PROGRAMME DE COLLES

SUP MPSI 1

Semaine 22

Du 25 au 29 mars 2024.

MECANIQUE 2:

Mécanique 6 MOUVEMENT DANS UN CHAMP DE FORCES CENTRALES -CAS NEWTONIEN

EN TD UNIQUEMENT.

Notions et contenus	Capacités exigibles
2.6. Mouvements dans un champ de force centrale conservatif	
Point matériel soumis à un champ de force centrale.	Établir la conservation du moment cinétique à partir du théorème du moment cinétique. Établir les conséquences de la conservation du moment cinétique : mouvement plan, loi des aires.
Point matériel soumis à un champ de force centrale conservatif Conservation de l'énergie mécanique. Énergie potentielle effective. État lié et état de diffusion.	Exprimer l'énergie mécanique d'un système conservatif ponctuel à partir de l'équation du mouvement. Exprimer la conservation de l'énergie mécanique et construire une énergie potentielle effective. Décrire qualitativement le mouvement radial à l'aide de l'énergie potentielle effective. Relier le caractère borné du mouvement radial à la valeur de l'énergie mécanique. Capacité numérique: à l'aide d'un langage de programmation, obtenir des trajectoires d'un point matériel soumis à un champ de force centrale
	conservatif.
Cas particulier du champ newtonien Lois de Kepler.	Énoncer les lois de Kepler pour les planètes et les transposer au cas des satellites terrestres.
Cas particulier du mouvement circulaire : satellite, planète.	Établir que le mouvement est uniforme et déterminer sa période. Établir la troisième loi de Kepler dans le cas particulier de la trajectoire circulaire. Exploiter sans démonstration sa généralisation au cas d'une trajectoire elliptique.
Energie mécanique dans le cas du mouvement circulaire et dans le cas du mouvement elliptique.	Exprimer l'énergie mécanique pour le mouvement circulaire. Exprimer l'énergie mécanique pour le mouvement elliptique en fonction du demi-grand axe.
Satellites terrestres Satellites géostationnaire, de localisation et de navigation, météorologique.	Différencier les orbites des satellites terrestres en fonction de leurs missions. Déterminer l'altitude d'un satellite géostationnaire et justifier sa localisation dans le plan équatorial.

MOUVEMENT D'UN SOLIDE

EN COURS ET TD.

Notions et contenus	Capacités exigibles
2.7. Mouvement d'un solide	
Description du mouvement d'un solide dans deux cas particuliers	
Définition d'un solide.	Différencier un solide d'un système déformable.
Translation.	Reconnaître et décrire une translation rectiligne ainsi qu'une translation circulaire.
Rotation autour d'un axe fixe.	Décrire la trajectoire d'un point quelconque du solide et exprimer sa vitesse en fonction de sa distance à l'axe et de la vitesse angulaire.
Théorème scalaire du moment cinétique appliqué au solide mobile autour d'un axe fixe	
Moment cinétique d'un solide en rotation autour d'un axe : moment d'inertie.	Exploiter, pour un solide, la relation entre le moment cinétique scalaire, la vitesse angulaire de rotation et le moment d'inertie fourni. Relier qualitativement le moment d'inertie à la répartition des masses.
Couple.	Définir un couple.
Liaison pivot.	Définir une liaison pivot et justifier le moment qu'elle peut produire.
Théorème scalaire du moment cinétique appliqué au solide en rotation autour d'un axe fixe dans un référentiel galiléen.	Exploiter le théorème scalaire du moment cinétique appliqué au solide en rotation autour d'un axe fixe dans un référentiel galiléen.
Pendule pesant.	Établir l'équation du mouvement. Établir une intégrale première du mouvement.
	Réaliser l'étude énergétique d'un pendule pesant et mettre en évidence une diminution de l'énergie mécanique.
	Capacité numérique : à l'aide d'un langage de programmation, mettre en évidence le non isochronisme des oscillations.
Approche énergétique du mouvement d'un solide en rotation autour d'un axe fixe	
orienté, dans un référentiel galiléen	
Énergie cinétique d'un solide en rotation autour d'un axe fixe.	Utiliser l'expression de l'énergie cinétique, l'expression du moment d'inertie étant fournie.
Théorème de l'énergie cinétique pour un solide en rotation autour d'un axe fixe.	Établir, dans ce cas, l'équivalence entre le théorème scalaire du moment cinétique et celui de l'énergie cinétique.

SOLUTIONS AQUEUSES:

Solution aqueuse 1

REACTIONS ACIDE-BASE

EN COURS ET TD.

Notions et contenus	Capacités exigibles
Réactions acido-basiques - constante d'acidité ; - diagramme de prédominance, de distribution ; - exemples usuels d'acides et bases : nom, formule et nature – faible ou forte – des acides sulfurique, nitrique, chlorhydrique, phosphorique, acétique, de la soude, l'ion hydrogénocarbonate, l'ammoniac.	Identifier le caractère acido-basique d'une réaction en solution aqueuse. Écrire l'équation de la réaction modélisant une transformation en solution aqueuse en tenant compte des caractéristiques du milieu réactionnel (nature des espèces chimiques en présence, pH) et des observations expérimentales. Déterminer la valeur de la constante d'équilibre pour une équation de réaction, combinaison linéaire d'équations dont les constantes thermodynamiques sont connues. Déterminer la composition chimique du système dans l'état final, en distinguant les cas d'équilibre chimique et de transformation totale, pour une transformation modélisée par une réaction chimique unique. Utiliser les diagrammes de predominance ou d'existence pour prévoir les espèces incompatibles ou la nature des espèces majoritaires.
	réaction de précipitation pour réaliser une analyse quantitative en solution aqueuse.

Réactions acide-base selon Brönsted : :

Définitions ; Notion d'échange protonique ; pH d'une solution ; Réactions acide-base ; L'eau solvant amphotère ; Couples acide / base de l'eau ; Force des acides et des bases :

Acides et bases fortes ; Effet de nivellement par le solvant ; Acides et bases faibles : K_A ; pK_A des couples du solvant eau ; Echelle d'acidité ; Réactions acide-base ; Aspect quantitatif.

Exemples d'acide et de bases usuels à connaître.

Distribution des espèces selon le pH:

Diagrammes de prédominance (DP) ; Prédominance ou majorité ; Tracé des diagrammes de prédominance ; Exploitation des DP :

Diagrammes de distribution ; Coefficients de distribution ; Cas d'un monoacide / monobase ; Exercice d'application : Cas d'un polyacide :

<u>Méthode de la réaction prépondérante</u>: Méthodologie : exples de cas simples ; Solution d'un acide fort ; Solution d'un acide faible :

Solution aqueuse 2 REACTIONS DE DISSOLUTION OU DE PRECIPITATION

EN COURS UNIQUEMENT.

Notions et contenus Capacités exigibles Déterminer la valeur de la constante d'équilibre pour une équation de réaction, combinaison linéaire Réactions de dissolution ou de précipitation d'équations dont les constantes thermodynamiques sont connues. constante de l'équation de dissolution, Déterminer la composition chimique du système produit de solubilité Ks; solubilité et condition de précipitation ; dans l'état final, en distinguant les cas d'équilibre domaine d'existence : chimique et de transformation totale, pour une facteurs influençant la solubilité. transformation modélisée par une réaction chimique unique. Prévoir l'état de saturation ou de non saturation d'une solution. Utiliser les diagrammes de prédominance ou d'existence pour prévoir les espèces incompatibles ou la nature des espèces majoritaires. Exploiter des courbes d'évolution de la solubilité d'un solide en fonction d'une variable. Mettre en œuvre une réaction acide-base et une réaction de précipitation pour réaliser une analyse quantitative en solution aqueuse. Illustrer un procédé de retraitement, de recyclage, de séparation en solution aqueuse.

Mise en évidence expérimentale : Produit de solubilité :

Solubilité dans l'eau pure :

Définition ;

Cas d'ions à caractère acido-basique : Exemple de l'éthanoate d'argent ; Généralisation ; Exercice d'application : Solubilité de $Ag_3PO_{4(s)}$:

Notion de précipité;

Définition du Ks;

Influence de la température ;

Effet d'ions communs;

Diagramme d'existence d'un précipité : Exemple de $AgI_{(s)}$; On donne $pK_s(AgI_{(s)}) = 16,2$.

<u>Précipitations compétitives</u>: Exemple: Soit une solution d'ions Ag^+ à la concentration $C = 0.10 \text{ mol.L}^{-1}$.

On ajoute progressivement et en même quantité des ions I et Cl ; On donne $pK_s(AgI_{(s)}) = 16.2$ et $pK_s(AgCl_{(s)}) = 9.7$.

- 1 Quel est le premier précipité qui se forme ?
- $\hbox{$2$ On a une solution de chlorure d'argent $AgCl_{(s)}$ \`{a} laquelle on ajoute des ions iodures. Que se passe-t-il ?}$

Couplage précipitation et acido-basicité : Exercice d'application : Evolution de la solubilité en fonction du

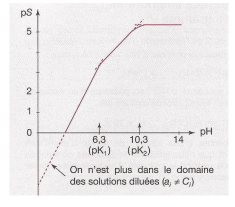
pH: Exemple: $ZnCO_{3(s)}$ est un sel peu soluble de pK_s = 10,8.

 $CO_{2(aq)}$ est un diacide de p $K_1 = 6,3$ et p $K_2 = 10,3$.

On suppose qu'il n'y a pas de dégagement de CO₂ qui reste dissous.

On donne la courbe de $ps = -\log s$ en fonction du pH ci-contre :

- 1 Exprimer la solubilité du carbonate de zinc en fonction de la concentration en ions oxonium, de K_s et des constantes d'acidité.
- 2 Interpréter la courbe pS en fonction de pH et attribuer à chaque segment de droite son équation.



Obtention d'un précipité;

Couple donneur / accepteur;