

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

ΤΑΞΗ:

Γ' ΓΕΝΙΚΟΥ ΛΥΚΕΙΟΥ

ΠΡΟΣΑΝΑΤΟΛΙΣΜΟΣ: ΘΕΤΙΚΩΝ ΣΠΟΥΔΩΝ

ΜΑΘΗΜΑ: ΧΗΜΕΙΑ

Ημερομηνία: Σάββατο 9 Ιανουαρίου 2021
Διάρκεια Εξέτασης: 3 ώρες

ΑΠΑΝΤΗΣΕΙΣ

ΘΕΜΑ Α

- A1. β
A2. γ
A3. δ
A4. α
A5. α. Α,
β. Λ,
γ. Λ,
δ. Λ,
ε. Σ

ΘΕΜΑ Β

- B1. Όταν μεταβάλλεται ένας από τους παράγοντες που επηρεάζουν τη χημική ισορροπία τότε η χημική ισορροπία μετατοπίζεται προς την κατεύθυνση που τείνει να αναιρέσει την επιφερόμενη μεταβολή σύμφωνα με την αρχή Le Chatelier.
- i) Η αύξηση της θερμοκρασίας ευνοεί τις ενδόθερμες αντιδράσεις. Έτσι, συμπεραίνουμε ότι η παραπάνω χημική ισορροπία θα μετατοπιστεί προς τα δεξιά οπότε το χρώμα που θα αποκτήσει το διάλυμα θα είναι μπλε.
- ii) Η προσθήκη HCl στο διάλυμα θα προκαλέσει την αύξηση της συγκέντρωσης των Cl^- οπότε τη μετατόπιση της παραπάνω χημικής ισορροπίας προς τα δεξιά Αρα θα προκύψει μπλε διάλυμα. Τα Cl^- προκύπτουν από τον πλήρη ιοντισμό του HCl .

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

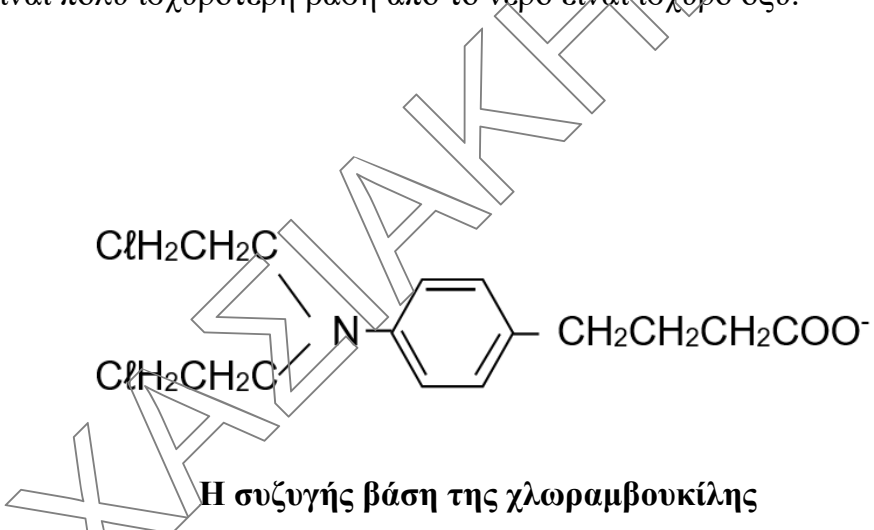
E_3.Xλ3Θ(a)

B2. α. Επειδή στην προπυλαμίνη το αιθανικό οξύ ιοντίζεται πλήρως(δηλαδή αποπρωτονιώνεται πλήρως) συμπεραίνουμε ότι η προπυλαμίνη αποσπά πιο εύκολα τα πρωτόνια από το αιθανικό οξύ, σε σχέση με το νερό στους 25 °C. Άρα η προπυλαμίνη είναι ισχυρότερη βάση από το νερό, σύμφωνα με την θεωρία Brönsted-Lowry.

β. Η πρόταση είναι λανθασμένη γιατί δεν αναφέρεται σε ποια αντίδραση θεωρούμε το αιθανικό οξύ ασθενές. Όπως είδαμε παραπάνω στο προηγούμενο ερώτημα, το αιθανικό οξύ στο νερό είναι ασθενές οξύ, αλλά στην προπυλαμίνη που είναι πολύ ισχυρότερη βάση από το νερό είναι ισχυρό οξύ.

B3.

α)



- β)** Το άτομο του αζώτου (N) και το άτομο υδρογόνου του καρβοξυλίου (COOH).
- γ)** Ενώ υπάρχουν πολωμένοι ομοιοπολικοί δεσμοί στο μόριο της χλωραμβουκίλης και μπορεί να σχηματίσει και δεσμούς υδρογόνου με τα μόρια του νερού, η ανθρακική αλυσίδα της χλωραμβουκίλης είναι πολύ μεγάλη (υδρόφοβο τμήμα της ένωσης) κι έτσι κυριαρχούν χαρακτηριστικά μη πολικής ένωσης. Δηλαδή τελικά οι συνολικές διαμοριακές δυνάμεις μεταξύ των μορίων της χλωραμβουκίλης και των μορίων του νερού, είναι ασθενέστερες σε σχέση με τις διαμοριακές δυνάμεις μεταξύ των μορίων του νερού αλλά και μεταξύ των μορίων της χλωραμβουκίλης. Έτσι, η χλωραμβουκίλη έχει μικρή διαλυτότητα στο H₂O.

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

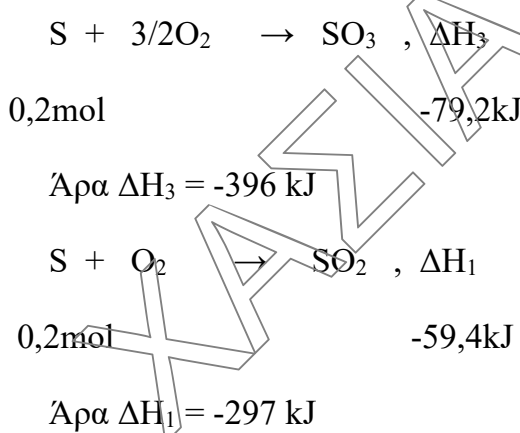
E_3.Xλ3Θ(a)

- B4.** Παρατηρώντας το σχήμα (1) και το σχήμα (2) βλέπουμε ότι μειώνεται ο αριθμός μορίων $X_2(g)$ κι αυξάνεται ο αριθμός ατόμων $X(g)$. Αυτό σημαίνει ότι η θέση χημικής ισορροπίας μετατοπίστηκε δεξιά με την επιφερόμενη μεταβολή. Αυτό που μπορεί να έχει συμβεί είναι αύξηση της θερμοκρασίας, γιατί σύμφωνα με την αρχή Le Chatelier, θα ευνοηθεί η ενδόθερμη αντίδραση και η θέση ισορροπίας μετατοπίζεται δεξιά όπως μας δείχνουν και τα δύο σχήματα. Σωστό το (γ).

ΘΕΜΑ Γ

Γ1.

- i) $\Delta H_3 = \Delta H_1 + \Delta H_2$
ii) $S : n = 6,4/32 = 0,2\text{mol}$



Οπότε από τη σχέση μεταξύ των μεταβολών ενθαλπίας προκύπτει:

$$\Delta H_2 = \Delta H_3 - \Delta H_1 = -336,6 + 297 = -99\text{kJ.}$$

- Γ2.** Το υδατικό διάλυμα της $C_6H_{12}O_6$ έχει συγκέντρωση $0,2M$. Επειδή η ωσμωτική πίεση είναι προσθετική ιδιότητα δεν επηρεάζεται από τη φύση της διαλυμένης ουσίας αλλά μόνο από την συγκέντρωση της διαλυμένης ουσίας.

$$\text{Οπότε : } c_3 = \frac{0,2 \cdot 2V + 0,6 \cdot V}{2V + V} = 1/3 \text{ M}$$

$$\Pi = c_3 \cdot R \cdot T = 1/3 \cdot 0,082 \cdot 300 = 8,2\text{atm.}$$

- ii) Όταν φέρουμε σε επαφή μέσω ημιπερατής μεμβράνης το διάλυμα γλυκόζης, με διάλυμα γλυκόζης μεγαλύτερης συγκέντρωσης τότε θα

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

παρατηρηθεί το φαινόμενο της ώσμωσης, δηλαδή θα περάσουν περισσότερα μόρια διαλύτη από το διάλυμα μικρότερης συγκέντρωσης προς το διάλυμα μεγαλύτερης συγκέντρωσης, ενώ η ποσότητα της διαλυμένης ουσίας σε κάθε διάλυμα μένει σταθερή, αφού δεν περνάει από την ημιπερατή μεμβράνη. Άρα το διάλυμα A γλυκόζης 0,2 M θα αποκτήσει μεγαλύτερη συγκέντρωση ενώ το άλλο διάλυμα 0,3 M μικρότερη συγκέντρωση.

Γ3. a) i) Η αντίστροφη της (I) είναι ενδόθερμη αντίδραση άρα θα ισχύει:

$$E_a' = E_a + |\Delta H| = 132 + 226 = 358 \text{ KJ/mol.}$$

ii) Με μεγαλύτερη ταχύτητα πραγματοποιείται η αντίδραση (II) γιατί έχει μικρότερη ενέργεια ενεργοποίησης, ενώ οι συνθήκες που πραγματοποιούνται στην αντίδραση είναι ίδιες και οι αρχικές συγκεντρώσεις των αντιδρώντων είναι ίσες. Αυτό συμβαίνει γιατί περισσότερα μόρια έχουν ενέργεια μεγαλύτερη από την ενέργεια ενεργοποίησης ώστε να δώσουν αποτελεσματικές συγκρούσεις. Έτσι, υπάρχουν περισσότερες αποτελεσματικές συγκρούσεις ανά second και μεγαλύτερη ταχύτητα της αντίδρασης.

β) Στην αντίδραση (I) όταν η συγκέντρωση CO διπλασιάζεται τότε η ταχύτητα της αντίδρασης τετραπλασιάζεται. Άρα η πρώτη αντίδραση είναι δεύτερης τάξης ως προς CO κι επειδή συνολικά είναι δεύτερης τάξης, συμπεραίνουμε ότι θα είναι μηδενικής τάξης ως προς το NO₂. Άρα ο νόμος ταχύτητας είναι:

$$v = \kappa [CO]^2$$

Στην αντίδραση (II) όταν η συγκέντρωση O₃ διπλασιάζεται τότε η ταχύτητα της αντίδρασης διπλασιάζεται. Άρα η δεύτερη αντίδραση είναι πρώτης τάξης ως προς O₃ κι επειδή συνολικά είναι δεύτερης τάξης, συμπεραίνουμε ότι θα είναι πρώτης τάξης ως προς το NO. Άρα ο νόμος ταχύτητας είναι:

$$v = \kappa [NO][O_3].$$

γ) Με βάση το νόμο ταχύτητας που βρήκαμε παραπάνω για την αντίδραση (II) σωστός μηχανισμός θα μπορούσε να είναι ο δεύτερος (ii), γιατί το αργό στάδιο αυτού του μηχανισμού συμφωνεί με το νόμο ταχύτητας κι αν προσθέσουμε κατά μέλη τα στάδια προκύπτει η εξίσωση της συνολικής αντίδρασης.

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

δ) Έχουμε τον παρακάτω πίνακα στοιχειομετρίας:

mol	2NO ₂	+ H ₂ O	→ HNO ₃	+ HNO ₂
αρχικά	0,5		-	-
μεταβολή	- 0,5		0,25	0,25
τελικά	0		0,25	0,25

Το διάλυμα Y όγκου 2500mL περιέχει τα οξέα HNO₃ και HNO₂ με συγκέντρωση για το κάθε οξύ:

$$c = \frac{n}{V} = \frac{0,25}{2,5} \Leftrightarrow c = 0,1 \text{ M}$$

Το κάθε οξύ ιοντίζεται όπως παρακάτω (έχουμε επίδραση κοινού ιόντος):

mol/L	HNO ₃	+ H ₂ O	→	NO ₃ ⁻	+ H ₃ O ⁺
αρχικά	0,1		-	-	-
τελικά	0			0,1	0,1

mol/L	HNO ₂	+ H ₂ O	↔	NO ₂ ⁻	+ H ₃ O ⁺
αρχικά	0,1		-	-	0,1
μεταβολή	-x			x	x
ισορροπία	0,1-x			x	0,1+x

$$K_a(\text{HNO}_2) = \frac{(0,1+x) \cdot x}{0,1-x} \simeq \frac{0,1 \cdot x}{0,1} \Leftrightarrow x = K_a = 5 \cdot 10^{-4} \quad \text{Οπότε στο διάλυμα Y έχουμε:}$$

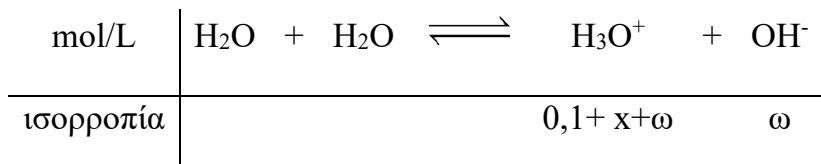
$$[\text{H}_3\text{O}^+] = (0,1+x) \simeq 0,1 \text{ M} \quad \text{άρα pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = -\log 10^{-1} \Leftrightarrow \text{pH} = 1$$

$$[\text{NO}_2^-] = 5 \cdot 10^{-4} \text{ M}$$

Για την $[\text{H}_3\text{O}^+]$ νερού που προέρχεται από τον αυτοϊοντισμό του νερού στο διάλυμα Y, έχουμε:

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)



Όπου $\omega = [\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{νερού}}$

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \cdot [\text{OH}^-] \Leftrightarrow 10^{-14} = (0,1+x+\omega) \cdot \omega \Leftrightarrow 10^{-14} \approx 0,1 \cdot \omega \Leftrightarrow \omega = 10^{-13} \text{ M}$$

Άρα: $[\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{νερού}} = 10^{-13} \text{ M}$

ΘΕΜΑ Δ

Δ1.α.

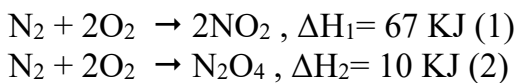
i)

		N ₂ O ₄	2NO ₂
ορχ.	0,2	-	
α/π	-x	2x	
X.I.	0,2-x	2x	

Στην X.I.: $n(\text{NO}_2) = 2n(\text{N}_2\text{O}_4) \Rightarrow$
 $\Rightarrow 2x = 2(0,2-x) \Rightarrow$
 $\Rightarrow 2x = 0,4 - 2x \Rightarrow$
 $\Rightarrow 4x = 0,4 \Rightarrow x = 0,1 \text{ mol}$

οπότε $\alpha = \frac{x}{0,2} = \frac{0,1}{0,2} = 0,5 \text{ ή } 50\%$

ii) Υπολογίζουμε πρώτα την ενθαλπία της αντίδρασης, εφαρμόζοντας τον νόμο του Hess:



Αντιστρέφουμε την (2): $\text{N}_2\text{O}_4 \rightarrow \text{N}_2 + 2\text{O}_2, \Delta H_2 = -10 \text{ KJ}$ (v. Lavoisier)
Ξαναγράφουμε την (1): $\text{N}_2 + 2\text{O}_2 \rightarrow 2\text{NO}_2, \Delta H_1 = 67 \text{ KJ}$

Το άθροισμά τους δίνει (v. Hess): $\text{N}_2\text{O}_4 \rightarrow 2\text{NO}_2, \Delta H = +57 \text{ KJ}$

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

Βλέπουμε ότι για την διάσπαση 1 mol N₂O₄ απορροφώνται 57 KJ, οπότε για την διάσπαση 0,1 mol N₂O₄ θα απορροφηθούν 5,7 KJ.

iii) Σωστό είναι το διάγραμμα β.

Με αύξηση της θερμοκρασίας αυξάνονται και οι δύο ταχύτητες. Η θέση χημικής ισορροπίας μετατοπίζεται δεξιά, άρα η ταχύτητα ν₁ αυξήθηκε περισσότερο της ν₂. Στη συνέχεια όμως η ταχύτητα ν₁ μειώνεται, γιατί μειώνεται η συγκέντρωση του N₂O₄, ενώ η ταχύτητα ν₂ αυξάνεται καθώς αυξάνεται η συγκέντρωση του NO₂.

β.

i)

mol	2NOCl(g) ⇌	2NO(g)	+ C _l ₂ (g)
Αρχικά	2		
Μεταβολή	2x	2x	x
t ₁	2 - 2x	2x	x

Αφού στη χημική ισορροπία το Cl₂(g) καταλαμβάνει 20 %v/v, θα παρατηρείται ίδια αναλογία και στα mol του. Άρα προκύπτει:

$$x = \frac{2+x}{5}, \text{ από όπου προκύπτει ότι } x = 0,5 \text{ mol}$$

$$K_c = \frac{[NO]^2 [Cl_2]}{[NOCl]^2} = \frac{\frac{x}{10} \cdot \left(\frac{2x}{10}\right)^2}{\left(\frac{2-2x}{10}\right)^2} = \frac{1}{20} = 0,05.$$

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

ii)

mol	2NOCl(g) ⇌ 2NO(g) + Cl ₂ (g)		
Αρχικά	2		
Μεταβολή	-2ω	2ω	ω
t ₁	2 - 2ω	2ω	ω

Αφού στη χημική ισορροπία το Cl₂(g) καταλαμβάνει 25 %v/v, θα παρατηρείται ίδια αναλογία και στα mol του. Άρα προκύπτει:

$$\omega = \frac{2+\omega}{4}, \text{ από όπου προκύπτει ότι } \omega = 2/3 \text{ mol}$$

$$K_c = \frac{[NO]^2 [Cl_2]}{[NOCl]^2} = \frac{\frac{\omega}{V} \cdot \left(\frac{2\omega}{V}\right)^2}{\left(\frac{2-2\omega}{V}\right)^2} = \frac{1}{20}.$$

Αντικαθιστώντας το ω στην παραπάνω σχέση προκύπτει V = 160/3 L.

iii)

Με την εισαγωγή του αδρανούς αερίου He (με P,T σταθερά), θα αυξηθεί ο όγκος του δοχείου κι έτσι θα μειωθεί η πίεση του συστήματος, δηλαδή των αερίων που συμμετέχουν στην χημική ισορροπία. Άρα η θέση χημικής ισορροπίας θα μετατοπιστεί δεξιά, ώστε να αυξηθούν τα mol των αερίων κι έτσι να αυξηθεί η πίεση σύμφωνα με την αρχή Le Chatelier.

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

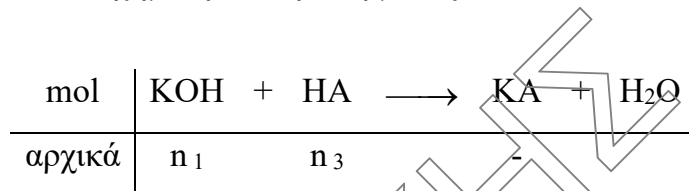
Δ2. α.

Έστω ότι αναμιγνύουμε V_1 L διαλύματος Y1 με V_3 L διαλύματος Y3.

Για το KOH: $n_1 = c_1 \cdot V_1 = 0,1 \cdot V_1$ mol KOH (1)

Για το HA: $n_3 = c_3 \cdot V_3 = 0,1 \cdot V_3$ mol HA (2)

Πραγματοποιείται χημική αντίδραση μεταξύ KOH και HA:



Θα προχωρήσουμε με διερεύνηση:

i) $n_1 = n_3$

Σε αυτήν την περίπτωση τα αντιδρώντα βρίσκονται σε στοιχειομετρική αναλογία και προκύπτει διάλυμα του άλατος KA το οποίο διίσταται και το ιόν A^- αντιδρά με το νερό ως εξής: $\text{A}^- + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{HA} + \text{OH}^-$

Έτσι παράγονται OH^- και έχουμε $\text{pH} > 7$ (25°C) οπότε απορρίπτεται.

ii) $n_1 > n_3$

Περισσεύει KOH και το διάλυμα που προκύπτει, εκτός από το KA περιέχει και ισχυρή βάση, οπότε πάλι $\text{pH} > 7$ (25°C) και απορρίπτεται.

Άρα θα ισχύει:

iii) $n_1 < n_3$ και $\text{pH} = 5$

mol	KOH	+	HA	\longrightarrow	KA	+	H_2O
αρχικά	n_1		n_3		-		
μεταβολή	$-n_1$		$-n_1$		n_1		
τελικά	0		$n_3 - n_1$		n_1		

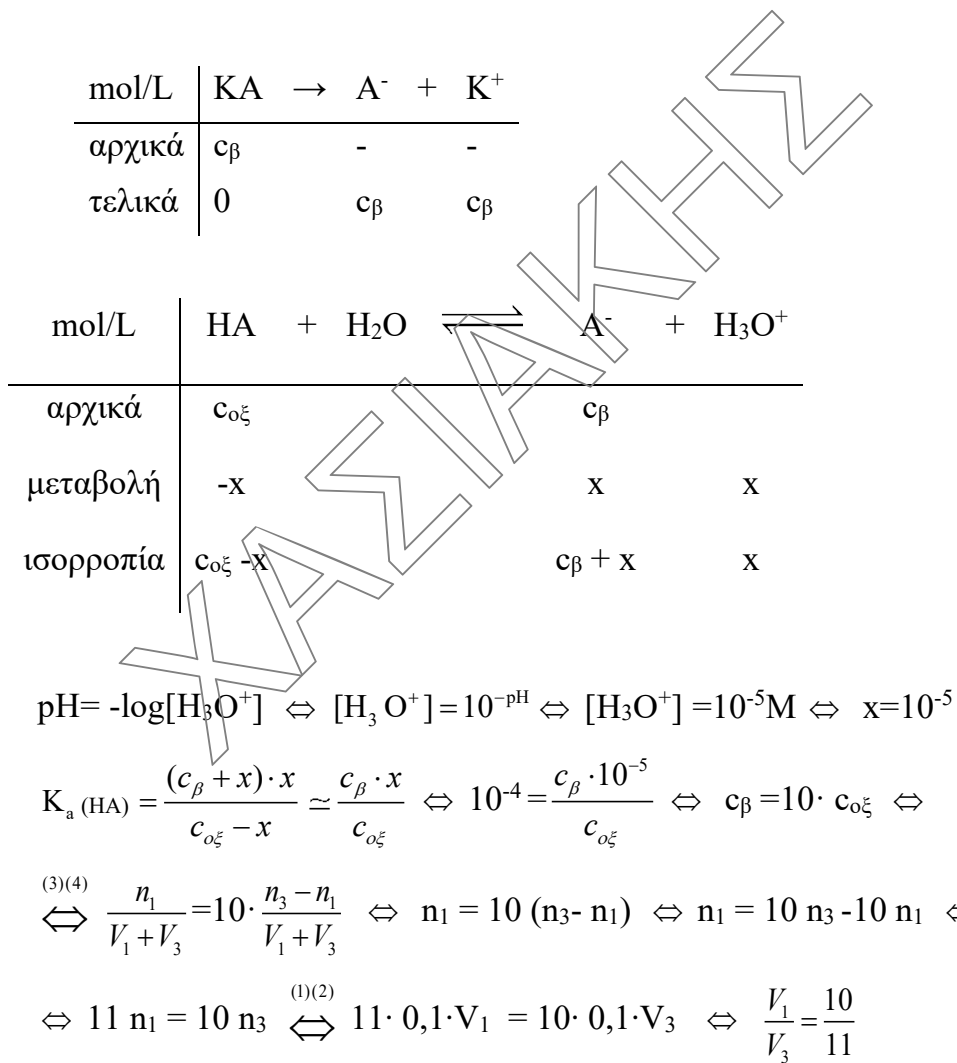
ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

Το διάλυμα που προκύπτει, περιέχει:

$$\text{HA με συγκέντρωση: } c_{o\xi} = \frac{n_3 - n_1}{V_1 + V_3} \frac{\text{mol}}{\text{L}} \quad (3)$$

$$\text{KA με συγκέντρωση: } c_\beta = \frac{n_1}{V_1 + V_3} \frac{\text{mol}}{\text{L}} \quad (4)$$



ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

β.

i) Το HCl ιοντίζεται ως εξής

mol/L	HCl	+	H ₂ O	→	Cl ⁻	+	H ₃ O ⁺
αρχικά	c				-		-
τελικά	0				c	c	

$$pH = -\log[H_3O^+] \Leftrightarrow [H_3O^+] = 10^{-pH} \Leftrightarrow [H_3O^+] = 10^{-2} M \Leftrightarrow c = 0,01 M$$

Οπότε για το HCl έχουμε $n = 0,01 \cdot V \text{ mol}$

Με ανάμειξη ίσων όγκων Y₁ και Y₂ περισσεύει KOH οπότε pH > 7

mol	KOH	+	HCl	→	KCl	+	H ₂ O
αρχικά	0,01 · V				-		
μεταβολή	-0,01 · V		-0,01 · V			0,01 · V	
τελικά	0,09 · V		0			0,01 · V	

ii) Θα εξετάσουμε την ανάμειξη ίσων όγκων των διαλυμάτων Y₂ και Y₄

Η ασθενής βάση CH₃NH₂ ιοντίζεται ως εξής:

mol/L	CH ₃ NH ₂	+	H ₂ O	↔	CH ₃ NH ₃ ⁺	+	OH ⁻
αρχικά	c ₅						
μεταβολή	-x				x	x	
ισορροπία	c ₅ -x				x	x	

$$pH = 11,5 \Leftrightarrow pOH = 2,5 \Leftrightarrow [OH^-] = 10^{-2,5} M = x$$

$$K_b = \frac{x^2}{c_5 - x} \simeq \frac{x^2}{c_5} = \frac{(10^{-2,5})^2}{0,1} = \frac{10^{-5}}{0,1} = 10^{-4}$$

$$n_2 = c_2 \cdot V = 0,01 \cdot V \text{ mol HCl} \quad n_5 = c_5 \cdot V = 0,1 \cdot V = 0,1 \text{ mol CH}_3\text{NH}_2$$

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

Πραγματοποιείται χημική αντίδραση σύμφωνα με τη χημική εξίσωση:

mol	HCl	+	CH ₃ NH ₂	→	CH ₃ NH ₃ Cl
Αρχικά	0,01·V		0,1·V		-
Μεταβολή	- 0,01·V		- 0,01·V		0,01·V
τελικά	0		0,09·V		0,01·V

Το διάλυμα που προκύπτει, περιέχει:

$$\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Cl} \text{ με συγκέντρωση: } c_{\alpha\xi} = \frac{0,01 \cdot V}{2 \cdot V} = 5 \cdot 10^{-3} \frac{\text{mol}}{\text{L}}$$

$$\text{CH}_3\text{NH}_2 \text{ με συγκέντρωση: } c_{\beta} = \frac{0,09 \cdot V}{2 \cdot V} = 4,5 \cdot 10^{-2} \frac{\text{mol}}{\text{L}}$$

mol/L	CH ₃ NH ₃ Cl	→	Cl ⁻	+ CH ₃ NH ₃ ⁺
αρχικά	c _{oξ}	-	-	-
τελικά	0	c _{oξ}	c _{oξ}	c _{oξ}

mol/L	CH ₃ NH ₂	+ H ₂ O	↔	CH ₃ NH ₃ ⁺	+ OH ⁻
αρχικά	c _β			c _{oξ}	
μεταβολή	- ψ			ψ	ψ
ισορροπία	c _β - ψ			c _{oξ} + ψ	ψ

$$K_b = \frac{(c_{oξ} + \psi) \cdot \psi}{c_{β} - \psi} \simeq \frac{c_{oξ} \cdot \psi}{c_{β}} \Leftrightarrow \psi = \frac{c_{β}}{c_{oξ}} \cdot K_b = \frac{4,5 \cdot 10^{-2}}{5 \cdot 10^{-3}} \cdot 10^{-4} \Leftrightarrow \psi = 9 \cdot 10^{-4}$$

Άρα [OH⁻] = 9 · 10⁻⁴ M > 10⁻⁷ M οπότε pH > 7.

ΕΠΑΝΑΛΗΠΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ 2021
Α' ΦΑΣΗ

E_3.Xλ3Θ(a)

iii) Θα εξετάσουμε την ανάμειξη ίσων όγκων των διαλυμάτων Y3 και Y4

$$n_3 = c_3 \cdot V = 0,1 \cdot V = 0,1 \text{ mol HA} \quad n_5 = c_5 \cdot V = 0,1 \cdot V = 0,1 \text{ mol } \text{CH}_3\text{NH}_2$$

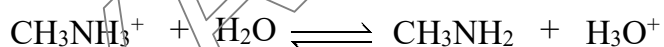
Πραγματοποιείται χημική αντίδραση σύμφωνα με τη χημική εξίσωση:

mol	HA	+	CH ₃ NH ₂	→	CH ₃ NH ₃ A
Αρχικά	0,1 · V		0,1 · V		-
Μεταβολή	- 0,1 · V		- 0,1 · V		0,1 · V
τελικά	0		0		0,1 · V

Προκύπτει διάλυμα CH₃NH₃A

mol/L	CH ₃ NH ₃ A	→	A ⁻	+ CH ₃ NH ₃ ⁺
αρχικά	c		-	-
τελικά	0		c	c

Αντιδρούν με το H₂O και τα δύο ιόντα του άλατος:



$$\text{Για το οξύ } \text{CH}_3\text{NH}_3^+ : \quad K_a = \frac{K_w}{K_b} = \frac{10^{-14}}{10^{-4}} = 10^{-10}$$

$$\text{Για τη βάση } \text{A}^- : \quad K_b = \frac{K_w}{K_a} = \frac{10^{-14}}{10^{-10}} = 10^{-4}$$

Αφού τα ιόντα CH₃NH₃⁺ και A⁻ έχουν ίσες συγκεντρώσεις με K_a = K_b θα είναι [H₃O⁺] = [OH⁻] και το διάλυμα είναι ουδέτερο.

Άρα pH=7 σε 25 °C.