

COURS n°7 « Suivre et modéliser l'évolution temporelle d'un système siège d'une transformation chimique»

Les compétences à acquérir...

- Transformations lentes et rapides.
- Facteurs cinétiques : température, concentration des réactifs.
- Catalyse, catalyseur
- Vitesse volumique de disparition d'un réactif et d'apparition d'un produit.
- Temps de demi-réaction $t_{1/2}$
- Loi de vitesse d'ordre 1.
- Justifier le choix d'un capteur de suivi temporel de l'évolution d'un système.
- Identifier, à partir de données expérimentales, des facteurs cinétiques.
- Citer les propriétés d'un catalyseur et identifier un catalyseur à partir de données expérimentales. Mettre en évidence des facteurs cinétiques et l'effet d'un catalyseur
- À partir de données expérimentales, déterminer une vitesse volumique de disparition d'un réactif, une vitesse volumique d'apparition d'un produit ou un temps de demi-réaction.



I-Introduction:



Johannes Vermeer (1632-1675), détail de L'Art de la peinture, huile sur toile de 1665-1666 exposée au musée d'Histoire de l'Art de Vienne.

La couronne de laurier ne nous apparaît plus verte mais bleue car le pigment jaune qu'utilisait Vermeer s'est progressivement transformé.

Comment le chimiste peut-il étudier l'évolution de cette réaction chimique de manière à fournir des renseignements précieux aux historiens d'art ou aux restaurateurs ?

La cinétique chimique est le domaine de la chimie qui étudie
- Une transformation est dite rapide si
Exemple : décomposition d'un explosif, réactions de précipitations et réactions
- Une transformation est dite lente si elle peut être
Exemple:
Une fois la transformation dite rapide ou lente, il nous faut d'autres « outils » pour caractériser

II- Suivi temporel d'une transformation chimique :

1- Objectif:

- Avoir des « outils » pour caractériser la vitesse de la transformation

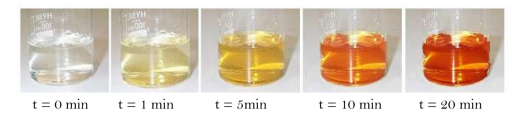
Par la suite, nous verons comment modifier cette vitesse de réaction ...

Plusieurs méthodes sont possibles :

- Méthode chimique, en utilisant une réaction chimique :
- Méthode physique :
 - Si un réactif ou un produit est responsable d'une coloration du mélange réactionel : Mesure
 - Si le pH varie lors de la transformation (présence de l'ion: Mesure
 - Si le mélange réactionnel est composé d'ions : Mesure

a- Contexte du TP:

On veut suivre l'évolution temporelle de la réaction entre une solution de peroxodisulfate de sodium $2\mathrm{Na} + S_2 O_8^{2^-}$ et une solution **d'iodure I**- de potassium et déterminer son temps caractéristique . Le mélange réactionnel est composé de $V_1 = 10,0$ mL de solution de peroxodisulfate de sodium $(2\mathrm{Na} + S_2 O_8^{2^-})$ concentration en ion peroxodisulfate $[S_2 O_8^{2^-}]_i = 1,0 \times 10^{-2}$ mol.L-1 et de $V_2 = 10,0$ mL de solution d'iodure de potassium $(K^+ + I^-)$ de concentration en ion iodure $[I^-]_i = 5,0 \times 10^{-1}$ mol.L-1



L'équation de la réaction d'oxydo-réduction est :

= equation	e in renetion e	TORYGO TEGUETION	ese.	
	Formule	Couples Oxydant / réducteur	Demi- Equations électroniques d'oxydo-réduction Réactifs Produits	
l'oxydant				
le réducteur				
	D .: 1:1	1 1 /		

Equation bilan de la réaction :

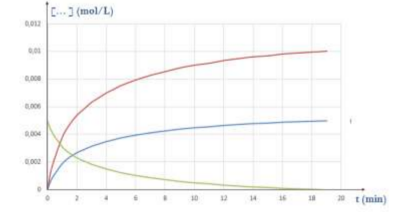
 $S_2O_8^{2-} + I^- -> SO_4^{2-} + I_2$

b- Résultats de l'activité expérimentale :

- Le réactif limitant est l'ion peroxodisulfate $S_2 O_8^{2-}$
- $-[I_2]_{max} = 5.0.10^{-3} \text{ mol/L}$
- Les <code>[réactifs]</code> et <code>[produits]</code> au cours du temps :

Identifier en justifiant, les 3 courbes cicontre :

[réactif] =f(t) [produits] =f(t)



<u>c- Quelques observations sur les concentrations des réactifs et des produits :</u> - Au début de la réaction :
- Au cours de la transformation :
- A la fin de la réaction :

