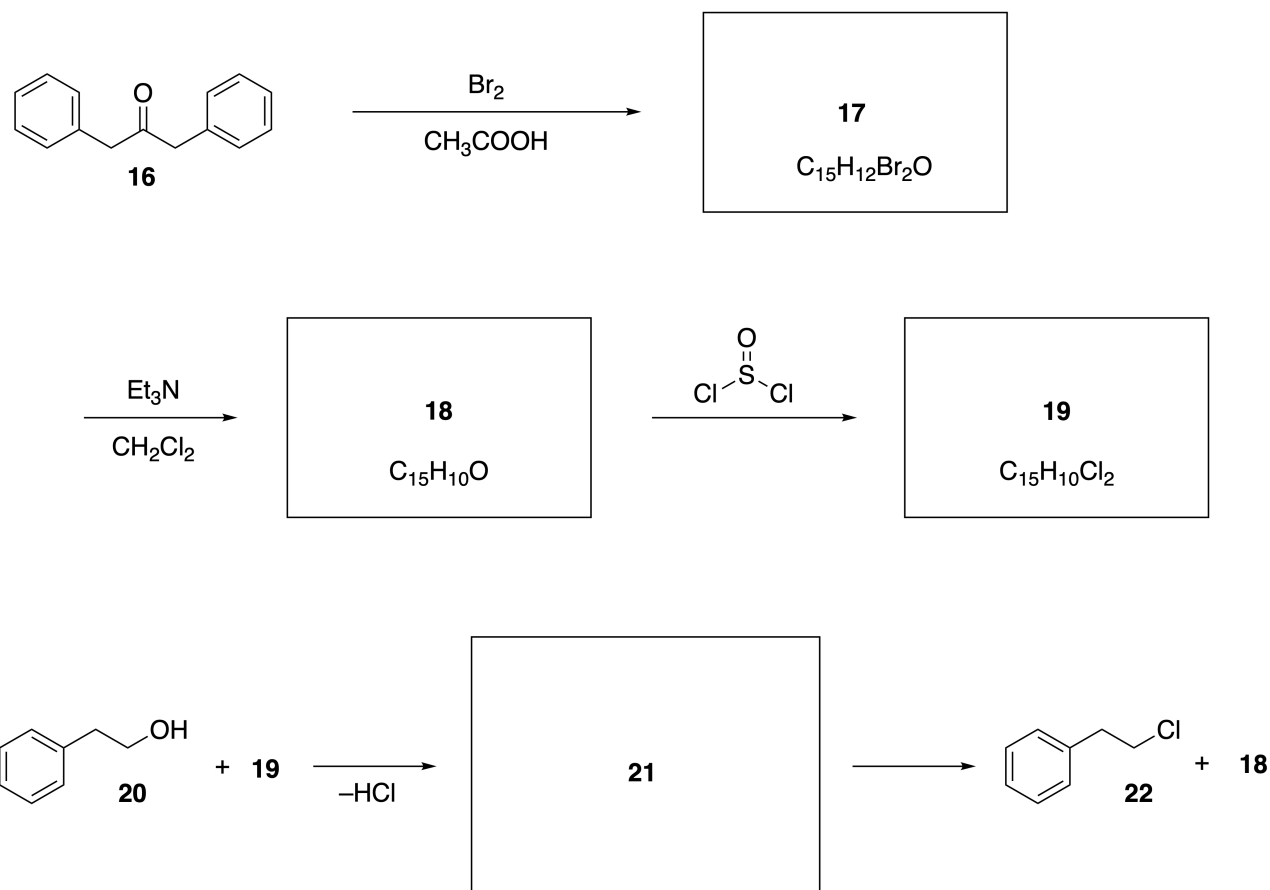


A.3 **Draw** the structures of **8–14** and clearly identify the stereochemistry where necessary. Also, **indicate** the introduced ^{18}O atoms for **13** and **14** as shown in the example below. 19pt



Part B

Compound **19** is synthesized as shown below. In relation to non-benzenoid aromaticity, **19** can be used as an activator for alcohols, and **20** was converted to **22** via ion-pair intermediate **21**. Although the formation of **21** was observed by NMR, **21** gradually decomposes to give **18** and **22**.



^1H NMR (CD_3CN , ppm) **20**: δ 7.4–7.2 (5H), 3.7 (2H), 2.8 (2H), 2.2 (1H)
21: δ 8.5–7.3 (15H), 5.5 (2H), 3.4 (2H)

B.1 Draw the structures of **17–19** and **21**. Identifying the stereochemistry is not necessary. 10pt

Bermain dengan Kearomatikan Non-benzenoid

13 % dari total poin					
Pertanyaan	A.1	A.2	A.3	B.1	Total
Poin	5	2	19	10	36
Nilai					

Prof Nozoe (1902-1996) membuka bidang penelitian senyawa aromatik non-benzenoid, yang sekarang ada di mana-mana dalam kimia organik.



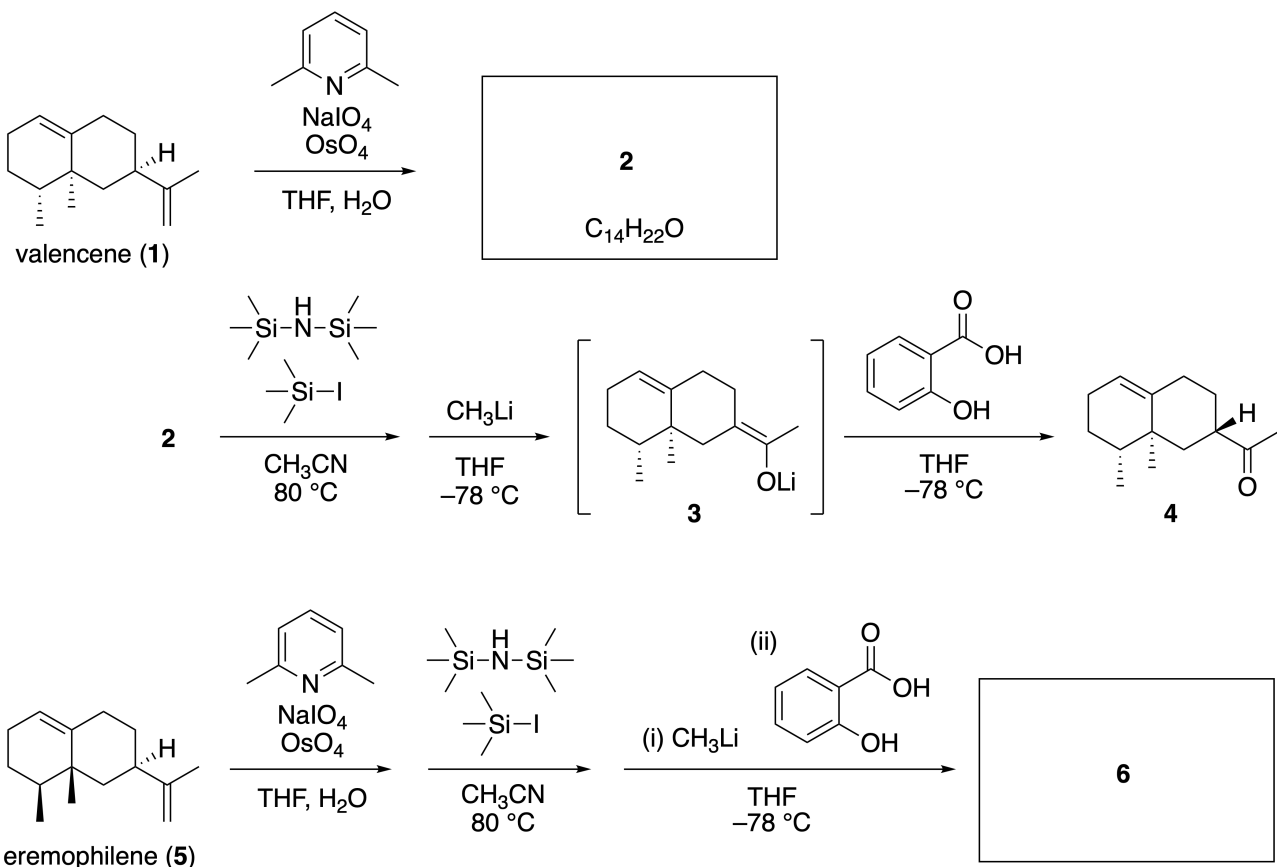
Photo courtesy: Tohoku Univ.

Bagian A

Lineariifolianone merupakan senyawa alam dengan struktur unik, yang diisolasi dari *Inula linariifolia*. Dari *valencene* (**1**), konversi satu-tahap menghasilkan **2**, sebelum konversi tiga-tahap melalui **3** menghasilkan keton **4**. *Eremophilene* (**5**) dikonversi menjadi **6** dengan melakukan konversi empat-tahap yang sama.



