### Notes de Révision Chimie NM

### ImmortalPharaoh7

#### Mai 2020

#### Résumé

Les notes de révision pour la chimie niveau moyen du BI, pour le curriculum qui commence dès 2016. Attention, ces notes ne sont pas à être utilisées indépendamment; ils servent comme des astuces ou bien les définitions qui peuvent être oubliées.

Si vous avez des informations à ajouter ou bien des corrections, veuillez envoyer un email à pharaoh.immortal7@gmail.com ou messager ImmortalPharaoh7#7811 sur Discord.

## Table des matières

1	Relations Stœchiométriques	1
2	Structure Atomique	2
3	Périodicité	3
4	Liaison et Structure Chimique	4
5	Thermochimie	5
6	Cinétique Chimique	7
7	$\acute{\mathbf{E}}$ quilibre	9
8	Acides et Bases	10
9	Processus Redox	11
10	Chimie Organique	12
11	Mesure et Traitement des Données	13

# 1 Relations Stœchiométriques

# 2 Structure Atomique

## 3 Périodicité

## 4 Liaison et Structure Chimique

### 5 Thermochimie

#### Définitions:

- Enthalpie : Énergie emmagasinée dans un matériel.
- Endothermique : Une réaction qui absorbe de l'enthalpie  $\Delta H > 0$ .
- Exothermique : Une réaction qui libère de l'enthalpie  $\Delta H < 0$ .
- Conditions standards : Température de 298 K et pression de 100 kPa.
- Calorimètre : Appareil qui permet de crée un système isolé au niveau de la température, mais il n'est jamais parfait.

#### Formules:

- $Q = mc\Delta T : Q$  est l'énergie, m la masse, c est une constante et  $\Delta T$  est la différence de température.
- $\Delta H = -Q/n$ :  $\Delta H$  est l'enthalpie en kJ mol<sup>-1</sup>, Q est l'énergie et n est le nombre de mols.

#### Enthalpie moyenne des liaisons (section 11):

$$\Delta H = \text{liaisons détruites} - \text{liaisons formées}$$
  
=  $H_{initiale} - H_{finale}$ 

Attention : Ces valeurs sont des valeurs moyennes et *tous* les composants doivent être en état gazeux.

#### Loi de Hess:

Si une réaction chimique est la somme algébrique de plusieurs réactions, la chaleur de cette réaction est égale à la somme algébrique des chaleurs des réactions qui ont servi à établir cette somme. Il est possible d'inverser ou de multiplier les réactions pour enfin faire la somme algébrique.

Exemple: Trouver l'enthalpie dans la réaction suivante:

$$2\,C_2H_6(g) + 7\,O_2(g) \longrightarrow 4\,CO_2(g) + 6\,H_2O(g)$$

Avec les equations réactions suivantes :

$$\begin{cases}
2 C(s) + 3 H_2(g) \longrightarrow C_2 H_6(g) & \Delta H = +84.7 \\
C(s) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) & \Delta H = +393.5 \\
H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \longrightarrow H_2 O(g) & \Delta H = +241.8
\end{cases}$$

Donc il faut

Inverser: 
$$\begin{cases} C_2H_6(g) \longrightarrow 2C(s) + 3H_2(g) & \Delta H = -84.7 \\ C(s) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) & \Delta H = +393.5 \\ H_2(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow H_2O(g) & \Delta H = +241.8 \end{cases}$$

Ensuite

$$\text{Multiplier}: \left\{ \begin{array}{l} 2(C_2H_6(g) \longrightarrow 2\,C(s) + 3\,H_2(g) \quad \Delta H = -84.7) \\ 4(C(s) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) \quad \Delta H = 393.5) \\ 6(H_2(g) + \frac{1}{2}\,O_2(g) \longrightarrow H_2O(g) \quad \Delta H = 241.8) \end{array} \right.$$

Et enfin additionner les réactions avec leurs enthalpies pour donc avoir une enthalpie  $\Delta H = 2855.4\,\mathrm{kJ}$ .

Chaleur de la formation standard (section 12) : La variation d'enthalpie lors de la formation d'une mole du composé à partir de ses éléments à l'état standard, ex :

$$H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \longrightarrow H_2O(l)$$

Chaleur de la combustion standard (section 13) : La variation d'enthalpie lors de la combustion complète d'une mole de la matière dans les conditions standards, ex :

$$CO(g) + \frac{1}{2}O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$$

Enthalpie de neutralisation: La variation d'enthalpie durant la formation d'une mole de H2O lors de la neutralisation de l'acide avec la base.

$$\Delta H = \frac{-Q}{n_{limitant}}$$

Attention : La combustion est incomplète et une partie de la chaleur s'échappe dans le milieu (calorimètre n'est jamais parfait).

