



253F

کد کنترل

253

F

آزمون (نیمه‌تم مرکز) ورود به دوره‌های دکتری – سال ۱۴۰۱

دفترچه شماره (۱)

صبح جمعه ۱۴۰۰/۱۲/۶



جمهوری اسلامی ایران
وزارت علوم، تحقیقات و فناوری
سازمان سنجش آموزش کشور

«اگر دانشگاه اصلاح شود مملکت اصلاح می‌شود.
امام خمینی (ره)»

رشته شیمی – شیمی تجزیه (کد ۲۲۱۳)

جدول مواد امتحانی، تعداد، شماره سوال‌ها و زمان پاسخ‌گویی

زمان پاسخ‌گویی	تا شماره	از شماره	تعداد سوال	مواد امتحانی
۱۵۰ دقیقه	۴۵	۱	۴۵	مجموعه دروس تخصصی: – شیمی تجزیه پیش‌فته – اسپکتروسکوپی تجزیه‌ای ۱ – الکتروشیمی تجزیه‌ای

استفاده از ماشین حساب مجاز نیست.

این آزمون نمره منفی دارد.

* متقاضی گرامی، وارد نکردن مشخصات و امضا در کادر زیر، به منزله غیبت و حضور نداشتن در جلسه آزمون است.

این‌جانب با شماره داوطلبی با آگاهی کامل، یکسان‌بودن شماره صندلی خود را با شماره داوطلبی مندرج در بالای کارت ورود به جلسه، بالای پاسخ‌نامه و دفترچه سؤال‌ها، نوع و کد کنترل درج شده بر روی دفترچه سؤال‌ها و یا بین پاسخ‌نامه‌ام را تأیید می‌نمایم.

امضا:

-۱ مقداری پودر سوختگی به منظور تعیین مقدار ماده مؤثر آن در اسید حل و به حجم 250 mL رسانده شد. یک حجم 25 mL از آن به اrlen منتقل و با افزودن 10 mL محلول بافر $\text{pH} = 7$ ، به وسیله محلول استاندارد 25 \mu mol/L EDTA تیتر گردیده است. هرگاه در این تیتراسیون 10 mL محلول EDTA مصرف شود، مقدار میلی‌گرم روی سولفات به ازای 50 mL از محلول پودر کدام است؟
 $(\text{Zn} = 65, \text{ S} = 32, \text{ O} = 16, \text{ g/mol})$

- (۱) ۵۷,۶
 (۲) ۸۰,۷
 (۳) ۲۸۸,۲
 (۴) ۴۰۳,۵

-۲ مقادیر قند موجود در نوشابه توسط دو تجزیه‌گر بررسی و نتایج زیر به دست آمده است. برای بررسی داده شماره ۳ تجزیه‌گر اول، بررسی داده‌های ستون ۶ دو تجزیه‌گر و مقایسه داده‌های ستون ۷ دو تجزیه‌گر به ترتیب چه آزمون‌هایی مورد نیاز است؟

۷	۶	۵	۴	۳	۲	۱	تجزیه‌گر ۱
انحراف معیار	$\bar{\alpha}$						تجزیه‌گر ۲
۰,۱۰	۱,۰۵	۱,۰۵	۰,۹۸	۱,۲۲	۰,۹۹	۱,۰۲	
۰,۰۳	۰,۹۱	۰,۸۷	۰,۹۳	۰,۹۵	۰,۸۹	۰,۹۲	

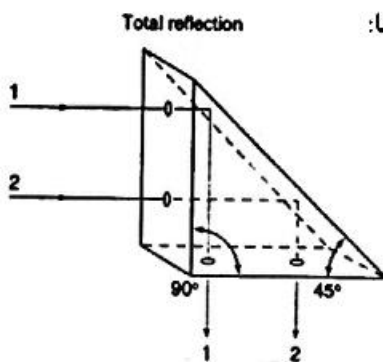
- (۱) آزمون F، آزمون L، آزمون Q
 (۳) آزمون Q، آزمون L، آزمون F
- (۲) آزمون Q، آزمون L، آزمون F
 (۴) آزمون Q، آزمون F، آزمون L

-۳ اگر مقادیر حاصل از تکرار فرایند تیتراسیون به طور نرمال توزیع شده باشند و مقدار میانگین آن $10,15\text{ mL}$ و انحراف استاندارد آن 2 mL باشد، در این صورت چه کسری از اندازه‌گیری‌ها (بر حسب درصد) در گستره حجمی $10,12\text{ mL}$ و $10,20\text{ mL}$ قرار می‌گیرند؟

$$\begin{cases} F(-1/5) = 0,567 \\ F(2/5) = 0,994 \end{cases}$$

- (۱) ۶,۷۰
 (۲) ۹۲,۷۰
 (۳) ۹۹,۴۰
 (۴) ۱۰۰,۰۰

- ۴ منشور نشان داده شده در شکل زیر بهمنظور انعکاس کامل نور در زاویه 90° درجه در دستگاه‌های طیف‌سنجی مورد استفاده قرار می‌گیرد. هیچ سطحی از این منشور هم نقره‌اندود نشده است. چنانچه ضریب شکست هوا یک در نظر گرفته شود، حداقل ضریب شکست منشور (n_p) برای انعکاس کامل برابر است با:



$$n_p < \frac{1}{\sqrt{2}} \quad (1)$$

$$n_p > \frac{1}{\sqrt{2}} \quad (2)$$

$$n_p < \sqrt{2} \quad (3)$$

$$n_p > \sqrt{2} \quad (4)$$

- ۵ فرض کنید توری (Grating) دارای 80° شیار در هر میلی‌متر باشد و به طول 10 mm میلی‌متر آن نور تابانده شود، در این صورت دو خط طیفی مجاور چه مقدار (بر حسب μm) باید از هم فاصله داشته باشند تا جداسازی صورت پذیرد؟ (میانگین دو خط طیفی در 1000 cm^{-1} می‌باشد و جداسازی را برای مرتبه اول درنظر بگیرید.)