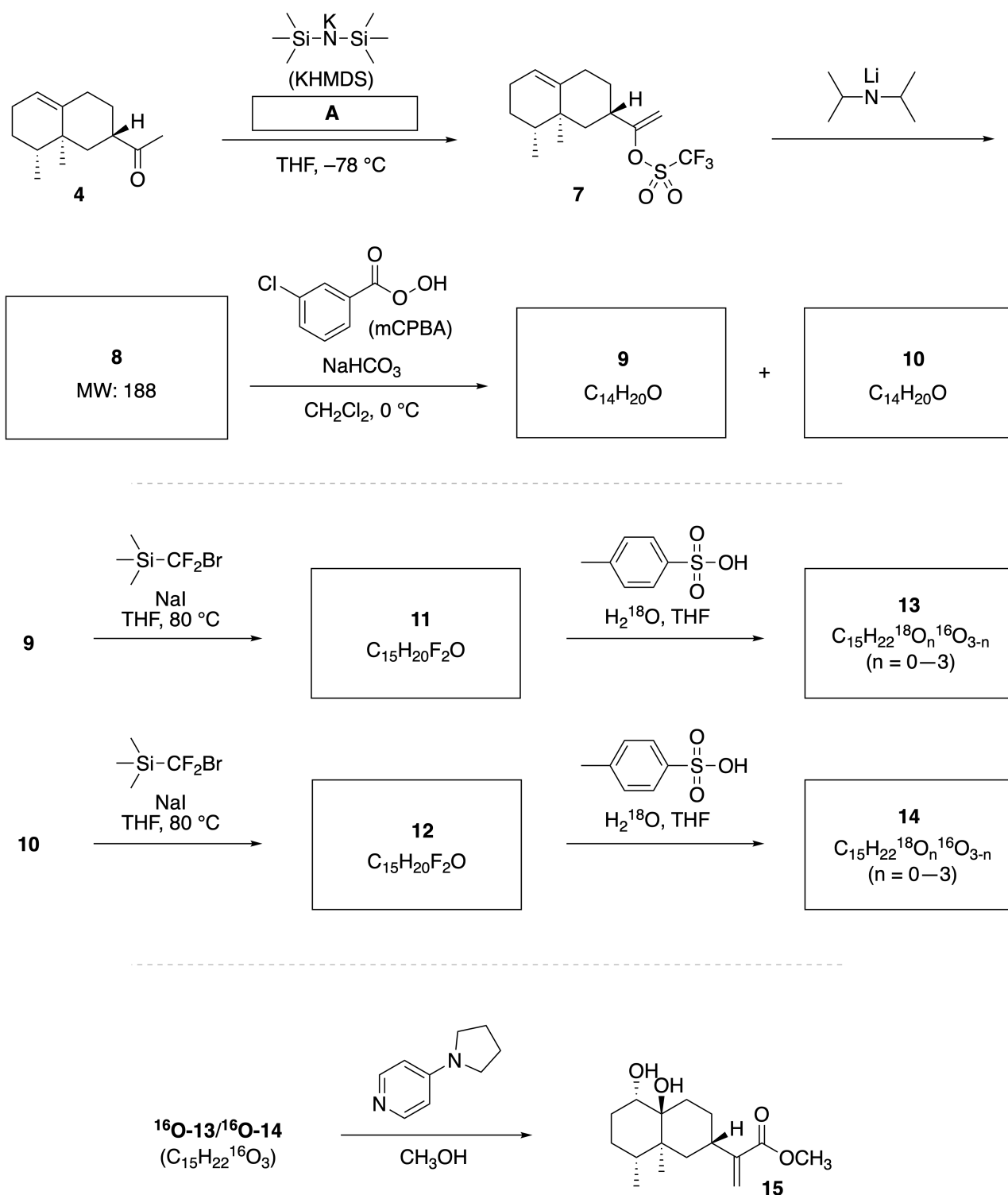
Inula linariifolia



A.1 **Gambarkan** struktur **2** dan **6** serta identifikasi dengan jelas stereokimianya di posisi yang tepat. 5pt

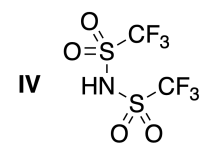
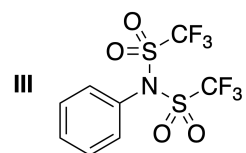
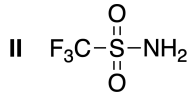
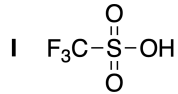
Selanjutnya, keton **4** dikonversi menjadi ester **15**. Senyawa **8** (berat molekul: 188) mempertahankan semua *stereocenter* di **7**. Senyawa **9** dan **10** memiliki lima *stereocenter* dan tidak ada ikatan rangkap karbon-

karbon. Asumsikan bahwa H_2^{18}O digunakan sebagai pengganti H_2^{16}O untuk sintesis *linear iifolianone* berlabel- ^{18}O **13** dan **14** secara berturut-turut dari **11** dan **12**. Senyawa **13** dan **14** adalah isotopomer berlabel- ^{18}O . Dengan mengabaikan pelabelan isotop, baik **13** dan **14** keduanya menghasilkan produk **15** yang sama dengan stereokimia yang identik.

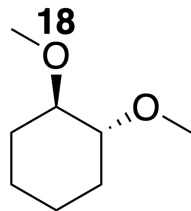


A.2 **Pilih** struktur **A** yang paling tepat.

2pt

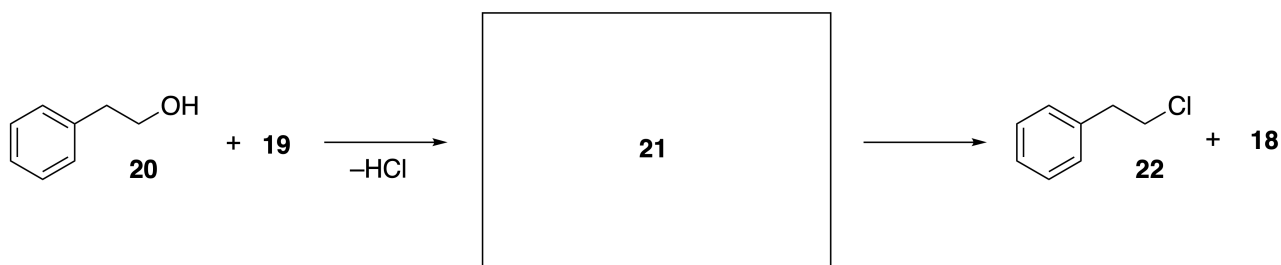
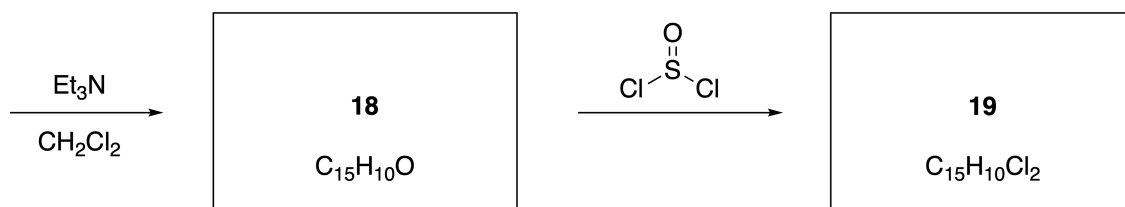
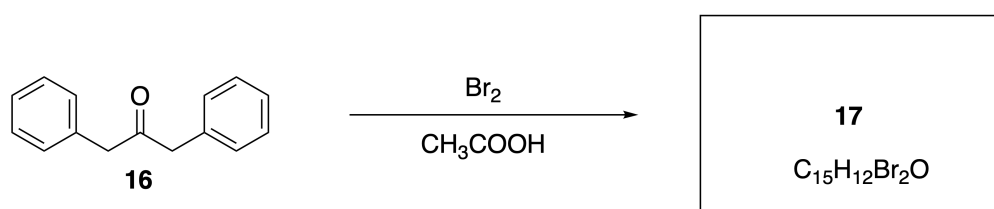


A.3 **Gambarkan** struktur **8-14** dan identifikasi dengan jelas stereokimianya di posisi yang tepat. Selain itu, **tuliskan** atom-atom ^{18}O yang terdapat pada **13** dan **14** seperti contoh berikut. 19pt



Bagian B

Senyawa **19** disintesis seperti ditunjukkan di bawah ini. Sehubungan dengan kearomatikan non-benzenoid, **19** dapat digunakan sebagai aktuator alkohol, dan **20** dikonversi menjadi **22** melalui intermediet pasangan-ion **21**. Walaupun pembentukan **21** teramati oleh NMR, namun **21** secara bertahap terurai menjadi **18** dan **22**.