### 6 Cinétique Chimique

#### Définitions:

- Énergie d'activation : Énergie nécessaire pour que la réaction ait lieu.
- Théorie des collisions : Pour la réaction ait lieu, il faut qu'il y a une collision avec une orientation géométrique appropriée et avec de l'énergie suffisante (énergie d'activation).

Mesurer la vitesse de réaction : Faire une droite tangente au point qu'on veut mesurer sa vitesse, ensuite calculer le gradient de cette droite. Le résultat est la vitesse de réaction à ce point avec l'unité de l'ordonnée sur l'unité des abscisses.

#### Facteurs qui affectent la vitesse de réaction :

- Surface exposée à la réaction : Plus la surface est grande (donc la matière est découpée en plus de parties), alors la vitesse de la réaction est grande.
- Concentration : Plus la concentration est grande, plus la vitesse de réaction est grande.
- Température : Plus la température est grande, plus la vitesse de réaction est grande.
- Catalyseur : Il augmente la vitesse de réaction en diminuant l'énergie d'activation.

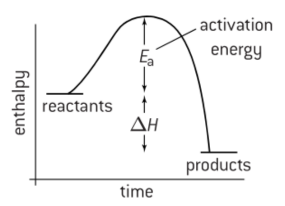


FIGURE 1 – Graphe de l'énergie d'activation

**Distribution de Maxwell-Boltzmann :** Seulement une fraction petite des particules on une énergie cinétique suffisante pour faire la réaction, le catalyseur augmente la fraction qui sont au dessus de l'énergie d'activation et la température change la courbe elle-même (voir les graphes).

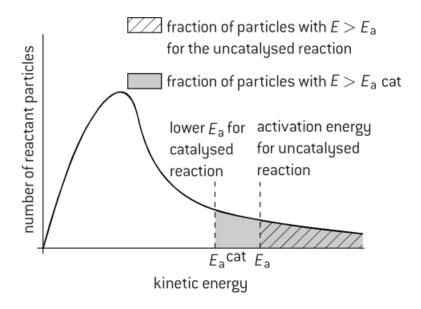


FIGURE 2 – Distribution normale qui doit être dessinée

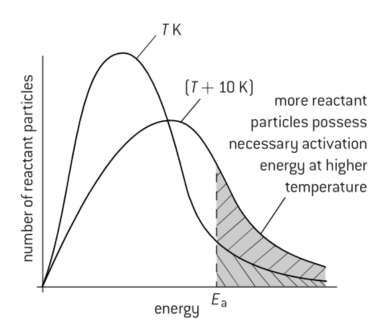


FIGURE 3 – Changement de la courbe à cause d'une augmentation de la température

### 7 Équilibre

#### Définitions:

- Réaction réversible : Réaction dans laquelle les produits peuvent réagir pour produire les réactifs (la réaction se dirige dans les 2 sens).
- Équilibre chimique : Quand la vitesse directe est égale à la vitesse inverse.

#### Facteurs qui affectent la position d'équilibre

- Concentration : La concentration augmente la vitesse de réaction, alors une augmentation de la concentration des réactifs favorisera le sens direct.
- Pression : Dans les gazes, une augmentation de pression favorisera le sens où il y a moins de mols.
- Température : Dans une réaction endothermique, une augmentation de la température favorisera le sens direct. Une diminution favorisera le sens inverse. Vice versa pour une réaction exothermique.

Attention : Ajouter un catalyseur n'aura pas d'effet sur la position d'équilibre car il augmente la vitesse de réaction des 2 sens.

Quotient de la réaction et constant d'équilibre : Le quotient de réaction  $Q_c$  est le rapport entre les produits et les réactifs mesuré à n'importe quelle point de la réaction. Le constant d'équilibre est le rapport entre les produits et les réactifs quand l'équation est à l'équilibre. Le seul facteur qui peut changer le constant d'équilibre est un changement de température.

Attention : Les coefficients des molécules doivent être mis en puissance. Ex :

$$2 \operatorname{SO}_2(g) + \operatorname{O}_2(g) \Longrightarrow 2 \operatorname{SO}_3(g) \Longrightarrow K_c = \frac{[\operatorname{SO}_3]^2}{[\operatorname{SO}_2]^2[\operatorname{O}_2]}$$

## 8 Acides et Bases

## 9 Processus Redox

# 10 Chimie Organique

## 11 Mesure et Traitement des Données