$$125^\circ \quad (1)$$

$$80^\circ \quad (2)$$

$$125^\circ \quad (3)$$

$$80^\circ \quad (4)$$

- ۶ اگر اسید ضعیف HIn و باز مزدوج آن (In^-) در طول موج λ هر دو دارای جذب باشند، کدام رابطه بیانگر غلظت In^- در محلول می‌باشد؟

$$[\text{In}^-] = \frac{A_{\text{In}} - A}{b(\varepsilon_{\text{HIn}} - \varepsilon_{\text{In}})} \quad (1)$$

$$[\text{In}^-] = \frac{A_{\text{In}} - A}{b(\varepsilon_{\text{In}} - \varepsilon_{\text{HIn}})} \quad (2)$$

$$[\text{In}^-] = \frac{A - A_{\text{HIn}}}{b(\varepsilon_{\text{HIn}} - \varepsilon_{\text{In}})} \quad (3)$$

$$[\text{In}^-] = \frac{A - A_{\text{HIn}}}{b(\varepsilon_{\text{In}} - \varepsilon_{\text{HIn}})} \quad (4)$$

- ۷ طیف جرمی حاصل برای یک ماکرو مولکول در یک محلول اسیدی با استفاده از اسپکترومتر جرمی مجهز به منبع یونش الکترو افسانه‌ای و تجزیه‌گر جرمی چهار قطبی، منجر به تولید ۹ پیک برای جرم‌های MHIn^{n+} شده است. اگر $\frac{m}{z}$ مربوط به اولین و دومین پیک به ترتیب 1291 و 1191 باشند. جرم مولکولی ترکیب مورد بررسی تقریباً برابر است با:

$$1374^\circ \quad (1)$$

$$1428^\circ \quad (2)$$

$$1548^\circ \quad (3)$$

$$1624^\circ \quad (4)$$

-۸ در مقایسه دو طیف‌سنجی رامان و IR، کدام گزینه درست است؟

۱) حساسیت در طیف‌سنجی رامان کم و بیش مشابه طیف‌سنجی IR است.

۲) حرکت‌هایی در رامان فعالند که در آن‌ها ممان دو قطبی دائمی مولکول تغییر نکند.

۳) در طیف‌سنجی رامان انرژی فوتون‌های منبع تابش معمولاً بیش از تفاوت سطوح انتقالی است.

۴) در طیف‌سنجی رامان همه انتقالات فعال در IR را معمولاً می‌توان مشاهده کرد.

-۹ ضریب جذب ماده فلورسانس کننده A برابر 1×10^4 و بازده کوانتموی آن برابر $1 / 10^5$ است. ضریب جذب ماده

فلورسانس کننده B برابر 1×10^3 و بازده کوانتموی آن برابر $1 / 10^6$ است. نسبت حساسیت ماده A به B برابر است با:

(۱) ۱ / ۱

(۲) ۱

(۳) ۱۰

(۴) ۱۰۰

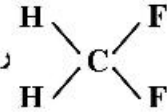
-۱۰ همه موارد زیر در خصوص اسپکترومتری FT-IR درست است، به جز:

۱) به واسطه اینکه شدت جذب در FT-IR زیاد بوده و پیک‌ها تیز هستند امکان کاربردهای کمی هم بیشتر از IR معمولی است.

۲) نوار جذبی ارتعاشی $C \equiv C$ و $C=C$ ، $C-C$ به ترتیب در اعداد موجی بالاتر ظاهر می‌شوند.

۳) در دستگاه‌های دو پرتویی، نوسانات منبع تابش و آشکارساز قابل جبران شدن هستند.

۴) تداخل سنج مایکلسون فرکانس‌های کوچک را به فرکانس‌های بزرگتر و قابل تشخیص تبدیل می‌کند.

-۱۱ مولکول  را در نظر بگیرید. طیف $^{13}C-NMR$ آن در صورتی که کوپلاز صورت گیرد، چگونه خواهد بود؟

$$I_{(H)} = \frac{1}{2}, \quad I_{(F)} = \frac{1}{2}, \quad J_{CH} > J_{CF} \neq 0$$

۲) دو پیک سه‌تایی

۴) دو پیک چهارتایی

-۱۲ چند مورد از عوامل زیر غالباً باعث کاهش جداسازی در روش‌های کروماتوگرافی می‌شوند؟

- کاهش حجم تزریقی نمونه (GC)

- کاهش سرعت تزریق نمونه (GC)

- کاهش اندازه ذرات پرکننده ستون (HPLC)

- کاهش ضخامت فاز ساکن (HPLC)

- کاهش دما تا نزدیکی نقطه جوش گونه کم فرار (GC)

- کاهش گروه‌های انتهایی باقی‌مانده در فاز ساکن (HPLC)

(۱) ۱

(۲) ۲

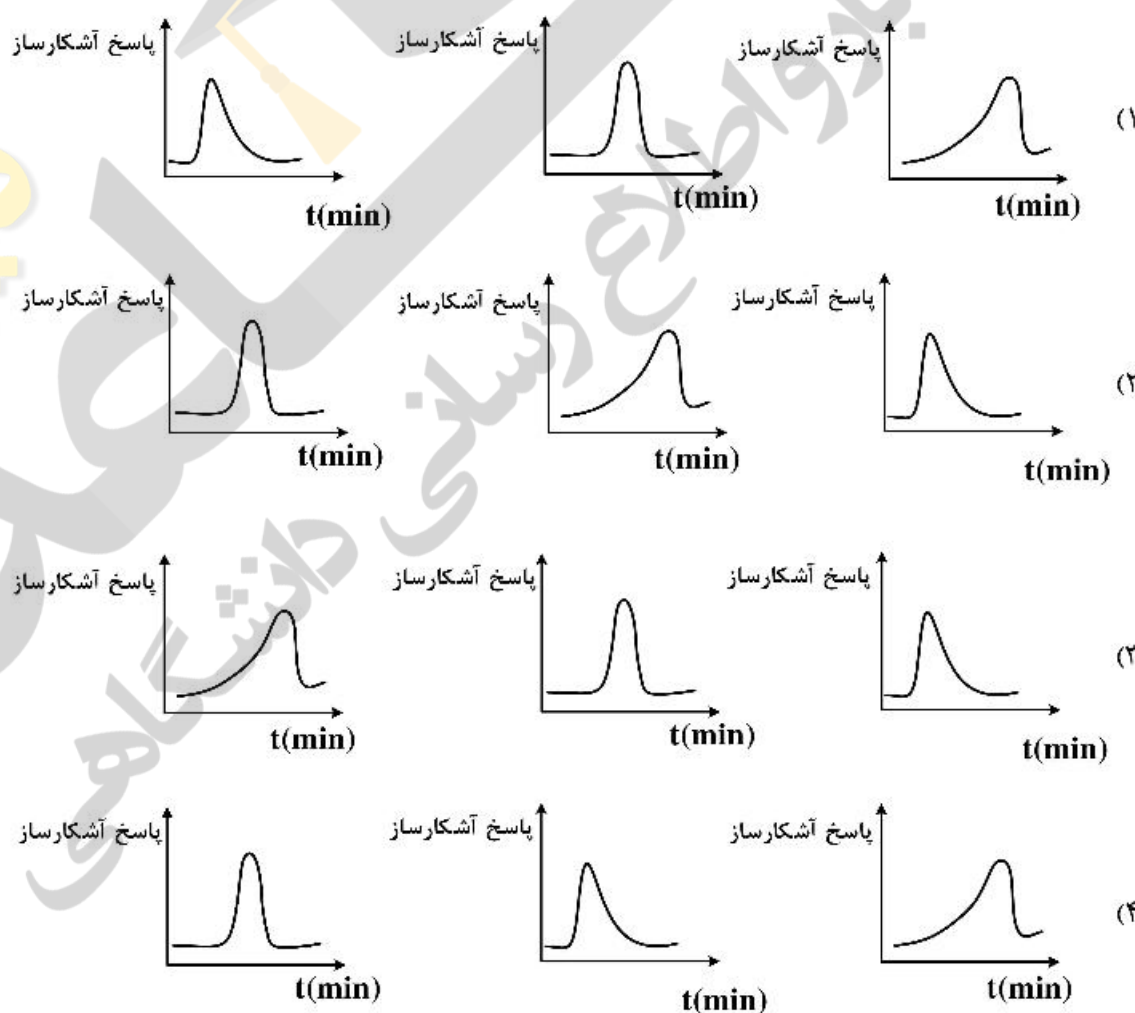
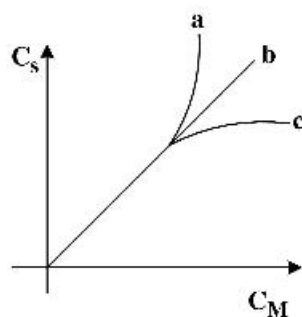
(۳) ۳

(۴) ۴

- ۱۳- در روش کروماتوگرافی موئینه‌ای الکتروسینتیکی مایسلی همه عوامل در جداسازی گونه‌ها نقش دارند، به جزء:

- ۱) استخراج به فاز مایسلی
- ۲) تفاوت در سرعت تحرک یون‌ها
- ۳) تشکیل زوج یون‌ها و تحرک الکتروواسمزی آن‌ها
- ۴) تحرک مایسل‌ها به واسطه نیروهای الکتروفورتیک

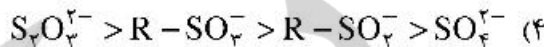
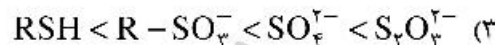
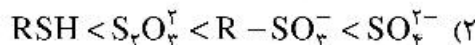
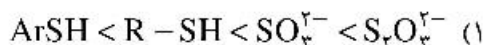
- ۱۴- با توجه به نمودار تغییرات غلظت گونه در فاز ساکن (C_S) به غلظت گونه در فاز مت حرک (C_M)، کدام گزینه بیانگر رفتارهای کروماتوگرافی مورد انتظار به ترتیب برای نمودارهای a, b, c از راست به چپ می‌باشد؟



- ۱۵- در یک ستون پر شده GLC به طول 36 cm زمان‌های بازداری ترکیبات متیل سیکلوهگزان و متیل سیکلوهگزن به ترتیب $(0/6)$ و $(0/8)$ دقیقه است (اعداد داخل پرانتز پهناهی پیک‌ها هستند). چنانچه بخواهیم قدرت جداسازی به $1/5$ افزایش یابد، طول ستون جدید باید چند سانتی‌متر باشد؟
- (۱) ۴
 - (۲) ۹
 - (۳) ۱۶
 - (۴) ۸۱
- ۱۶- در رابطه با نشر الکترون اوژه، همه عبارت‌های زیر صحیح‌اند، به جز:
- (۱) انرژی سینتیکی الکترون اوژه مربوط به خط KLL برابر با $E_{bK} - 2E_{bI}$ است.
 - (۲) انرژی سینتیکی الکترون اوژه مربوط به خط MNN برابر با $E_{bM} - E_{bN} - W$ است.
 - (۳) در عناصر با عدد اتمی پایین‌تر از 15 ، نشر الکترون اوژه بر فلورسانی پرتو X ترجیح داده می‌شود.
 - (۴) انرژی سینتیکی الکترون اوژه مستقل از انرژی پرتو اولیه فوتون یا الکترونی است.
- ۱۷- در مقایسه دو منبع اتمی کردن / تحریک قوس و جرقه الکتریکی کدام عبارت درست است؟
- (۱) حساسیت و تکرارپذیری قوس الکتریکی بیشتر است.
 - (۲) حساسیت و تکرارپذیری جرقه الکتریکی بیشتر است.
 - (۳) حساسیت قوس بیشتر و تکرارپذیری جرقه بیشتر است.
 - (۴) حساسیت جرقه بیشتر و تکرارپذیری قوس بیشتر است.
- ۱۸- نوری با طول موج λ ، با زاویه فروودی θ_1 از محیطی با ضریب شکست n_1 وارد محیطی با ضریب شکست n_2 می‌شود. اگر $n_1 > n_2$ باشد، کدام‌یک از روابط زیر صحیح است؟ (سرعت $c = 3 \times 10^8 \text{ m/s}$)
- (۱) $\lambda_2 > \lambda_1, \theta_2 < \theta_1, v_2 < v_1$
 - (۲) $\lambda_2 > \lambda_1, \theta_2 < \theta_1, v_2 > v_1$
 - (۳) $\lambda_2 < \lambda_1, \theta_2 < \theta_1, v_2 < v_1$
 - (۴) $\lambda_2 < \lambda_1, \theta_2 > \theta_1, v_2 > v_1$
- ۱۹- کدام عبارت در رابطه با طیف نشري اتمی درست است؟
با افزایش زمان آسایش سطوح برانگیخته الکترونی،
- (۱) طول موج خط نشري بیشتر می‌شود.
 - (۲) پهناهی خط نشري بیشتر می‌شود.
 - (۳) طول موج خط نشري کمتر می‌شود.
 - (۴) پهناهی خط نشري کمتر می‌شود.
- ۲۰- دلیل غیرخطی شدن منحنی‌های کالیبراسیون (در روش‌های نشر اتمی شعله) در غلظت‌های بالا و پایین به ترتیب چیست؟
- (۱) تابش‌های هرز، خودجذبی / یونش، عدم پاسخ مناسب آشکارساز
 - (۲) تغییر ویسکوزیته، تکفام نبودن تابش / خودجذبی، نشر زمینه‌ای شعله
 - (۳) پهن‌شدنگی داپلری و فشاری، یونش / نویز آشکارسازها، محدودیت‌های جداگانه طول موج
 - (۴) اتمی نشدن کامل، تابش‌های هرز / نشر زمینه‌ای شعله، پهن‌شدنگی داپلری

- ۲۱- در طیف نشری اشعه X ساطع شده از عناصر رادیو اکتیو، به طور کلی برای هر عنصر، طول موج سری L از سری K است و با افزایش عدد اتمی عناصر، طول موج سری‌های L و K می‌یابد.
- (۱) بلندتر، افزایش
 - (۲) بلندتر، کاهش
 - (۳) کوتاه‌تر، افزایش
- ۲۲- در دستگاه‌های اسپکتروسکوپی جذب اتمی، برای مدولاسیون (modulation) منبع نور از مدولاتورهای (modulators) (modulators) در دستگاه‌های اسپکتروسکوپی جذب اتمی، اساس کار این نوع مدولاتورها کدام است؟
- (۱) میدان الکتریکی القا شده از سیم پیچ مدولاتور، شدت جریان عبوری را تغییر می‌دهد.
 - (۲) میدان الکتریکی القا شده به مدولاتور، باعث جذب تابش منبع توسط مدولاتور می‌شود.
 - (۳) با اعمال میدان الکتریکی از طریق مدولاتور، تابش منبع به صورت پالسی گسیل می‌یابد.
 - (۴) در حضور و عدم حضور میدان الکتریکی شفافیت مدولاتور نسبت به تابش منبع تغییر می‌کند.
- ۲۳- در جذب اتمی با کوره گرافیتی اهمیت مزاحمت به علت دمای بالا و اثر بافت، بیشتر از مزاحمت است که با استفاده از روش اصلاح می‌شود.
- (۱) جذب زمینه، نشر زمینه، زیمان
 - (۲) نشر زمینه، جذب زمینه، زیمان
 - (۳) جذب زمینه، نشر زمینه، بافر تابشی
 - (۴) نشر زمینه، جذب زمینه، مدولاسیون منبع تابش
- ۲۴- ترتیب درست وابستگی دمایی سیگنال در مقایسه تکنیک‌های طیفسنجی نوری اتمی کدام است؟
- (۱) فلورسانس < نشر < جذب
 - (۲) نشر < فلورسانس < جذب
 - (۳) نشر < جذب < فلورسانس
 - (۴) نشر < جذب ≈ فلورسانس
- ۲۵- شدت نشر یک گونه اتمی در طیفبینی نشر اتمی با استفاده از شعله آرام هیدروژن - هوا، به مراتب از محاسبات دمایی بیشتر است. کدام گزینه می‌تواند عامل این پدیده باشد؟
- (۱) شیمی لومینسانس
 - (۲) نشر زمینه شعله
 - (۳) نوسانات شدید دمایی در شعله
 - (۴) نوسانات افزایشی نویز آشکارساز
- ۲۶- کدام گزینه در مقایسه کیفیت عملکرد دو منبع اتمی کردن شعله و الکتروگرمایی صحیح نیست؟
- (۱) پاسخ زمینه معمولاً در منبع الکتروگرمایی بیشتر است.
 - (۲) زمان ماند اتم‌های آنالیت در مسیر نوری در الکتروگرمایی بیشتر است.
 - (۳) گستره خطی اندازه‌گیری در الکتروگرمایی بیشتر است.
 - (۴) طول مسیر نوری در مشعل‌های شکافدار بیشتر است.

- ۲۷- کدام یک از گزینه‌های زیر در خصوص ترتیب انرژی اتصال (Binding Energy) الکترون $2s$ اتم گوگرد در طیف XPS ترکیبات زیر درست است؟



- ۲۸- فلز Mn به عنوان استاندارد داخلی برای سنجش Fe در تکنیک نشر اتمی استفاده می‌شود. یک مخلوط استاندارد

شامل $\frac{\mu\text{g Fe}}{\text{mL}} = 2,5$ و $\frac{\mu\text{g Mn}}{\text{mL}} = 1,0$ را تولید می‌کند. یک مخلوط با حجم کل $1/00$ mL از مخلوط نمودن $5/0$ mL از محلول حاوی Fe و $1/0$ mL محلول حاوی Mn تهیه شده است. سیگنال این مخلوط در طول موج روزانه Mn برابر $128/0$ و در طول موج روزانه Fe برابر $185/0$ ثبت شده است. غلظت Fe در محلول معجهول اولیه بر حسب $\frac{\mu\text{g Mn}}{\text{mL}}$ کدام است؟

(۱) $0,85$

(۲) $1,70$

(۳) $3,87$

(۴) $4,65$

- ۲۹- محلولی از I₂ در اتانول دارای چگالی $\frac{\text{g}}{\text{cm}^3} = 0,69$ است. یک لایه از این محلول به ضخامت $1/25\text{ cm}$ مقدار $0,5\%$ از تابش K_α حاصل از یک منبع Mo را عبور می‌دهد. با صرف نظر نمودن از جذب تابش توسط اتانول، درصد I₂ موجود در محلول کدام است؟ (ضریب جذب جرمی I برابر با $\frac{\text{cm}^2}{\text{g}} = 40/0$ می‌باشد). (Ln(2) = ۰,۶۹)

(۱) $0,25$

(۲) $0,50$

(۳) $1,0$

(۴) $2,5$

- ۳۰- در کدام روش امکان تعیین مقدار کمی عناصر به صورت تکی و همزمان وجود دارد؟

(۱) طیفسنجی فلورسانس اتمی با منبع شعله

(۲) طیفسنجی فلورسانس اتمی با منبع الکتروگرمایی

(۳) طیفسنجی جذبی اتمی با منبع الکتروگرمایی

(۴) طیفسنجی نشری اتمی با پلاسمای جفت‌شده القایی

- ۳۱- کدام یک از عوامل زیر بر وسعت پنجره پتانسیل قابل کاربرد در سنجش‌های ولتاومتری اثر ندارد؟

(۱) نوع حلal مورد استفاده

(۲) جنس الکترود کار مورد استفاده

(۳) غلظت الکتروولیت حامل به کار رفته

(۴) همزدن مؤثر محلول یا چرخش الکترود

- ۳۲- کدام مورد بر میزان عدم اطمینان در سنجش‌های پتانسیومتری با استفاده از الکترودهای یون‌گزین غشایی اثری ندارد؟

(۱) پتانسیل اتصال مایع (E_j)

(۲) پتانسیل بی‌تقارنی (asymmetric)

(۳) تغییر در نوع الکترود مرجع به‌کار رفته

(۴) غلظت بافر ثابت قدرت یونی (TISAB)

- ۳۳- الکترود یون‌گزین تهیه شده از غشاء جامد LaF_3 پاسخ پتانسیل نرنسنی در محدوده غلظت M^{-6} تا 10^{-1} از

یون فلورید (F^-) را نشان می‌دهد. یون هیدروکسید (OH^-) تنها یون مزاحم جدی برای پاسخ این الکترود

می‌باشد. هرگاه در یک محلول غلظت F^- برابر با 10^{-5} M و $k_{\text{OH}^-, \text{F}^-}^{\text{pot}} = 0,10$ باشد، حداقل pH محلول

برای این‌که خطای اندازه‌گیری کمتر از ۱٪ باشد، چقدر است؟

(۱) ۱۰

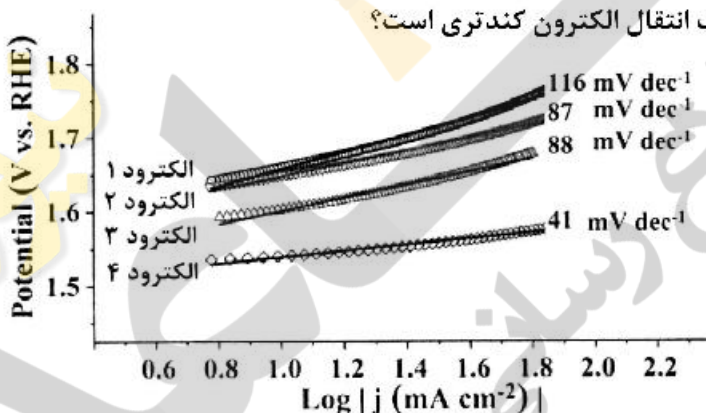
(۲) ۸

(۳) ۶

(۴) ۴

- ۳۴- بر اساس منحنی‌های تألف مربوط به الکترود کربن شیشه‌ای (GCE) اصلاح شده با الکتروکاتالیست‌های اکسید فلزی مناسب (منحنی‌های زیر) برای واکنش تولید اکسیژن از اکسایش آب، به ترتیب کدام الکترود دارای پتانسیل

اضافی (۱) کمتر و کدام الکترود دارای سینتیک انتقال الکترون کندتری است؟



- ۳۵- در یک فرایند الکترودی تک الکترونی یک زوج برگشت‌پذیر، در شرایطی که محدودیت انتقال جرم گونه‌ها وجود نداشته

باشد، شیب منحنی $\frac{i}{i_0}$ بر حسب اضافه ولتاژ (η) در پتانسیل‌های نزدیک به پتانسیل تعادل (Eeq) کدام است؟

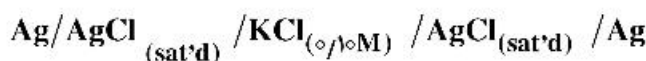
(۱) $-RT$

(۲) $-F$

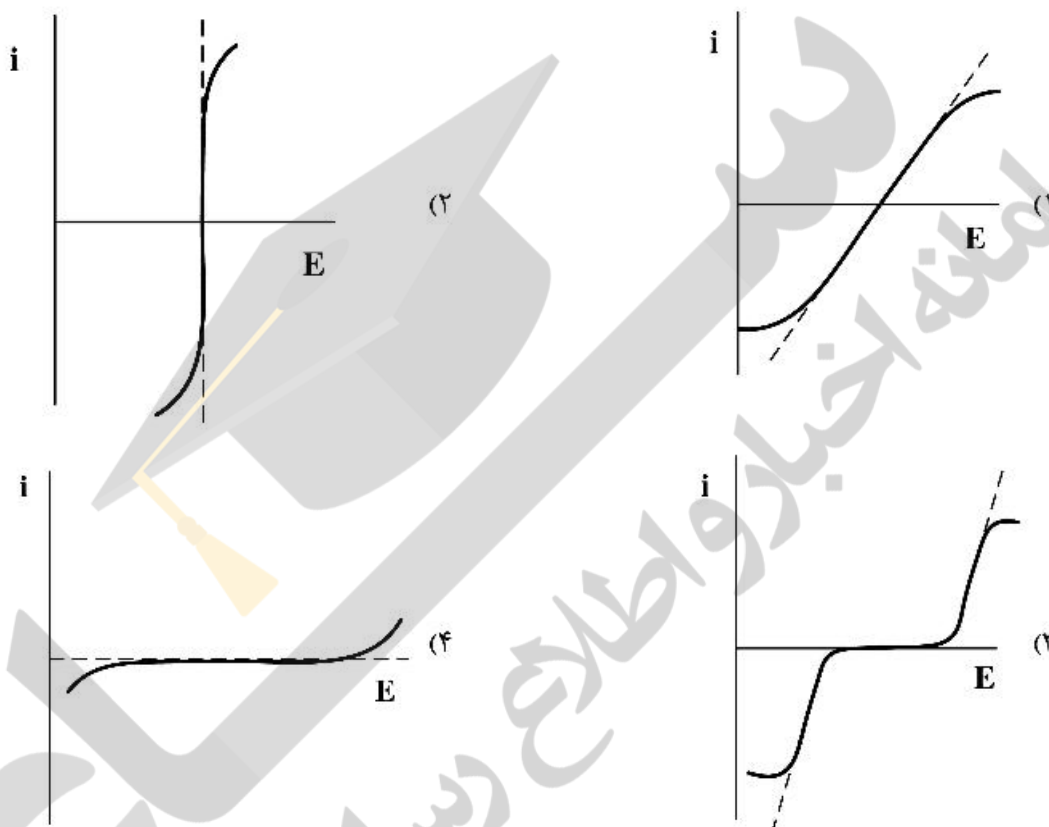
(۳) $-\frac{RT}{F}$

(۴) $-\frac{F}{RT}$

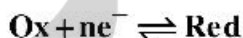
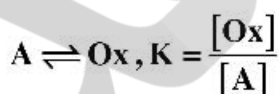
- ۳۶- کدام گزینه، منحنی جربان - پتانسیل مربوط به سل الکتروشیمیایی زیر را که متشکل از دو الکترود مرجع غیر پلاریزه است، در عمل به درستی نشان می‌دهد؟



(منحنی‌های خط‌چین حالت ایدئال و خط پرسیستم‌های حقیقی را بیان می‌کنند.)



- ۳۷- فرایند الکترودی با مکانسیم زیر را در نظر بگیرید.



همه جملات زیر در مورد رفتار ولنامتری چرخه‌ای (CV) در این فرایند درست‌اند، به‌جز:

۱) پیک برگشت (آندی) به میزان کمتری تحت تأثیر پیشرفت واکنش شیمیایی قرار می‌گیرد.

۲) جریان پیک رفت ($i_{p,c}$) از مرحله انتقال الکترون تابع سینتیک واکنش شیمیایی مقدم است.

۳) نسبت $\frac{i_{p,c}}{i_{p,a}}$ بزرگتر از ۱ است و با کاهش سرعت روبش پتانسیل به یک میل می‌کند.

۴) در مقادیر کم سرعت روبش پتانسیل، جریان حالت پایا و موج پله مانند برای انجام فرایند کاتدی مشاهده می‌شود.

- ۳۸- زوج ردوکس فروسیانید / فری‌سیانید ($\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}/^{3-}$) بر روی الکترود پلاتین دیسکی معمولی با قطر 2mm ، دارای ثابت سرعت هتروژن استاندارد (k°) برابر با 1cms^{-1} است. با کاهش قطر دیسک الکترود پلاتین تا $25\mu\text{m}$ ، ثابت سرعت k° :

- (۱) افزایش می‌یابد.
- (۲) کاهش می‌یابد.
- (۳) تغییری نمی‌کند.

(۴) بسته به غلظت گونه‌های زوج ردوکس، کاهش یا افزایش می‌یابد.

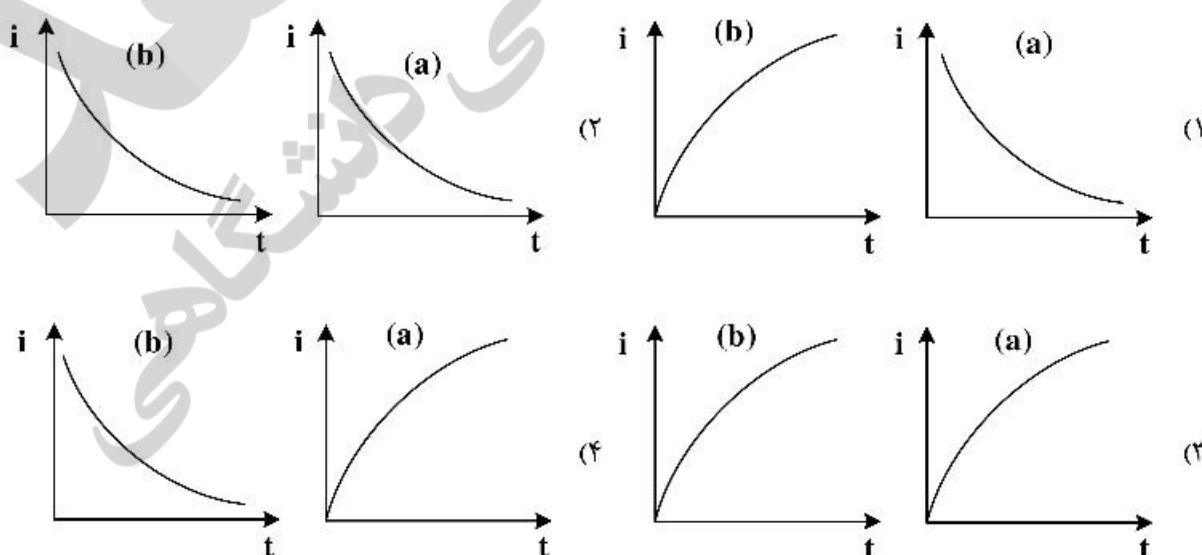
- ۳۹- در مطالعه ولتاویری چرخه‌ای بر روی اکسایش گونه X، با افزایش سرعت روبش پتانسیل، جایه‌جایی مشبت قابل توجهی در پتانسیل پیک آندی مشاهده می‌شود. این جایه‌جایی نشان‌دهنده چیست؟