^1H NMR (CD_3CN , ppm)
20: δ 7.4–7.2 (5H), 3.7 (2H), 2.8 (2H), 2.2 (1H)
21: δ 8.5–7.3 (15H), 5.5 (2H), 3.4 (2H)

B.1 Gambarkan struktur **17–19** dan **21**. Identifikasi stereokimia tidak diperlukan. 10pt



IDN-4 C-7 A-1

A7-1
Indonesia (Indonesia)

Bermain dengan Kearomatikan Non-benzenoid

Bagian A

A.1 (5 pt)

2 (2 pt)

6 (3 pt)

A.2 (2 pt)

A.3 (19 pt)

8 (3 pt)



9 (2 pt)



10 (2 pt)

11 (2 pt)



12 (2 pt)

13 (4 pt)

14 (4 pt)



IDN-4 C-7 A-3

A7-3
Indonesia (Indonesia)

Bagian B

B.1 (10 pt)

17 (2 pt)

18 (2 pt)

19 (3 pt)

21 (3 pt)

IDN-4 C-8 C-1

IDN-4 C-8 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 8
Cover sheet**

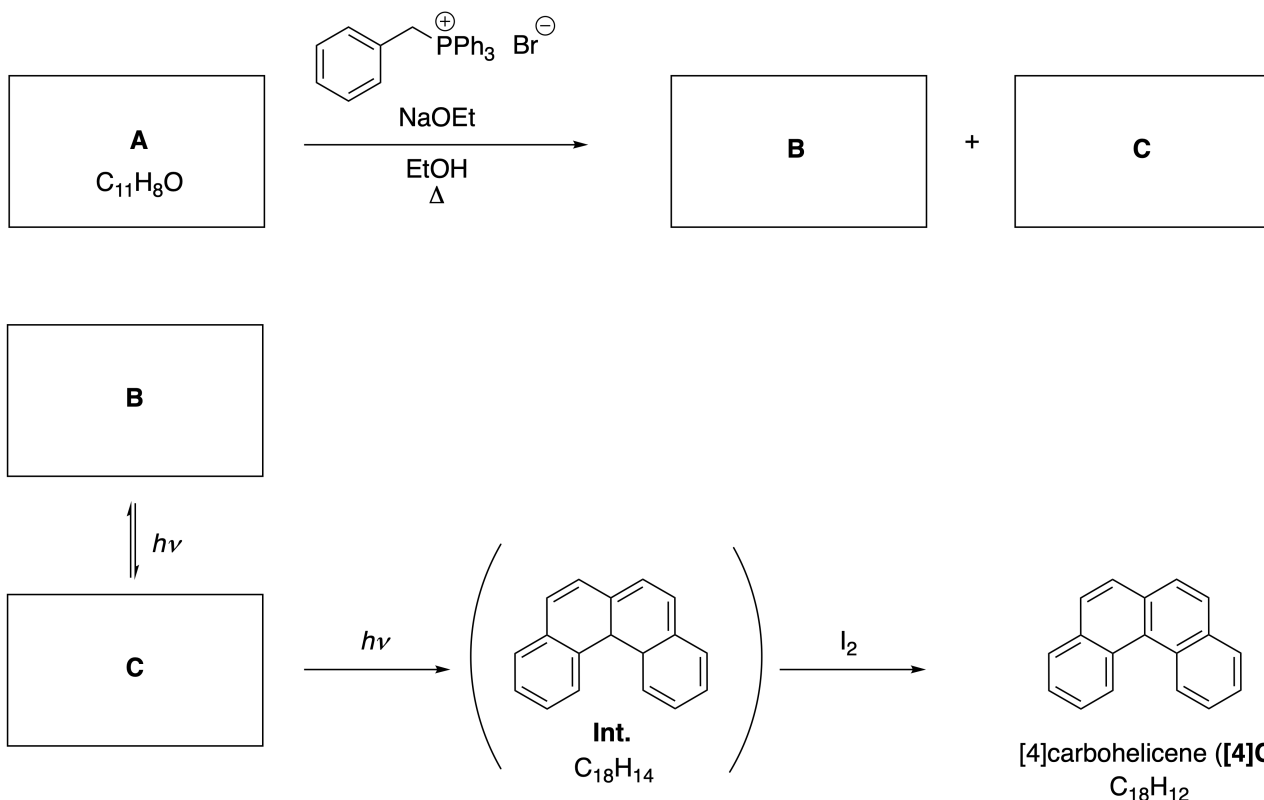
Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

Dynamic Organic Molecules and Their Chirality

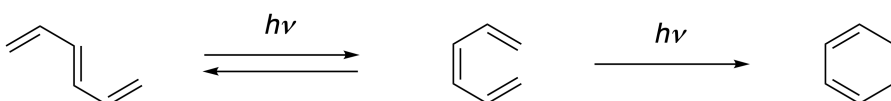
11 % of the total						
Question	A.1	A.2	A.3	B.1	B.2	Total
Points	9	3	7	3	4	26
Score						

Part A

Polycyclic aromatic hydrocarbons with successive ortho-connections are called [n]carbohelicenes (here, n represents the number of six-membered rings) (see below). [4]Carbohelicene (**[4]C**) is efficiently prepared by a route using a photoreaction as shown below, via an intermediate (**Int.**) that is readily oxidized by iodine.



The photoreaction proceeds in a manner similar to the following example.



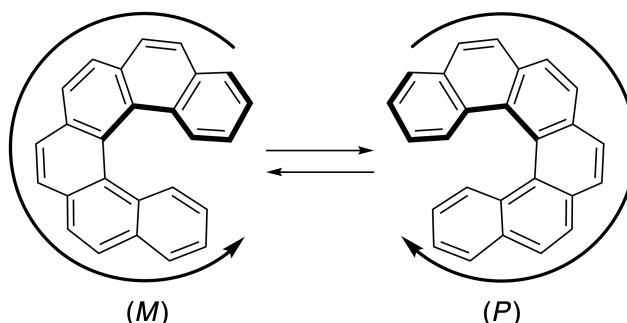
Note: For all of Question 8, please draw alternating single and double bonds in your answers to the problems as depicted in the examples of carbohelicene. Do not use circles for conjugated π systems.

A.1 Draw the structures of **A-C**. Stereoisomers should be distinguished. 9pt

A.2 Attempts to synthesize [5]carbohelicene from the same phosphonium salt and an appropriate starting compound resulted in the formation of only a trace amount of [5]carbohelicene, instead affording product **D** whose molecular weight was 2 Da lower than that of [5]carbohelicene. The ^1H NMR chemical shifts of **D** are listed below. Draw the structure of **D**.

[**D** (δ , ppm in CS_2 , r.t.), 8.85 (2H), 8.23 (2H), 8.07 (2H), 8.01 (2H), 7.97 (2H), 7.91 (2H)]

[5]- and larger [n]carbohelicenes have helical chirality and interconversion between enantiomers of these helicenes is significantly slow at room temperature. The chirality of [n]carbohelicenes is defined as (M) or (P) as shown below.



[n]Carbohelicenes with n larger than 4 can be enantiomerically separated by a chiral column chromatography, which was developed by Prof. Yoshio Okamoto.

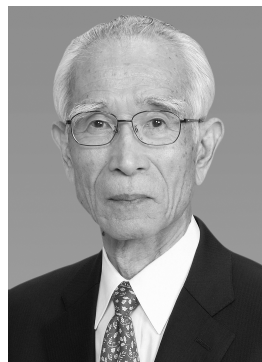
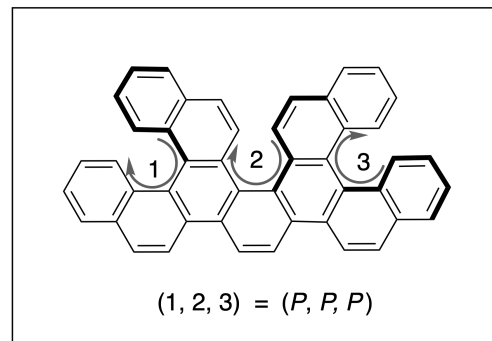
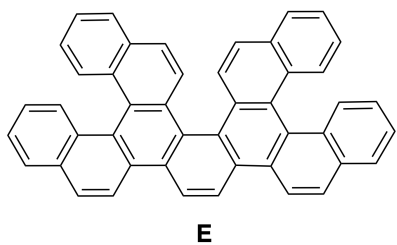
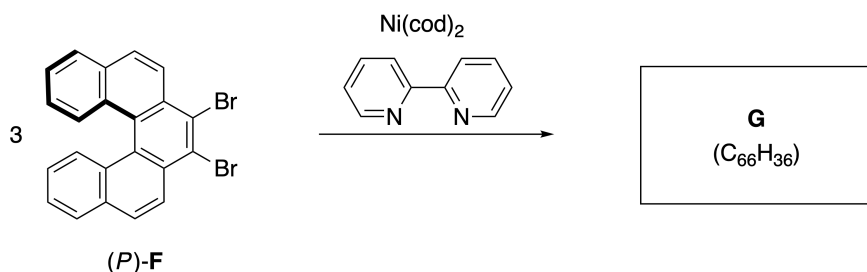
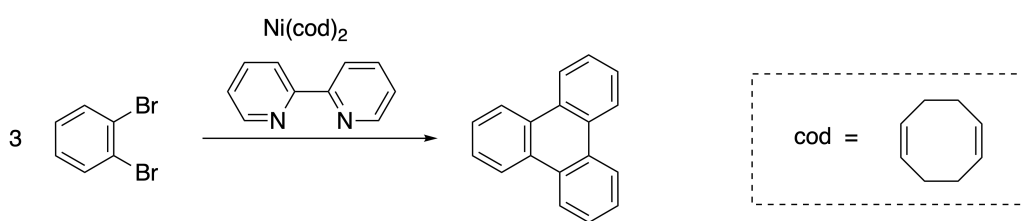


Photo courtesy: The Japan Prize Foundation

Multiple helicenes are molecules that contain two or more helicene-like structures. If its helical chirality is considered, several stereoisomers exist in a multiple helicene. For example, compound **E** contains three [5]carbohelicene-like moieties in one molecule. One of the stereoisomers is described as (P, P, P) as shown below.