3- Quelques outils pour caractériser l'évolution d'une transformation chimique :

a- Vitesse volumique de réaction :

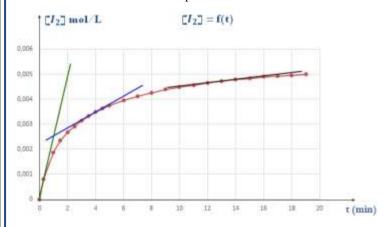
La vitesse volumique de formation d'un produit lors d'une transformation chimique en solution de volume constant, est égale à la dérivée temporelle de sa concentration en quantité de matière

$$V_{f,Produit}(t) =$$

Remarque: La vitesse volumique de formation d'un produit est une grandeur

Exercice:

Calculer les vitesses volumiques de formation du diiode :



La vitesse volumique de disparition d'un réactif lors d'une transformation chimique en solution de volume constant, est égale à la dérivée temporelle de sa concentration en quantité de matière

$$V_{d,réactif}(t) =$$

- [réactif] en

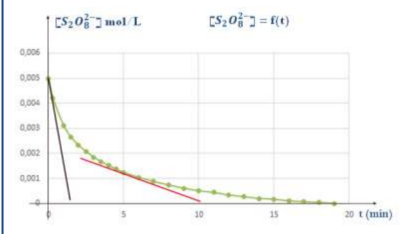
- t en

- *V_{d,réactif}* en

Remarque : La vitesse volumique de disparition d'un réactif est une grandeur

Exercice:

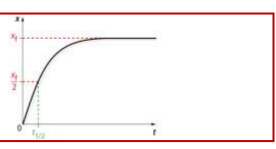
Calculer les vitesses volumiques de disparition de l'ion peroxodisulfate $S_2 O_8^{2-}$:



b- Temps de demi-réaction t_{1/2}

On appelle temps de demi-réaction $t_{1/2}$ la durée au bout de laquelle l'avancement de la réaction atteint la moitié de sa valeur finale. Le temps de demi-réaction est défini par la relation littérale :

$$x(t_{1/2}) =$$



Méthode pour déterminer graphiquement $t_{1/2}$:

Sur la courbe x=f(t):

- Repérer l'ordonné $\frac{x_f}{2}$
- Tracer un trait vertical qui coupe la courbe x=f(t) en un point
- l'abscisse de ce point correspond à $t_{1/2}$

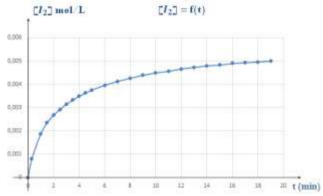
Sur la courbe [produit] = f(t)

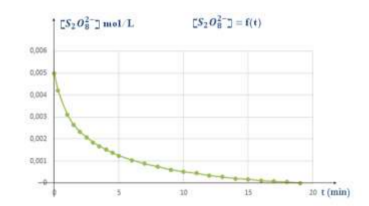
- Repérer l'ordonné $\frac{[produit]_f}{2}$
- Tracer un trait vertical qui coupe la courbe [produit] = f(t) en un
- l'abscisse de ce point correspond à $t_{1/2}$

Sur la courbe \(\text{réactif-limitant} \) =

- Repérer l'ordonné [réactif-limitant] i
- Tracer un trait vertical qui coupe la courbe en un point
- l'abscisse de ce point correspond à $t_{1/2}$

Déterminer graphiquement $t_{1/2}$





c- L'ordre d'une réaction:

Une réaction chimique suit une loi de vitesse d'ordre 1 par rapport à un réactif si la vitesse volumique de disparition du réactif (v_{d,(réactif)} (t)) est proportionnelle à la concentration molaire du réactif:

$$V_{d,réactif}(t) =$$

La constante k est appelée constante de vitesse.

-
$$[r\'{e}actif]_{(t)}$$
 en

Remarque: L'ordre d'une réaction se déduit uniquement de l'expérience.

Exercice: La décomposition du peroxyde d'hydrogène $H_2O_{2(aq)}$ contenue dans l'eau oxygénée selon la réaction d'équation:

 $2 H_2 O_{2(aq)} \rightarrow 2 H_2 O_{(l)} + O_{2(g)}$

est une réaction d'ordre 1 par rapport au peroxyde d'hydrogène $H_2O_{2(aa)}$ Exprimer la vitesse volumique de disparition de H_2O_2 $v_{d,l}H_2O_2$ (t) Tracer l'allure de la courbe $\mathbf{v}_{d_1}(\mathbf{H}_2\mathbf{0}_2)$ (t) = $\mathbf{f}([\mathbf{H}_2\mathbf{0}_2]$

 $\mathbf{v}_{d,\,(\boldsymbol{H}_{2}\boldsymbol{O}_{2})}\left(t\right)$

En plus! Si la réaction est d'ordre 1 par rapport à un réactif, on peut donc écrire que :