- (۱) واکنش شیمیایی بعدی وجود دارد.
- (۲) اکسایش ماده X برگشت‌پذیر است.
- (۳) اکسایش ماده X برگشت‌ناپذیر است.
- (۴) کاهش ماده X برگشت‌ناپذیر است.

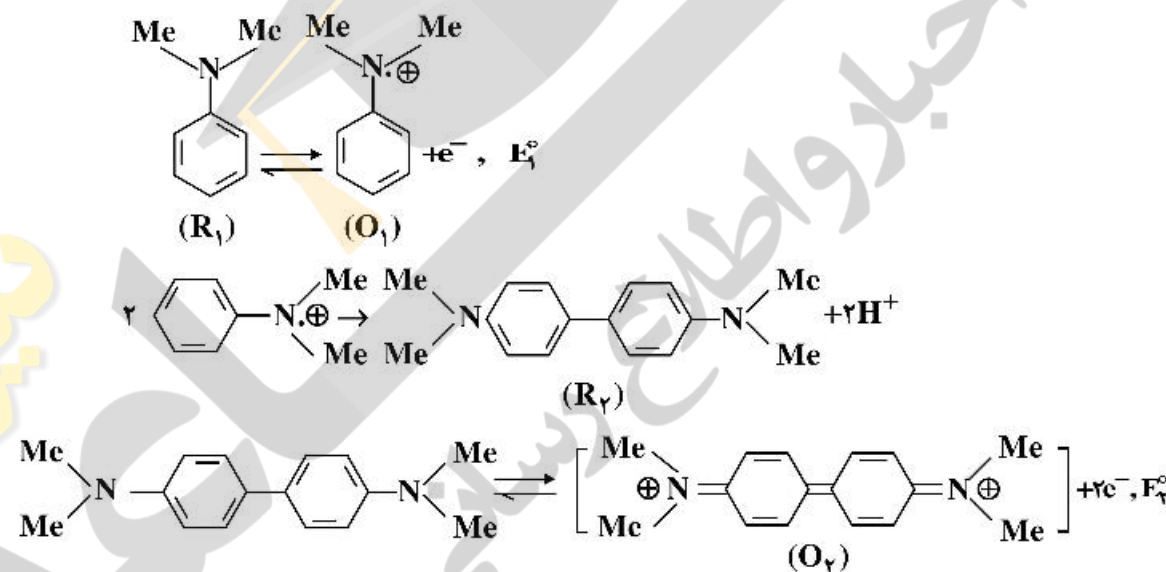
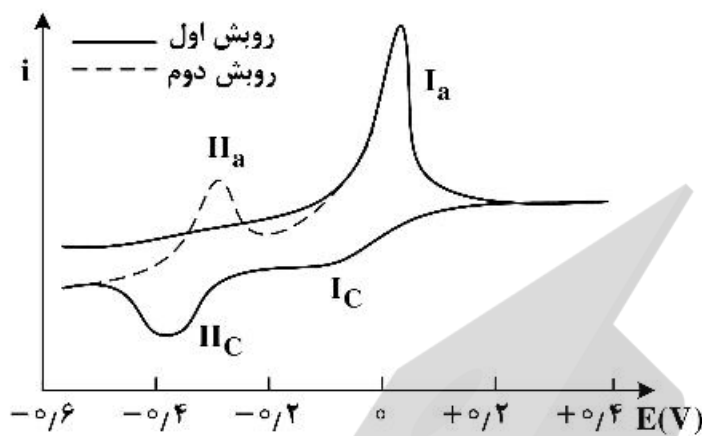
- ۴۰- اکسایش الکتروشیمیایی ماده DPA دو الکترونی می‌باشد. مقدار جریان پیک آندی برای این ترکیب با غلظت 4mM در الکترولیت بافر فسفات در سطح الکترود کربن شیشه‌ای با سطح مقطع 26 mm^2 و سرعت روبش 25 mVs^{-1} برابر 1mA است. مقدار جریان پیک آندی در شرایطی که غلظت DPA در محلول $1/2\text{ mM}$ سرعت روبش 100 mVs^{-1} باشد، کدام است؟

- (۱) ۳۰
- (۲) ۶۰
- (۳) ۳۰۰
- (۴) ۶۰۰

- ۴۱- جریان نفوذی (فارادهای) در یک روش پلاروگرافی پالس تفاضلی در پتانسیل‌های نزدیک به $E_{1/2}$ در طی عمر قطره جیوه (a) و در طی عمر پالس پتانسیل (b) چگونه تغییر می‌کند؟



- ۴۲- ولتاوگرام چرخه‌ای زیر برای دو روش متوالی (در ۷ کوچک) در محلول N,N -دی‌متیل‌آئیلین در سطح الکترود کربن شیشه‌ای نشان داده شده است. با توجه به معادلات نوشته شده، کدام گزینه در مورد مکانیسم فرایند رخ داده صحیح نیست؟



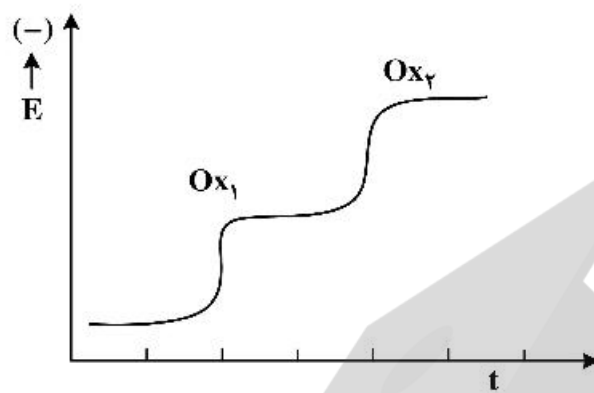
۱) پیک آندی مشاهده شده در صفر ولت، معادل انتقال ۳ الکترون می‌باشد.

۲) از آنجا که اکسایش R_2 راحت‌تر از اکسایش R_1 رخ می‌دهد، پس E°_2 مثبت‌تر از E°_1 است.

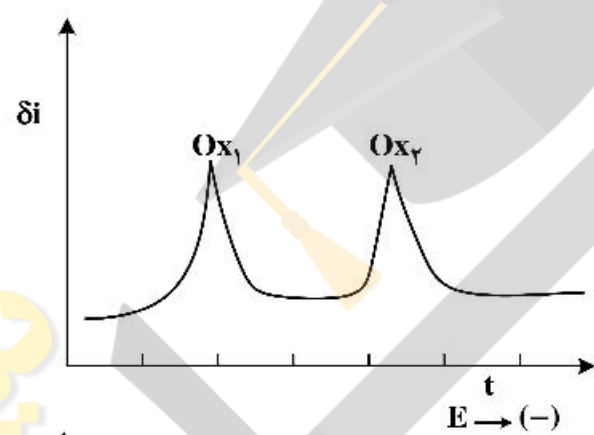
۳) در پتانسیل $+0.4$ ولت، گونه غالب موجود در سطح الکترود O_2 است.

۴) تغییر در سرعت روش پتانسیل اثری برحسب جریان‌های پیک $\frac{II_a}{II_c}$ ندارد.

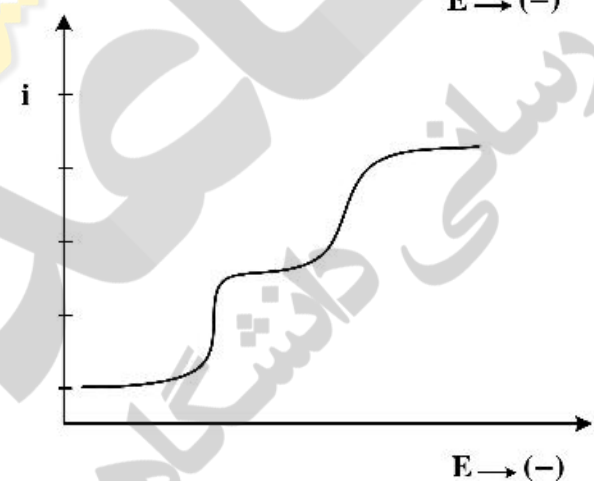
۴۳- برای مخلوطی از گونه‌های Ox_1 و Ox_2 که فرایندهای برگشت‌پذیر (نرنسی) یک الکترونی را در سطح الکترود کربن شیشه‌ای نشان می‌دهند، در شرایطی که غلظت توده و ضریب نفوذ برای هر دو گونه یکسان و $\Delta E^\circ = E_1^\circ - E_2^\circ = -180 \text{ mV}$ باشد، کدام گزینه برای پاسخ الکتروشیمیایی این مخلوط صحیح نیست؟



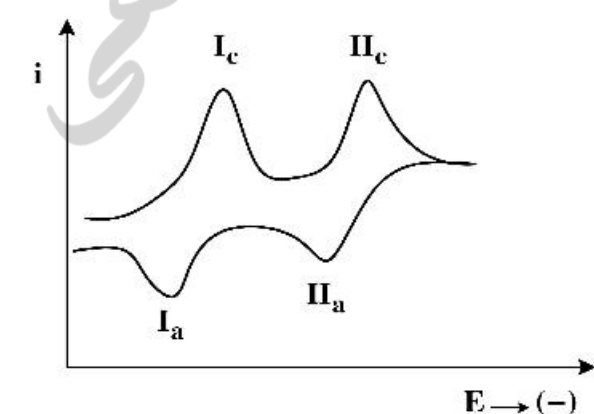
(۱) کرونوپتانسیومتری (پله جریان ثابت)



(۲) ولتاومتری موج مربعی (SWV)



(۳) ولتاومتری پالس نرمال (NPV)



(۴) ولتاومتری چرخه‌ای

۴۴- محلولی به حجم 10 mL حاوی غلظت نامعلومی از بیون Pb^{2+} و 0.1 مولار KNO_3 در سطح الکترود جیوه، زمان انتقال τ برابر S را در آزمایش گالوانواستاتیک تحت پله جریان ثابت 10 mA نشان می‌دهد. هرگاه 1 mL محلول استاندارد $16\text{ }\mu\text{M}$ مولار از Pb^{2+} به محلول مجھول اضافه شود، زمان انتقال گالوانواستاتیک به S افزایش می‌یابد. غلظت Pb^{2+} در نمونه مجھول بر حسب مولار کدام است؟

- (۱) 2.7×10^{-4} (۲) 2.7×10^{-3} (۳) 5.0×10^{-4} (۴) 5.0×10^{-3}

۴۵- تغییر کدام پارامتر در تکنیک‌های پتانسیواستاتیک بر میزان جریان خازنی اثر ندارد؟

- (۱) افزایش سرعت روبش پتانسیل در تکنیک ولتاوتمتری روبش خطی
- (۲) افزایش دامنه پله پتانسیل اعمال شده در آزمایش پله پتانسیل (کرونوامپرومتری)
- (۳) افزایش سرعت زاویه‌ای چرخش الکترود RDE (۷) در ولتاوتمتری هیدرودینامیک
- (۴) افزایش غلظت الکتروولیت حامل در آزمایش پله پتانسیل (کرونوامپرومتری)