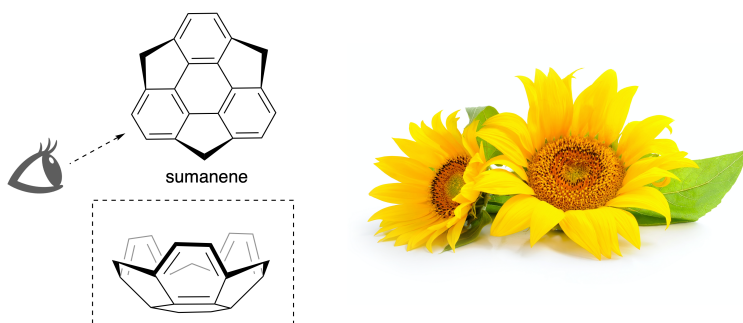


- A.3** The nickel-mediated trimerization of 1,2-dibromobenzene generates triphenylene. When the same reaction is applied to an enantiomer of **F**, (P) -**F**, multiple helicene **G** ($C_{66}H_{36}$) is obtained. Given that interconversion between stereoisomers does not occur during the reaction, **identify all** the possible stereoisomers of **G** formed in this process, without duplication. As a reference, one isomer should be drawn completely with the chirality defined as in the example above, with numerical labels; the other stereoisomers should be listed with location numbers and *M* and *P* labels according to the same numbering. For instance, the other stereoisomers of **E** should be listed as $(1, 2, 3) = (P, M, P), (P, M, M), (P, P, M), (M, M, M), (M, M, P), (M, P, P)$, and (M, P, M) . 7pt

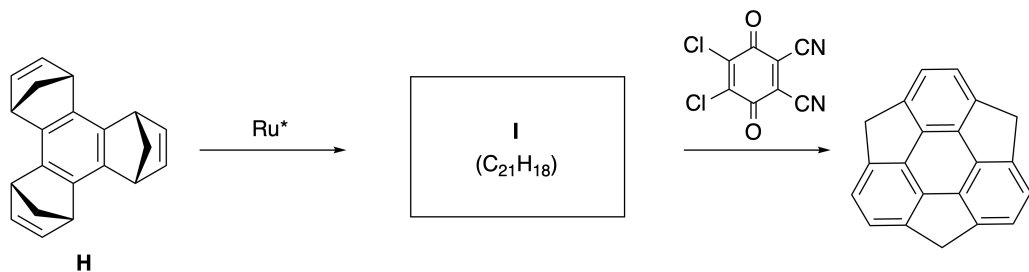
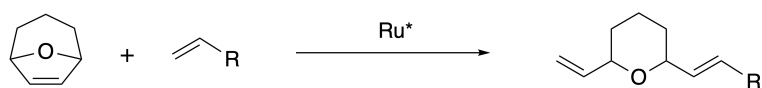


Part B

Sumanene is a bowl-shaped hydrocarbon that was first reported in Japan in 2003. The name "sumanene" derives from a Sanskrit-Hindi word "suman" that means sunflower. The synthesis of sumanene was achieved by a reaction sequence that consists of a ring-opening and a ring-closing metathesis.

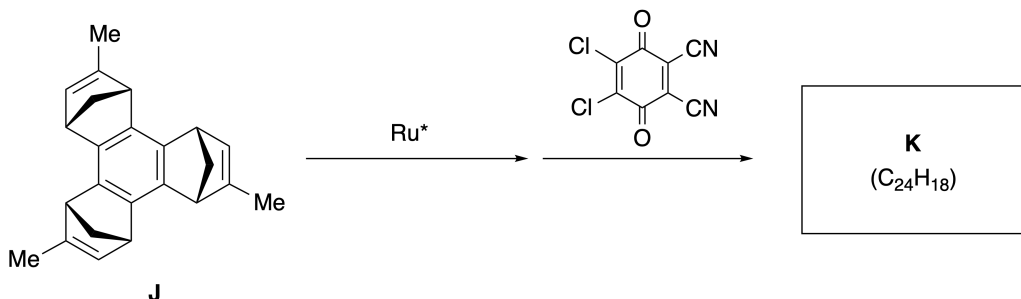


Representative metathesis reactions catalyzed by a ruthenium catalyst (Ru^*) are shown below.



- B.1** Draw the structure of intermediate **I** (its stereochemistry is not required).

3pt



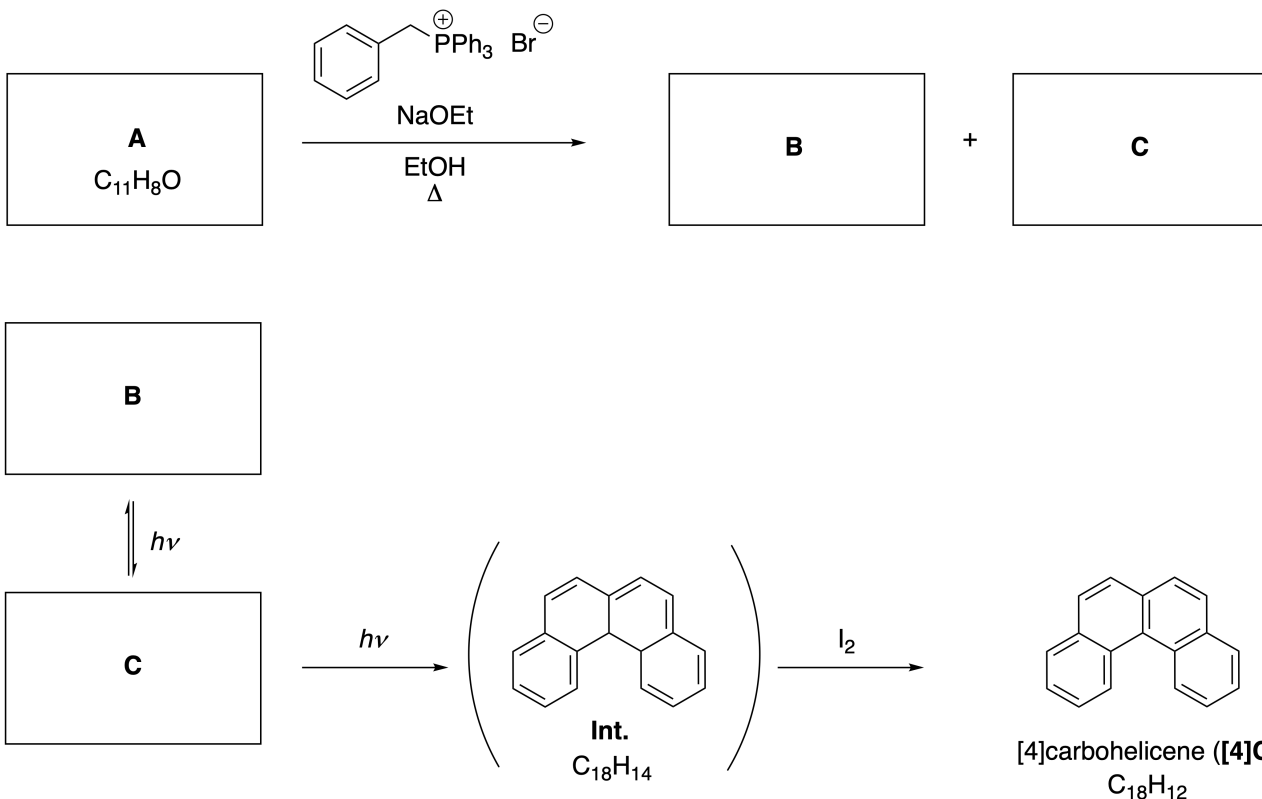
- B.2** Starting from the optically active precursor **J**, the same reaction sequence gives the optically active sumanene derivative **K**. The stereocenters in **J** suffer no inversion during the metathesis reaction. Draw the structure of **K** with the appropriate stereochemistry. 4pt

Molekul Organik Dinamis dan Kiralitasnya

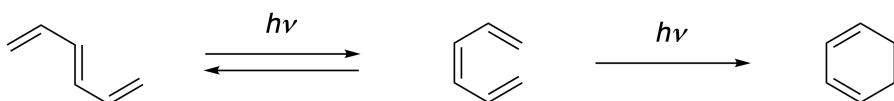
11 % dari total poin						
Pertanyaan	A.1	A.2	A.3	B.1	B.2	Total
Poin	9	3	7	3	4	26
Nilai						

Bagian A

Hidrokarbon aromatik polisiklik dengan hubungan-*ortho* berurutan disebut *[n]carbohelicene* (di sini, n mewakili banyaknya cincin lingkar-enam) (lihat di bawah). *[4]Carbohelicene ([4]C)* dibuat secara efisien dengan rute yang menggunakan fotoreaksi seperti ditunjukkan di bawah ini, melalui suatu intermediet (**Int.**) yang dapat langsung dioksidasi oleh iodin.



Fotoreaksi berlangsung dengan cara yang serupa dengan contoh berikut.

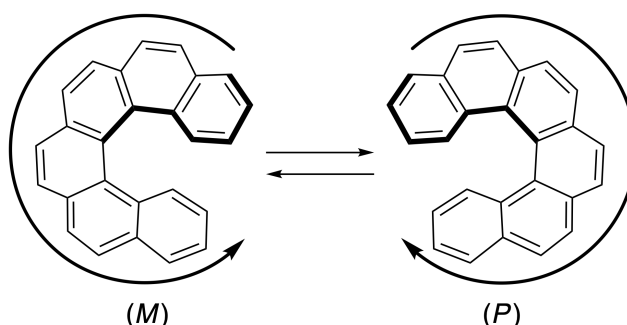


Catatan: Untuk semua Pertanyaan 8, gambarkan ikatan tunggal dan ikatan rangkap berselang-seling dalam jawaban Anda seperti yang dicontohkan pada *carbohelicene*. Jangan gunakan lingkaran untuk sistem π terkonjugasi.

A.1	Gambarkan struktur A-C. Stereoisomer harus jelas dibedakan.	9pt
-----	--------------------------------------------------------------------	-----

A.2	Upaya untuk sintesis [5]carbohelicene dari garam fosfonium yang sama dan senyawa awal yang sesuai hanya sedikit menghasilkan [5]carbohelicene, sebagai gantinya justru menghasilkan produk D yang berat molekulnya 2 Da lebih kecil daripada [5]carbohelicene. Geseran kimia ^1H NMR D tercantum di bawah ini. Gambarkan struktur D. [D (δ , ppm dalam CS_2 , r.t.), 8.85 (2H), 8.23 (2H), 8.07 (2H), 8.01 (2H), 7.97 (2H), 7.91 (2H)]	3pt
-----	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----

[5]- dan [n]carbohelicene yang lebih besar memiliki kiralitas heliks dan interkonversi antara enantiomer *helicene* ini berlangsung sangat lambat pada suhu kamar. Kiralitas [n]carbohelicene didefinisikan sebagai (M) atau (P) seperti ditunjukkan di bawah ini.



[n]Carbohelicene dengan n lebih besar daripada 4 dapat dipisahkan secara enantiomer menggunakan kromatografi kolom kiral, yang dikembangkan oleh Prof. Yoshio Okamoto.

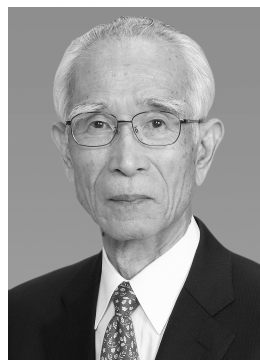
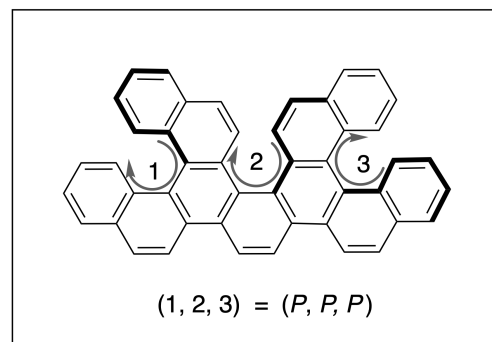
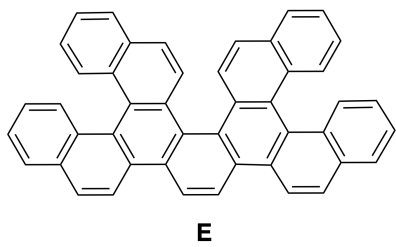
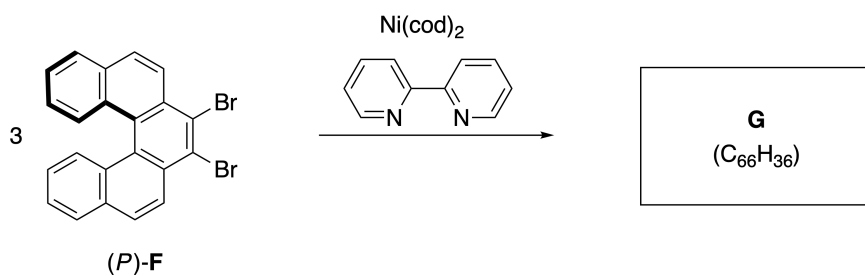
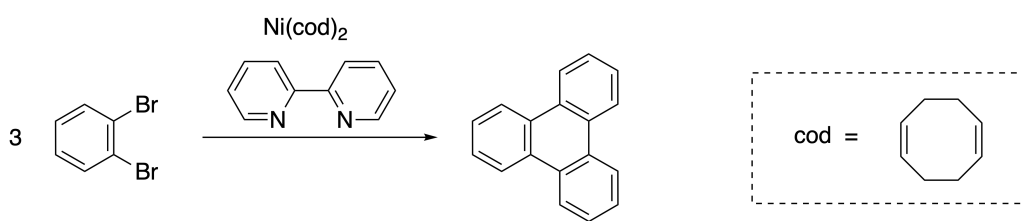


Photo courtesy: The Japan Prize Foundation

Multiple helicene adalah molekul yang mengandung dua atau lebih struktur mirip-helicene. Jika kiralitas heliksnya dipertimbangkan, beberapa stereoisomer berada dalam bentuk *multiple helicene*. Contohnya, senyawa **E** mengandung tiga bagian mirip-[5]carbohelicene dalam satu molekul. Salah satu stereoisomernya digambarkan sebagai (*P, P, P*) seperti ditunjukkan di bawah ini.

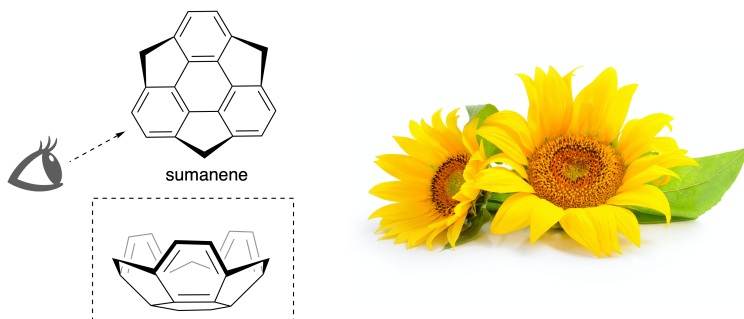


- A.3** Trimerisasi 1,2-dibromobenzena yang dimediasi-nikel menghasilkan *triphenylene*. Ketika reaksi yang sama diterapkan pada suatu enantiomer **F**, yaitu (*P*)-**F**, diperoleh *multiple helicene* **G** ($C_{66}H_{36}$). Mengingat bahwa interkonversi antara stereoisomer tidak terjadi selama reaksi, **identifikasi semua** kemungkinan stereoisomer **G** yang terbentuk dalam proses ini, tanpa duplikasi. Sebagai referensi, satu isomer harus digambarkan secara lengkap dengan kiralitas yang didefinisikan seperti pada contoh di atas, dengan label numerik; stereoisomer lainnya harus dituliskan dengan nomor lokasi serta label *M* dan *P* sesuai dengan penomoran yang sama. Misalnya, stereoisomer **E** lainnya harus dituliskan sebagai (1, 2, 3) = (*P, M, P*), (*P, M, M*), (*P, P, M*), (*M, M, M*), (*M, M, P*), (*M, P, P*), dan (*M, P, M*). 7pt

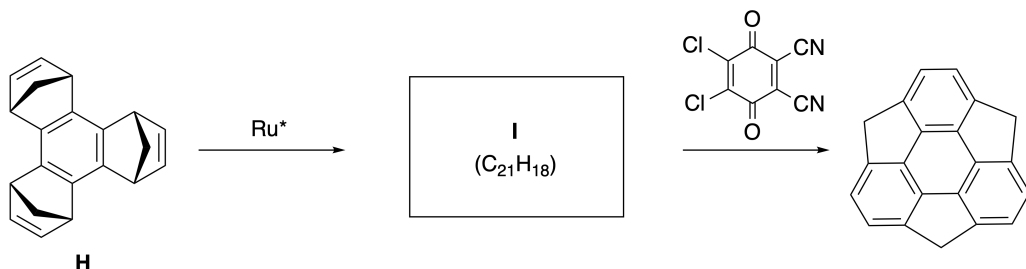
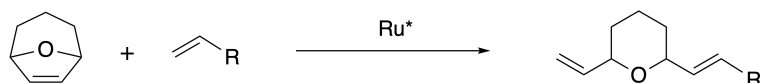


Bagian B

Sumanene adalah hidrokarbon berbentuk mangkuk yang pertama kali dilaporkan di Jepang pada tahun 2003. Nama "sumanene" berasal dari kata Sansekerta-Hindi "suman" yang berarti bunga matahari. Sintesis *sumanene* dicapai melalui serangkaian reaksi yang terdiri dari metatesis pembukaan-cincin dan penutupan-cincin.

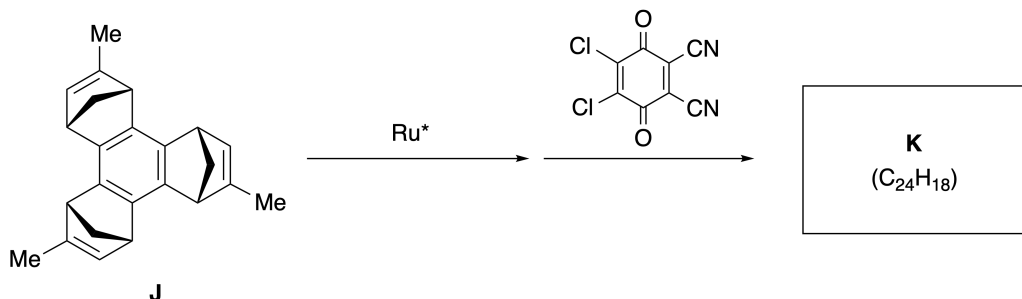


Reaksi metatesis representatif yang dikatalisis oleh katalis rutenium (Ru^*) ditunjukkan di bawah ini.



B.1 Gambarkan struktur intermediet **I** (stereokimianya tidak diperlukan).

3pt



- B.2** Dimulai dari prekursor optis aktif **J**, serangkaian reaksi yang sama menghasilkan turunan *sumanene* **K** yang optis aktif. *Stereocenters* dalam **J** tidak mengalami inversi selama reaksi metatesis. Gambarkan struktur **K** dengan stereokimianya yang sesuai. 4pt



IDN-4 C-8 A-1

A8-1
Indonesia (Indonesia)

Molekul Organik Dinamis dan Kiralitasnya

Bagian A

A.1 (9 pt)

A (3 pt)	B (3 pt)	C (3 pt)
-----------------	-----------------	-----------------

A.2 (3 pt)



IDN-4 C-8 A-2

A8-2
Indonesia (Indonesia)

A.3 (7 pt)



IDN-4 C-8 A-3

A8-3
Indonesia (Indonesia)

Bagian B

B.1 (3 pt)

B.2 (4 pt)

IDN-4 C-9 C-1

IDN-4 C-9 C
Hanif Zhafran

**IChO
Problem 9
Cover sheet**

Please return this cover sheet together with all the related question sheets.

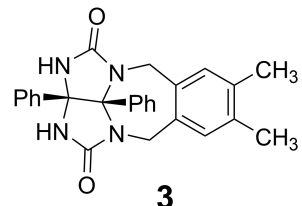
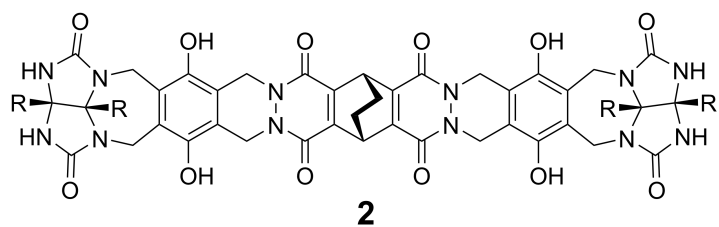
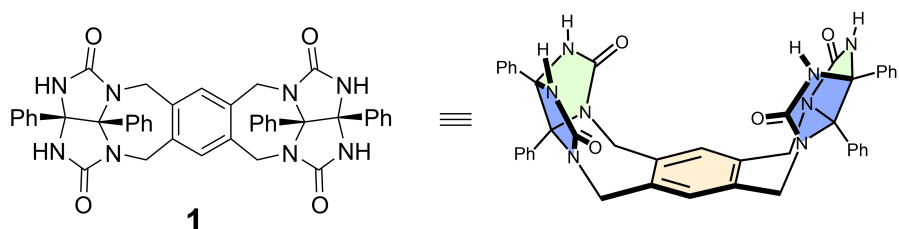
Likes and Dislikes of Capsule

10 % of the total						
Question	A.1	A.2	A.3	A.4	A.5	Total
Points	13	2	2	3	3	23
Score						

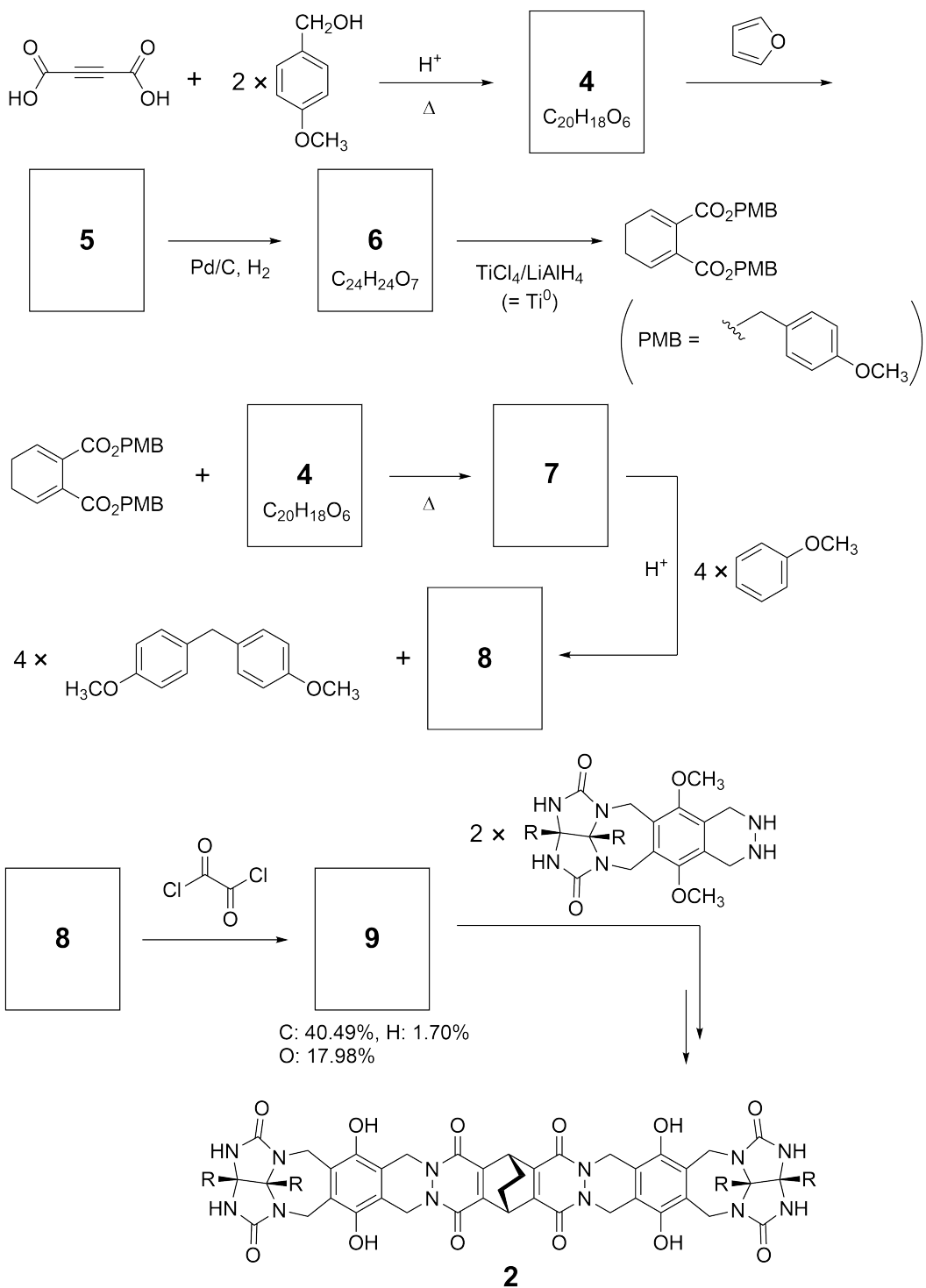
Good kids don't do this, but if you unseam a tennis ball, you can disassemble it into two U-shaped pieces.



Based on this idea, compounds **1** and **2** were synthesized as U-shaped molecules with different sizes. Compound **3** was prepared as a comparison of **1** and the encapsulation behavior of these compounds was investigated.



The synthetic route to **2** is shown below. The elemental composition of compound **9**: C; 40.49%, H; 1.70%, and O; 17.98% by mass.



- A.1** **Draw** the structures of **4–9**; the stereochemistry can be neglected. Use "PMB" 13pt as a substituent instead of drawing the whole structure of *p*-methoxybenzyl group shown in the scheme above.

In the mass spectrum of **1**, the ion peak corresponding to its dimer (**1₂**) was clearly observed, whereas an ion peak for **3₂** was not observed in the spectrum of **3**. In the ¹H NMR spectra of a solution of **1₂**, all the NH protons derived from **1** were observed to be chemically equivalent, and their chemical shift was significantly different from that of the NH protons of **3**. These data indicate that hydrogen bonds are formed between the NH moieties of **1** and atoms **X** of another molecule of **1** to form the dimeric capsule.

- A.2** **Circle** all the appropriate atom(s) **X** in **1**. 2pt

- A.3** **Give** the number of the hydrogen bonds in the dimeric capsule (**1₂**). 2pt

The dimeric capsule of **1** (**1**₂) has an internal space wherein an appropriate small molecule Z can be encapsulated. This phenomenon is expressed by the following equation:

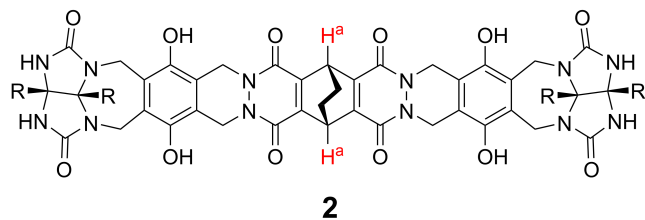


The equilibrium constant of the encapsulation of Z into **1**₂ is given as below:

$$K_a = \frac{[Z@\mathbf{1}_2]}{[Z][\mathbf{1}_2]} \quad (2)$$

Encapsulation of a molecule into a capsule could be monitored by NMR spectroscopy. For example, **1**₂ in C₆D₆ gave different signals in the ¹H NMR spectra before and after addition of CH₄.

Compound **2** also forms a rigid and larger dimeric capsule (**2**₂). The ¹H NMR spectrum of **2**₂ was measured in C₆D₆, C₆D₅F, and a C₆D₆/C₆D₅F solvent mixture, with all other conditions being kept constant. The chemical shifts for the H^a proton of **2** in the above solvents are summarized below, and no other signals from the H^a in **2**, except for the listed, were observed. Assume that the interior of the capsule is always filled with the largest possible number of solvent molecules and that each signal corresponds to one species of the filled capsule.



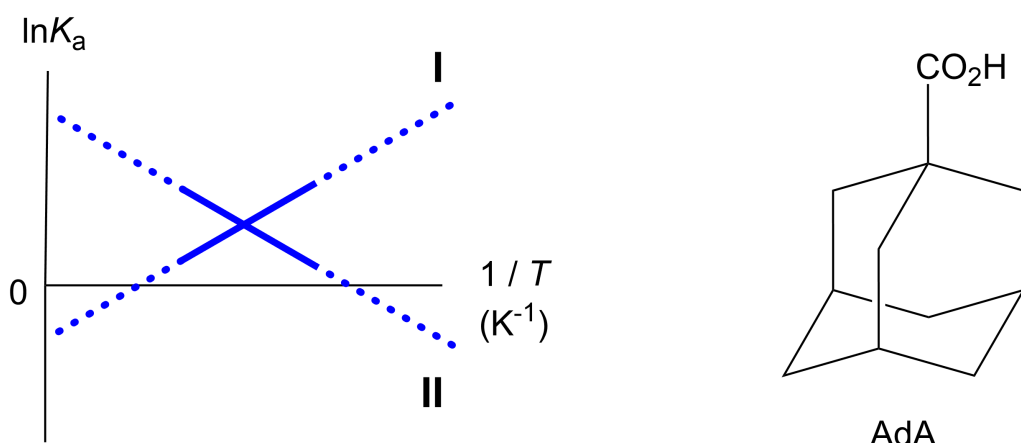
solvent	δ (ppm) of H ^a
C ₆ D ₆	4.60
C ₆ D ₅ F	4.71
C ₆ D ₆ / C ₆ D ₅ F	4.60, 4.71, 4.82

A.4 **Determine** the number of C₆D₆ and C₆D₅F molecules encapsulated in **2**₂ giving 3pt each H^a signal.

^1H NMR measurements in C_6D_6 revealed that $\mathbf{2}_2$ can incorporate one molecule of 1-adamantanecarboxylic acid (AdA), and the association constants (K_a) which are expressed below were determined for various temperatures. $[\text{solvent}@\mathbf{2}_2]$ denotes a species containing one or more solvent molecules.

$$K_a = \frac{[\text{Z}@\mathbf{2}_2]}{[\text{Z}][\text{solvent}@\mathbf{2}_2]} \quad (3)$$

Similarly, the K_a values of CH_4 and $\mathbf{1}_2$ given as eq (2) at various temperatures in C_6D_6 were also determined by ^1H NMR measurements. The plots of the two association constants (as $\ln K_a$ vs $1/T$) are shown below.



No C_6D_6 molecule is encapsulated in $\mathbf{1}_2$. In line **II**, the entropy change (ΔS) is (1) and enthalpy change (ΔH) is (2), indicating that the driving force for the encapsulation in line **II** is (3). Therefore, line **I** corresponds to (4), and line **II** corresponds to (5).

A.5 Choose the correct options in gaps (1)-(5) in the following paragraph from A 3pt and B.

	A	B
(1)	positive	negative
(2)	positive	negative
(3)	ΔS	ΔH
(4)	$\mathbf{1}_2$ and CH_4	$\mathbf{2}_2$ and AdA
(5)	$\mathbf{1}_2$ and CH_4	$\mathbf{2}_2$ and AdA

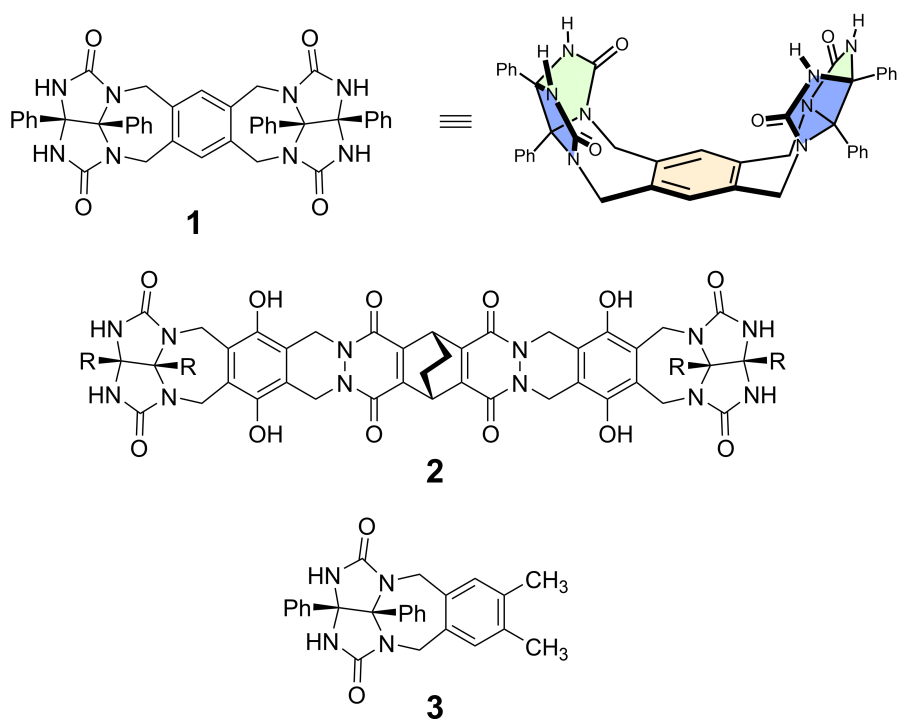
Kapsul Suka dan Benci

10 % dari total poin						
Pertanyaan	A.1	A.2	A.3	A.4	A.5	Total
Poin	13	2	2	3	3	23
Nilai						

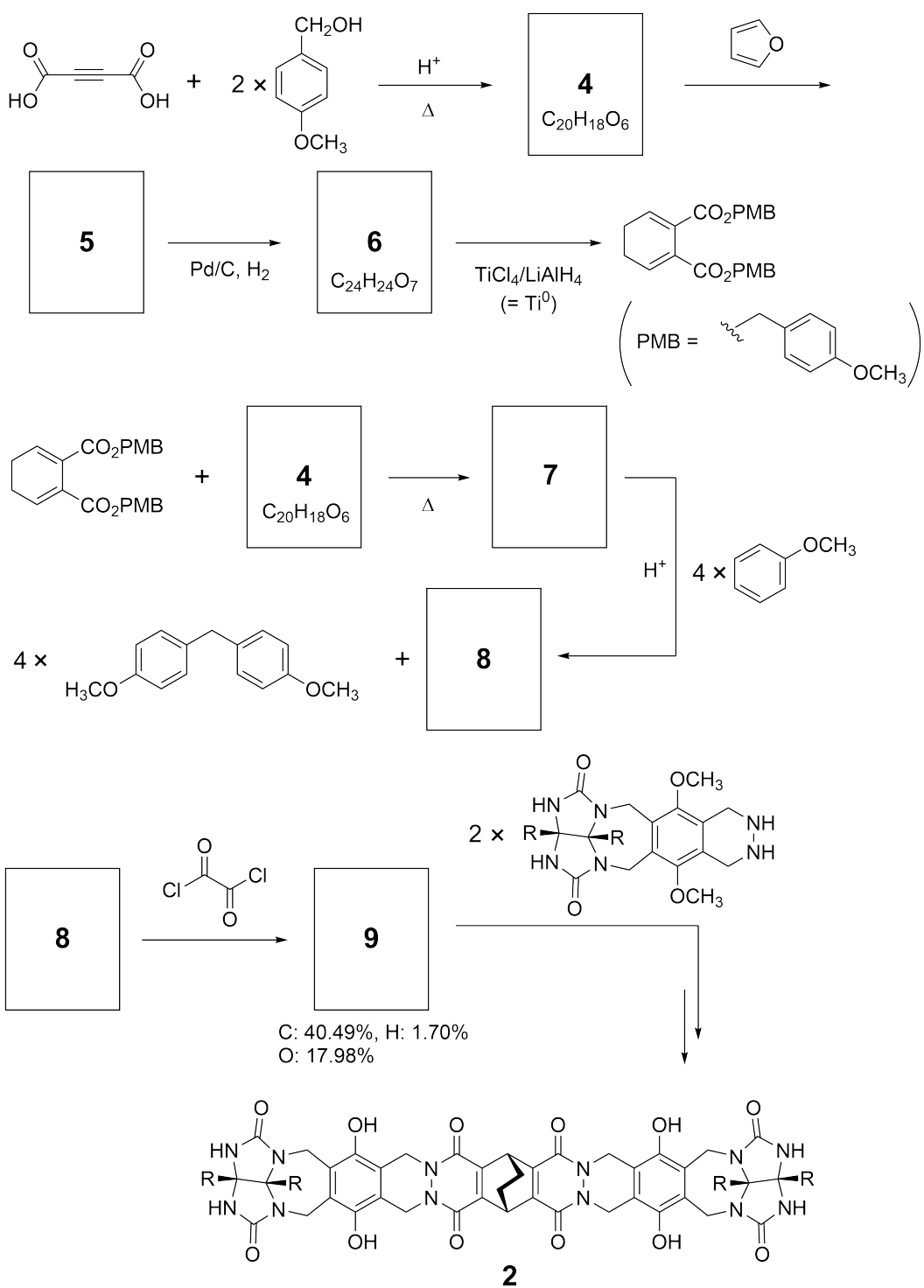
Anak yang baik tidak melakukan ini, tetapi jika Anda membuka jahitan bola tenis, Anda dapat mem-bongkarnya menjadi dua bagian berbentuk-U.



Berdasarkan ide ini, senyawa **1** dan **2** disintesis sebagai molekul berbentuk-U dengan ukuran berbeda. Senyawa **3** dibuat sebagai pembanding senyawa **1** dan perilaku enkapsulasi senyawa-senyawa tersebut dipelajari.



Rute sintesis menuju **2** ditunjukkan di bawah ini. Komposisi unsur senyawa **9**: C; 40.49%, H; 1.70%, dan O; 17.98% (% massa).



A.1 **Gambarkan** struktur **4–9**; stereokimianya dapat diabaikan. Gunakan "PMB" sebagai substituen alih-alih menggambarkan seluruh molekul gugus *p*-methoxybenzyl yang ditunjukkan pada skema di atas. 13pt



IDN-4 C-9 Q-4

Q9-4
Indonesia (Indonesia)

Pada spektrum massa **1**, puncak ion yang mewakili dimernya (1_2) jelas teramati, sedangkan puncak ion untuk **3**₂ tidak teramati pada spektrum **3**. Pada spektrum ¹H NMR larutan **1**₂, semua proton NH yang berasal dari **1** teramati memiliki lingkungan kimia yang ekivalen, dan geseran kimianya signifikan berbeda dengan proton NH pada **3**. Data ini menunjukkan bahwa ikatan hidrogen terbentuk antara gugus NH pada **1** dengan atom **X** pada molekul **1** lainnya untuk membentuk kapsul dimer.

A.2 Lingkari semua atom **X** yang sesuai dalam **1**. 2pt

A.3 Tuliskan jumlah ikatan hidrogen dalam kapsul dimer (1_2). 2pt

Kapsul dimer **1** (**1**₂) memiliki ruang internal tempat suatu molekul kecil Z dapat dienkapsulasi. Fenomena ini dinyatakan dengan persamaan berikut:

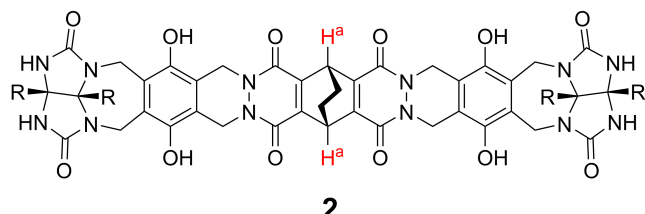


Tetapan kesetimbangan enkapsulasi Z ke dalam **1**₂ dinyatakan sebagai berikut:

$$K_a = \frac{[Z@\mathbf{1}_2]}{[Z][\mathbf{1}_2]} \quad (2)$$

Enkapsulasi suatu molekul ke dalam suatu kapsul dapat dimonitor dengan spektroskopi NMR. Misalnya, **1**₂ dalam C₆D₆ sebelum dan sesudah penambahan CH₄ memberikan sinyal berbeda pada spektrum ¹H NMR.

Senyawa **2** juga membentuk kapsul dimer (**2**₂) yang kaku dan lebih besar. Spektrum ¹H NMR **2**₂ diukur dalam C₆D₆, C₆D₅F, dan campuran pelarut C₆D₆/C₆D₅F, dengan kondisi lainnya dibuat tetap. Geseran kimia proton H^a pada **2** dalam pelarut-pelarut tersebut dirangkum di bawah ini, dan tidak ada sinyal H^a lainnya pada **2** yang teramat, kecuali yang sudah tercantum. Asumsikan bahwa interior kapsul selalu terisi oleh jumlah molekul pelarut terbanyak yang mungkin masuk dan bahwa setiap sinyal mewakili satu spesi kapsul yang terisi.



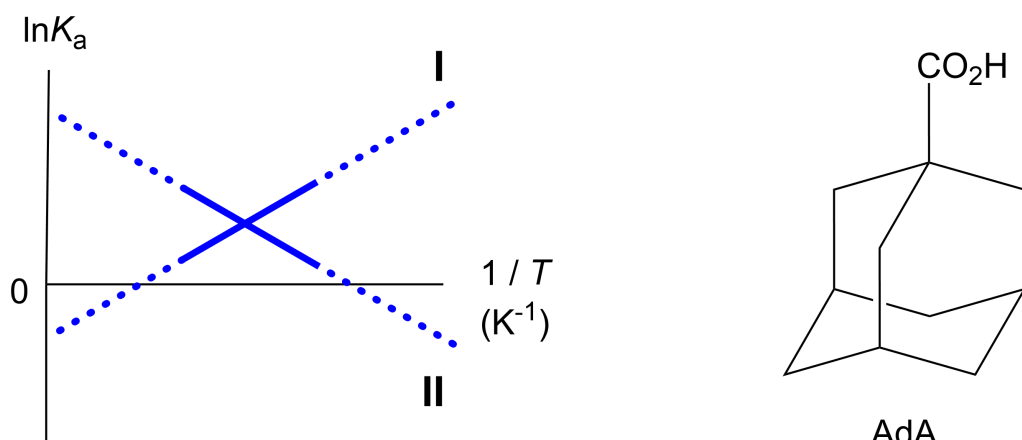
pelarut	δ (ppm) H ^a
C ₆ D ₆	4.60
C ₆ D ₅ F	4.71
C ₆ D ₆ / C ₆ D ₅ F	4.60, 4.71, 4.82

- A.4** **Tentukan** jumlah molekul C₆D₆ dan C₆D₅F yang terenkapsulasi di dalam **2**₂ berdasarkan sinyal H^a pada tabel. 3pt

Pengukuran ^1H NMR dalam C_6D_6 menunjukkan bahwa $\mathbf{2}_2$ dapat memuat satu molekul 1-adamantanecarboxylic acid (AdA), dan tetapan kesetimbangan asosiasi (K_a) yang dinyatakan berikut ditentukan pada berbagai temperatur. $[\text{solvent}@\mathbf{2}_2]$ adalah spesi yang mengandung satu atau lebih molekul pelarut.

$$K_a = \frac{[\mathbf{Z}@\mathbf{2}_2]}{[\mathbf{Z}][\text{solvent}@\mathbf{2}_2]} \quad (3)$$

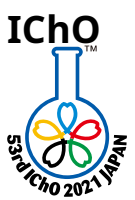
Demikian pula, nilai K_a CH_4 dan $\mathbf{1}_2$ yang dinyatakan dengan persamaan (2) pada berbagai temperatur dalam C_6D_6 juga ditentukan melalui pengukuran ^1H NMR. Aluran dua tetapan asosiasi (sebagai $\ln K_a$ vs $1/T$) ditunjukkan di bawah ini.



Tidak ada molekul C_6D_6 yang terenkapsulasi di dalam $\mathbf{1}_2$. Pada garis **II**, perubahan entropi (ΔS) adalah (1) dan perubahan entalpi (ΔH) adalah (2), yang menunjukkan bahwa gaya pendorong enkapsulasi pada garis **II** adalah (3). Dengan demikian, garis **I** mewakili (4), dan garis **II** mewakili (5).

- A.5** **Isilah** pertanyaan (1)-(5) dengan huruf A atau B yang bersesuaian dengan uraian paragraf di atas . 3pt

	A	B
(1)	positif	negatif
(2)	positif	negatif
(3)	ΔS	ΔH
(4)	$\mathbf{1}_2$ dan CH_4	$\mathbf{2}_2$ dan AdA
(5)	$\mathbf{1}_2$ dan CH_4	$\mathbf{2}_2$ dan AdA



IDN-4 C-9 A-1

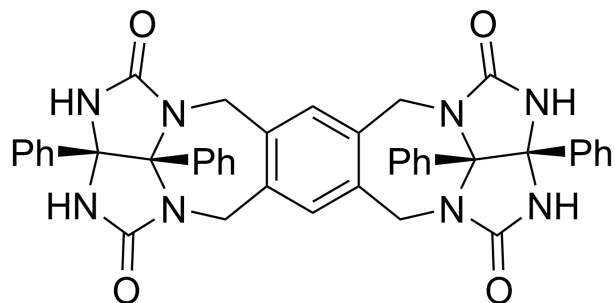
A9-1
Indonesia (Indonesia)

Kapsul Suka dan Benci

A.1 (13 pt)

4 (2 pt)	5 (3 pt)
6 (2 pt)	7 (2 pt)
8 (2 pt)	9 (2 pt)

A.2 (2 pt)



A.3 (2 pt)

A.4 (3 pt)

δ (ppm) H ^a	jumlah C ₆ D ₆	jumlah C ₆ D ₅ F
4.60 ppm		
4.71 ppm		
4.82 ppm		

A.5 (3 pt)

(1) : _____ (2) : _____ (3) : _____

(4) : _____ (5) : _____