## Transformation et cinétique chimiques

/3  $\lfloor 1 \rfloor$  Expliquer en trois phrases succinctes la différence entre avancement final, maximal et à l'équilibre. Aucune comparaison mathématique sur des  $\xi$  n'est attendue.

Toute réaction chimique atteint un état final, caractérisé par un avancement final. Si au moins un réactif est complètement consommé, alors l'avancement final est maximal :  $\xi_f = \xi_{\text{max}}$ . Sinon, si réactifs et produits coexistent, l'avancement final est celui d'équilibre :  $\xi_f = \xi_{\text{eq}}$ .

/8 2 Soit la synthèse de l'ammoniac :

$$N_{2(g)} + 3 H_{2(g)} = 2 NH_{3(g)}$$

$$K^{\circ} = 0.5$$

avec  $n_{N_2,0} = 3 \text{ mol}$ ,  $n_{H_2,0} = 5 \text{ mol}$  et  $n_{NH_3,0} = 2 \text{ mol}$ . Dresser le tableau d'avancement dans les états initial et intermédiaire. Exprimer le quotient réactionnel initial en passant d'abord par les activités. Indiquer comment on pourrait déterminer le sens d'évolution de la réaction.

Équation	1+1	$N_{2(g)}$ -	+ 3H <sub>2(g)</sub> =	= 2NH <sub>3(g)</sub>	$n_{ m tot,gaz}$ ①	
Initial (mol)	$\xi = 0$	3	5	2	10	(1
Interm. (mol)	ξ	$3-\xi$	$5-3\xi$	$2+2\xi$	$10 - 2\xi$	(1

$$Q_{r,0} = \frac{1}{a(\mathrm{NH_{3(g)}})_0{}^2} = \frac{a(\mathrm{NH_{3(g)}})_0{}^2}{a(\mathrm{H_{2(g)}})_0{}^3 \cdot a(\mathrm{N_{2(g)}})_0} = \frac{p_{\mathrm{NH_{3},0}}^2 \cdot p^{\circ 2}}{p_{\mathrm{N_{2},0}} \cdot p_{\mathrm{H_{2},0}}^3}$$

Si  $Q_{r,0} < K^{\circ}$ , la réaction se produit dans le sens **direct**; et indirect sinon. (1)

 $/4 \boxed{3}$  Soit

$$\alpha_1 R_1 + \alpha_2 R_2 + \ldots = \beta_1 P_1 + \beta_2 P_2 + \ldots \Leftrightarrow 0 = \sum_i \nu_{X_i} X_i$$

Démontrer le lien entre la vitesse de réaction et la concentration d'un constituant  $[X_i]$ .

$$\begin{split} n_{\mathbf{X}_{i}}(t) & \stackrel{\frown}{=} n_{\mathbf{X}_{i},0} + \nu_{\mathbf{X}_{i}} \xi(t) \\ \Leftrightarrow \xi(t) & \stackrel{\frown}{=} \frac{n_{\mathbf{X}_{i}}(t) - n_{\mathbf{X}_{i},0}}{\nu_{\mathbf{X}_{i}}} \\ \Leftrightarrow x(t) & = \frac{1}{\nu_{\mathbf{X}_{i}}} \frac{n_{\mathbf{X}_{i}}(t) - n_{\mathbf{X}_{i},0}}{V} \\ \Leftrightarrow v(t) & \stackrel{\frown}{=} \frac{1}{\nu_{\mathbf{X}_{i}}} \frac{\mathrm{d}[\mathbf{X}_{i}]}{\mathrm{d}t} \\ \end{split} \qquad \qquad \begin{array}{c} \overset{\frown}{\to} V \\ & \overset$$

/5 4 Décrire en une phrase ce qu'est la dégénérescence de l'ordre. Démontrer l'expression de la loi de vitesse sur l'exemple aA + bB  $\longrightarrow$  cC + dD dans ce cas, et donner l'expression de  $k_{\rm app}$  dans ce cas. De même avec les proportions stœchiométriques.

La dégénérescence de l'ordre consiste à mettre tous les réactifs en excès sauf un ①. Par exemple, si A est en excès, alors  $[A](t) \approx [A]_0$ ; ainsi

$$v = k[\mathbf{A}]^p[\mathbf{B}]^q = \underbrace{k[\mathbf{A}]_0^p[\mathbf{B}]^q}_{\text{ecte}} = k_{\text{app}}[\mathbf{B}]^q$$

et on peut trouver l'ordre partiel en B. Si les réactifs sont en proportions stœchiométriques, on aura

$$[A]_0 = ac_0$$
 et  $[B]_0 = bc_0$   $\Rightarrow$   $[A] = a(c_0 - x)$  et  $[B] = b(c_0 - x)$  ①

On peut donc factoriser la loi de vitesse :

$$v = k (a(c_0 - x))^p (b(c_0 - x))^q \Leftrightarrow v = ka^p b^q (c_0 - x)^{p+q} \Leftrightarrow v = k_{app} (c_0 - x)^m$$

avec m = p + q l'ordre global, et  $k_{app} = ka^pb^q$  la constante apparente. On a donc accès à l'ordre global.