 $V_{d,réactif}(t) =$

donc

L'expression de $[réactif]_{(t)}$ doit vérifier cette équation appelée équation différentielle. On montrer que $[r \in actif]_{(t)} = [r \in actif]_0 \times e^{-k \times t}$ avec [réactif]₀ étant la concentration molaire du réactif à t =0 s



En classe de Première Spécialité Mathématiques, la fonction exponentielle a été définie comme unique fonction dérivable sur R vérifiant f'= f et f(0) = 1Ainsi pour g: t → e+t alors $g': t \mapsto -k \times e^{-kt}$

III- Facteurs cinétiques et catalyseur :

1. Définition d'un facteur cinétique :

Un facteur cinétique est paramètre qui influe sur

a-Température

En général, plus la température du milieu réactionnel est élevée,

Inversement plus la température du milieu est basse plus la transformation est lente et peut même être bloquée.

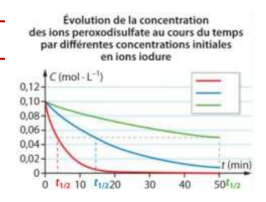
- · Accélérer certaines transformations dans l'industrie pour les rendre plus rentables.
- Refroidir brutalement certains milieux réactionnelspour stopper certaines transformations (cela s'appelle une "trempe").
- Un réfrigérateur et un congélateur permettent de ralentir les transformations de dégradation biochimiques des aliments.
- La cuisson des aliments est accélérée dans un autocuiseur car la température y est élevée.

b- Concentration initiale des réactifs

D'une manière générale, plus les concentrations initiales des réactifs sont élevées plus la transformation est

Applications:

- On peut stopper une réaction par dilution à un instant où l'on veut faire l'analyse d'un mélange.
- Au cours d'une transformation, la vitesse diminue constamment car la concentration des réactifs

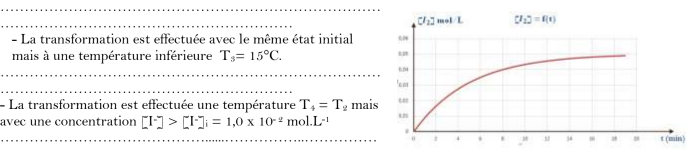


Exercice: Considérons 3 cas différents pour la transformation $S_2O_8^{2}$ - $(aq) + 2I_{(aq)} = I_{2(aq)} + 2SO_4^{2}$ -(aq) que nous avions réalisée à une température de $T_1 = 20$ °C et pour laquelle le réactif limitant était l'ion S_2O_8 2-

- La transformation est effectuée avec le même état initial mais à une température supérieure T₂= 40°C.
- La transformation est effectuée avec le même état initial mais à une température inférieure $T_3 = 15$ °C.

.....

- La transformation est effectuée une température $T_4 = T_2$ mais avec une concentration $[I^-] > [I^-]_i = 1,0 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$



II- Modélisation microscopique d'une transformation :

1-Mécanisme réactionnel :

L'équation de réaction chimique ne rend pas compte du mécanisme réactionnel à l'échelle microscopique, mais modélise la transformation chimique à l'échelle macroscopique.

Exemple: le 2-méthylpropan-2-ol est synthétisé à partir du 2-méthylpropène (isobutène)

Une réaction chimique complexe peut être décomposée en une succession d'actes élémentaires appelée mécanisme réactionnel

Un acte élémentaire est une réaction se déroulant à l'échelle microscopique en une seule étape modélisée par un choc efficace entre 2 entités chimiques.

Ici, il y a ... actes élémentaires

Les espèces qui n'apparaissent qu'une seule fois dans les différents actes élémentaires

- à gauche les
- à droite les

Un intermédiaire réactionnel est une espèce qui apparait en tant que produit dans un acte élémentaire et réactif dans l'acte suivant.

Un catalyseur est une espèce qui apparait en tant que réactif dans le premier acte élémentaire et en tant que produit dans le dernier. Il est consommé puis régénéré à la

Il permet le plus souvent d'accélérer la réaction.

L'équation de réaction chimique s'écrit :

2- Sites donneurs, sites accepteurs et flèches courbes

Un site donneur de doublet d'électrons peut être

- un
- ou une - ou une

$$C = 0$$

Un site accepteur de doublet d'électrons peut

- un atome avec
- ou un atome avec - ou un atome avec
- H^0 , $-C-\overline{\underline{O}}-H$, $-C-\overline{\underline{C\ell}}$, C

Liaison polarisée : X(C) = 2,55 X(O) = 3,44

- $X(C\ell) = 3.16$

Une flèche courbe part toujours du site vers le site

Exemple 1:

Exemple 2: