Première Partie:
Transformations
rapides et lentes d'un
système chimique
Unité 2
4 H

# Suivi temporel d'une transformation chimique - Vitesse de réaction

التتبع الزمني لتحول كيميائي - سرعة التفاعل



# I – Suivi temporel de la transformation chimique :

La cinétique chimique vise à suivre l'évolution de la transformation chimique, en particulier à déterminer l'avancement x = f(t).

A cette fin, des méthodes physiques et chimiques sont adoptées :

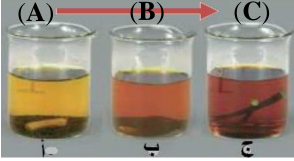
Les méthodes physiques sont utilisées lorsque certaines grandeurs physiques mesurables dans un milieu réactionnel sont liées à la concentration de certaines des espèces chimiques présentes dans ce milieu, notamment : Conductimétrie - pH-métrie - mesure de volume ou de pression - Spectrophotométrie. Ces méthodes se caractérisent par un enregistrement continu de l'évolution de la quantité de matière ou de la concentration dans le temps, et un temps très courte et non parasites pour le milieu réactionnel.

Il existe des *méthodes chímíques* telles que l'étalonnage. Ces méthodes ne permettent pas d'enregistrer en continu l'évolution de la quantité de matière ou de la concentration d'un réactif ou d'un produit dans le temps.

# <u>II – Suivi de l'évolution temporelle d'une transformation chimique :</u>

1- Suivi de l'évolution temporelle d'une transformation chimique par le dosage : 1-1- Étude cinétique de la réaction entre l'eau oxygénée et l'ion iodure :

On verse, dans un bécher, un volume de solution d'eau oxygénée  $H_2O_{2(aq)}$  (incolore) de concentration  $C=0,20\ mol.\ L^{-1}$  et quelques gouttes d'acide sulfurique concentré, puis on ajoute un volume de solution d'iodure de potassium  $\left(K_{(aq)}^+ + I_{(aq)}^-\right)$  (incolore) de concentration  $C'=0,20\ mol.\ L^{-1}$ .



Après **agitation**, on remarque que le **mélange** prend **progressivement** une **couleur jaune** (**A**), puis **marron** (**B**) pour devenir après **quelques minutes** plus **foncé** (**C**). a- Quel est l'**espèce chimique** responsable de la **couleur observée** ?

La **couleur observée** caractérise  $I_{2(aq)}$ , et on explique l'**augmentation** de l'**intensité** de la **couleur** par l'**augmentation** de la **concentration** de  $I_{2(aq)}$ .

b- Déterminer les couples oxydant/réducteur intervenants dans cette réaction.

Les deux couples sont :  $H_2O_{2(aq)}/H_2O_{(l)}$  et  $I_{2(aq)}/I_{(aq)}^-$ 

c- Écrire l'**équatio**n de **cette réaction**.

Pour le **premier couple** :  $H_2O_{2(aq)} + 2H_{(aq)}^+ + 2e^- \rightleftharpoons 2H_2O_{(l)}$ Pour le **deuxième couple** :  $2I_{(aq)}^- \rightleftharpoons I_{2(aq)} + 2e^-$ L'équation bilan :  $H_2O_{2(aq)} + 2I_{(aq)}^- + 2H_{(aq)}^+ + 2H_{(aq)}^-$ 

L'équation bilan :  $H_2O_{2(aq)} + 2I_{(aq)}^- + 2H_{(aq)}^+ \rightarrow I_{2(aq)} + 2H_2O_{(l)}$ 

d- Quel est l'**espèce chimique dissoute** peut être **dosée** ?

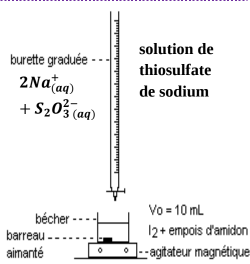
On peut **doser**  $I_{2(aq)}$  à un **instant donné**.

Physique - chimie Chimie Suivi temporel d'une transf - Vitesse de réaction

1-2- Détermination de la quantité de matière de disode à un moment donné:

On verse, dans un bécher, un volume  $V=100\ ml$  de solution d'iodure de potassium  $\left(K_{(aq)}^+ + I_{(aq)}^-\right)$  de concentration  $C_1=0,400\ mol.\ L^{-1}$ , puis on ajoute un volume  $V=100\ ml$  de solution de peroxodisulfate de potassium  $\left(2K_{(aq)}^+ + S_2O_{8\ (aq)}^{2-}\right)$  de concentration  $C_2=0,036\ mol.\ L^{-1}$  acidifier par  $1\ ml$  d'acide sulfurique concentré.

Immédiatement, en préparant le mélange, on prélève un **volume**  $V' = \mathbf{10} \ ml$  du **mélange réactionnel** et on le verse dans un **bécher** à l'**instant**  $t = \mathbf{0}$ , et on ajoute dans ce bécher  $\mathbf{50} \ ml$  d'**eau glacée** ( $\mathbf{0}$  °C) et quelques gouttes d'**empois d'amidon**.



On dose le diiode formé à l'instant t par la solution de thiosulfate de sodium  $\left(2Na_{(aq)}^+ + S_2O_{3(aq)}^{2-}\right)$  de concentration  $C_3=0$ , 020  $mol.\,L^{-1}$ .

On refait les **opérations précédentes** à **différents instants**, comme l'indique le tableau suivant :

t (min)	0	3	6	9	12	16	20	30	40	50	60
$n(I_2)_t mmol$	0,0	0,5	1,0	1,4	1,7	2,1	2,3	2,8	3,1	3,2	3,3

a- Pourquoi on verse l'**échantillon** du **mélange réactionnel** dans l'**eau glacée** avant chaque **dosage** ?

Ce processus s'appelle la **plongée** dont leur but est d'**arrêter** la **réaction** par la **dilution** et le **refroidissement**.

b- Crée le tableau d'avancement de la réaction des ions peroxodisulfate et des

ions iodure. On donne:  $S_2O_{8\,(aq)}^{2-}/SO_{4\,(aq)}^{2-}$  et  $I_{2\,(aq)}/I_{(aq)}^{-}$ . Pour le premier couple:  $S_2O_{8\,(aq)}^{2-}+2\ e^ \rightleftharpoons 2\ SO_{4\,(aq)}^{2-}$  Pour le deuxième couple:  $2\ I_{(aq)}^{-}$   $\rightleftharpoons I_{2\,(aq)}+2\ e^-$ 

L'équation bilan :  $2 I_{(aq)}^{-} + S_2 O_{8(aq)}^{2-} \rightarrow I_{2(aq)} + 2 SO_{4(aq)}^{2-}$ 

L'équation de la réaction		$\begin{array}{ c c c c }\hline 2 \ I^{(aq)} & + \ S \\ \hline \end{array}$	$I_2 O_{8(aq)}^{2-} \rightarrow I_{2(aq)}$	(aq) + 2	$SO_{4(aq)}^{2-}$	
L'état du système	L'avancement de la réaction	La quantité de matière en (mol)				
<b>Etat initial</b>	0	$n_1 = C_1.V$	$n_2 = C_2.V$	0	0	
En cours	x	$C_1$ . $V-2$ . $x$	$C_2.V-x$	x	<b>2</b> . <i>x</i>	
<b>Etat final</b>	$x_f$	$C_1.V-2.x_f$	$C_2.V-x_f$	$x_f$	$2.x_f$	

c- Quelle est la **relation** entre la **quantité de matière** de **diiode formé** à l'**instant** t et l'**avancement** de la **réaction** x au même **instant** ?

À partir du tableau d'avancement, on trouve que  $n(I_2)_t = x(t)$ .

d- Comment suivre l'évolution temporelle de cette transformation chimique ?

Le dosage de diiode  $I_{2(aq)}$  par les ions peroxodisulfate  $S_2O_{8(aq)}^{2-}$  permet de suivre l'évolution temporelle de l'avancement de la réaction x, et calculant ainsi les

Physique - chimie Chimie Suivi temporel d'une transf - Vitesse de réaction quantités de matière des autres constituants du milieu réactionnel à chaque instant t, tel que :  $n(I_{(aq)}^-)_t = C_1 \cdot V - 2 \cdot x(t)$  ,  $n(S_2O_{8(aq)}^{2-})_t = C_2 \cdot V - x(t)$  et  $n(SO_{4(aq)}^{2-})_t = 2 \cdot x(t)$  .

e- Crée le **tableau d'avancement** de la **réaction de dosage** entre les ions **thiosulfate** et le **diiode**. On donne :  $S_4O_{6(aq)}^{2-} / S_2O_{3(aq)}^{2-}$  et  $I_{2(aq)} / I_{(aq)}^{-}$ .

Pour le premier couple :  $2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} \rightleftharpoons S_4 O_{6(aq)}^{2-} + 2 e^-$ 

Pour le deuxième couple :  $I_{2(aq)} + 2e^- \rightleftharpoons 2I_{(aq)}^-$ 

L'équation bilan :  $I_{2(aq)} + 2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} \rightarrow 2 I_{(aq)}^{-} + S_4 O_{6(aq)}^{2-}$ 

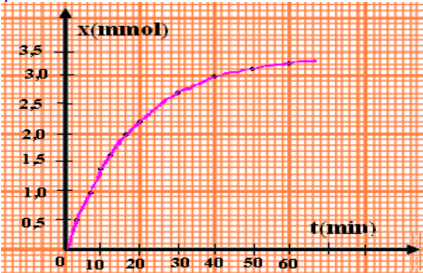
L'équation de la réaction		$I_{2(aq)}$ +	$2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} \rightarrow 2$	$I_{(aq)}^- + S_4O$	2- 6 (aq)	
	L'avancement de la réaction	La quantité de matière en (mol)				
<b>Etat initial</b>	0	$n_p'(I_{2(aq)})$	$n_3 = C_3 \cdot V_{eq}$	$n_0$	0	
En cours	x	$n_p'(I_{2(aq)})-x$	$C_3.V_{eq}-2.x$	$n_0 + 2.x$	x	
<b>Etat final</b>	$x_{eq}$	$n_p'(I_{2(aq)})-x_{eq}$	$C_3$ . $V_{eq} - 2$ . $x_{eq}$	$n_0 + 2.x_{eq}$	$x_{eq}$	

tel que  $n_0$  est la quantité de matière de  $I_{(aq)}^-$  contenue dans l'échantillon titré.

f- Exprimée la quantité de matière de diiode formé  $n_p'(I_{2(aq)})$  en fonction de volume d'équivalence  $V_{eq}$  et de la concentration molaire  $C_3$  de la solution de thiosulfate de sodium .

À l'équivalence, on a  $x_E = n'_p(I_2) = \frac{c_3 v_E}{2}$ . Etant donné que le volume du mélange réactionnel est égale à 10 fois le volume de l'échantillon prélevé, alors, la quantité de matière de diiode formé à un instant donné dans le mélange réactionnel est :  $n_p(I_2) = 10 \ n'_p(I_2) = 5 \ C_3 V_E$ .

g- Tracer la **courbe** x = f(t).



# 1-3- Résumé :

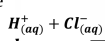
Le dosage permet de suivre l'évolution temporelle de l'avancement de la réaction x, où x peut être calculé à chaque instant à partir de la connaissance de la quantité de matière de l'un des réactifs ou des produits formés à cet instant.

Pr. HICHAM MAHAJAR Pr. YOUSSEF TABIT 3

2- Suivi de l'évolution temporelle d'une transformation chimique par :

2-1- La mesure de pression d'un gaz :

On introduit, dans une fiole branché avec un manomètre, le volume  $V = 50,0 \, mL$  de solution de l'acide chlorhydrique de concentration C = 0.5 mol.  $L^{-1}$  et le ruban de magnésium de masse m = 0,020 g.





On enregistre la valeur de la pression toutes les 30 secondes.

a- Écrire l'**équation** de **cette réaction**.

On considère les **couple**s suivants :

$$Mg_{(aq)}^{2+}/Mg_{(s)}$$
 et  $H_{(aq)}^{+}/H_{2(g)}$ 

L'équation bilan : 
$$Mg_{(s)} + 2H_{(aq)}^+ \rightarrow Mg_{(aq)}^{2+} + H_{2(g)}$$

b- Calculer les quantités de matière initiale des réactifs.

On a 
$$n_i(H_3O^+) = C$$
.  $V = 0, 5 \times 0, 05 = 25$  mmol et  $n_i(Mg) = \frac{m(Mg)}{M(Mg)} = \frac{0,020}{24,3} = 0,82$  mmol

c-Déterminer le **réactif limitant** et la **valeur** de  $x_m$ .

Puisque on a  $\frac{n_i(H_30^+)}{2} > \frac{n_i(Mg)}{1}$ , alors le **réactif limitant** est  $\boldsymbol{Mg}_{(s)}$  et l'avancement maximale est :

$$x_{\rm m} = \frac{n_i(Mg)}{1} = 0,82 \ mmol$$
.

d- Crée le tableau d'avancement de cette réaction.

t(s)	P (hPa)
0	1013
30	1025

Le ruban de magnésium  $Mg_{(s)}$ 

0	1013
30	1025
60	1036
90	1048
120	1060
150	1068
180	1079
210	1081
240	1087
270	1091
300	1093
330	1003

L'équation	de la réaction	$Mg_{(s)}$ +	$-$ 2 $H_{(aq)}^+$ $\rightarrow$	$Mg^{2+}_{(aq)}$ +	- <b>H</b> <sub>2 (g)</sub>	
L'état du syst	L'avancement	La quantité de matière en (mmol)				
Etat initial	0	0,82	25	0	0	
En cours	x	0,82-x	25 - 2.x	x	x	
Etat final	$x_{max}$	0	23,4	0,82	0,82	

e- Cette **réaction** donne un **gaz** de **dihydrogène**, entraînant une **augmentation** de la pression à l'intérieure d'une fiole de volume constant. Le manomètre mesure la pression à l'intérieure de la fiole :  $\mathcal{P} = \mathcal{P}_{atm} + \Delta \mathcal{P}$  où  $\mathcal{P}_{atm}$  est la pression atmosphérique. Trouver la relation entre la variation de pression  $\Delta \mathcal{P}$  du gaz à l'intérieur de la fiole et l'avancement de la réaction x (on considère que le gaz est parfait).

🔖 au cours de la transformation : espèces situées dans l'air.

$$\mathcal{P} = (n_0 + n(H_2)) \cdot \frac{R.T}{V} = n_0 \cdot \frac{R.T}{V} + n(H_2) \cdot \frac{R.T}{V} = \mathcal{P}_{atm} + n(H_2) \cdot \frac{R.T}{V}$$

et puisque : 
$$n(H_2) = x(t)$$
 alors :  $\Delta \mathcal{P} = n(H_2) \cdot \frac{R \cdot T}{V} = x(t) \cdot \frac{R \cdot T}{V}$  (1)

$$\Leftrightarrow$$
 À l'état final, on a :  $\Delta \mathcal{P}_{max} = x_{max} \cdot \frac{R.T}{V}$  (2)

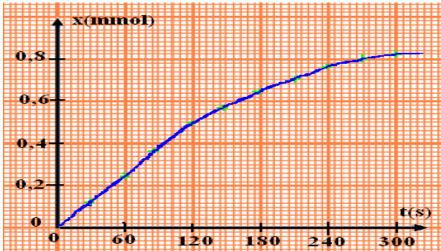
de (1) et (2) on déduit que : 
$$\frac{(1)}{(2)} \qquad \frac{\Delta \mathcal{P}}{\Delta \mathcal{P}_{max}} = \frac{x(t) \cdot \frac{R.T}{V}}{x_{max} \cdot \frac{R.T}{V}} = \frac{x(t)}{x_{max}}$$

alors: 
$$x(t) = x_{max} \cdot \frac{\Delta P}{\Delta P_{max}}$$
 avec  $x_m = 0.82 \ mmol$ ,  $P_{atm} = 1013 \ hPa$  et  $\Delta P_{max} = P - P_{atm} = 80 \ hPa$ 

f- Calculer x(t) à **différents instants**.

Voir ci-contre.

g- Tracer la **courbe** x = f(t).



<i>t</i> ( <i>s</i> )	x (mmol)
0	0
30	0,12
60	0,24
90	0,36
120	0,48
150	0,56
180	0,64
210	0,70
240	0,76
270	0,80
300	0,82
330	0,82

# Exemple:

On a 
$$\Delta \mathcal{P}=1068-1013=55$$
  $hPa$ , donc  $x(150)=0.82.10^{-3}.\frac{55}{80}=0.56$   $mmol$  alors  $n_{150}(H_2)=n_{150}(Mg^{2+})=0.56$   $mmol$  et  $n_{150}(H^+)=(25-2\times0.56).10^{-3}=23.88$   $mmol$  et  $n_{150}(Mg)=(0.82-0.56).10^{-3}=0.26$   $mmol$   $R\'esum\'e$ :

La mesure de pression du gaz permet de suivre l'évolution temporelle de l'avancement de la réaction x d'une manière continue.

# 2-2- La conductimétrie:

On verse, dans un bécher,  $50 \, ml$  d'eau distillée et  $25 \, ml$  d'alcool, et on mettre le bécher dans un bain Marie à température de  $20^{\circ}C$ . Puis on ajoute, dans ce bécher,  $1 \, ml$  de 2-chloro-2-méthylpropane  $(n_0 = 9, 2. \, 10^{-3} \, mol)$  et noté RCl. On fait l'étalonnage de la conductimètre et on immerge la cellule de mesure dans le mélange après l'agitation. Après chaque  $200 \, secondes$ , on enregistre la conductivité  $\sigma(t)$  de la solution comme l'indique le tableau ci-dessous :

t(s)	0	200	400	600	800	1000	1200	1400	1600	1800	2000
$\sigma(S/m)$	0	0,489	0,977	1,270	1,466	1,661	1,759	1,856	1,905	1,955	1,955

a- Écrire l'**équatio**n de **cette réaction**.

L'équation bilan :  $RCl + H_2O_{(l)} \rightarrow ROH + H^+_{(aq)} + Cl^-_{(aq)}$ 

b- Crée le tableau d'avancement de cette réaction.

L'équation	n de la réaction	$RCl + H_2O_{(l)} \rightarrow ROH + H_{(aq)}^+ + Cl_{(aq)}^-$						
L'état du système	L'avancement de la réaction	La quantité de matière en (mmol)						
<b>Etat initial</b>	0	$n_0$	cès	0	0	0		
En cours	x	$n_0 - x$	ex	x	x	x		
<b>Etat final</b>	$x_{max}$	$n_0 - x_{max}$	en	$x_{max}$	$x_{max}$	$x_{max}$		

Pr. HICHAM MAHAJAR Pr. YOUSSEF TABIT 5

Physique - chimie Suivi temporel d'une transf - Vitesse de réaction

Puisque l'eau est en excès, alors le réactif limitant est RCl et l'avancement maximale est :  $x_{\text{max}} = \frac{n_0}{1} = 9, 2. \, 10^{-3} \, mol$ .

c- La conductivité de la solution change-t-elle ?

La **réaction** entraîne la **formation** d'ions  $H_{(aq)}^+$  et  $Cl_{(aq)}^-$  qui **augmentent** la **conductivité** du **milieu réactionnel**.

d-Trouver la **relation** entre la **conductivité**  $\sigma(t)$  et l'avancement de la réaction x(t) .

La **conductivité** de la **solution** est exprimée par :  $\sigma(t) = \lambda_{H^+} \cdot [H^+]_t + \lambda_{Cl^-} \cdot [Cl^-]_t$ D'après le tableau d'avancement, on a :  $[H^+]_t = [Cl^-]_t = \frac{x(t)}{v}$ 

Puisque le volume de la solution est constant, alors :  $\sigma(t) = (\lambda_{H^+} + \lambda_{Cl^-}) \cdot \frac{x(t)}{v}$  (1)

À l'état final, on a : 
$$\sigma(t_f) = \sigma_{max} = (\lambda_{H^+} + \lambda_{Cl^-}) \cdot \frac{x_{max}}{V}$$
 (2)

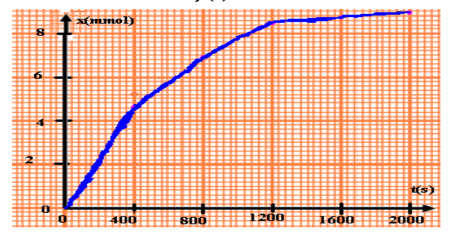
de (1) et (2) on déduit que : 
$$\frac{(1)}{(2)} \frac{\sigma(t)}{\sigma_{max}} = \frac{x(t)}{x_{max}}$$

alors: 
$$x(t) = x_{max} \cdot \frac{\sigma(t)}{\sigma_{max}}$$
 avec  $x_{max} = 9, 2.10^{-3} \ mol \ \text{et} \ \sigma_{max} = 1,955 \ S.m^{-1}$ 

e- Calculer x(t) à **différents instants**.

Voir ci-contre.

f- Tracer la **courbe** x = f(t).



x (mmol)
0
2,30
4,60
5,98
6,90
7,82
8,62
8,73
8,96
9,20
9,20

### Résumé:

La mesure de la conductivité or d'une solution ionique permet de suivre l'évolution temporelle de l'avancement de la réaction x d'une manière continue pour les réactions dans lesquelles la différence entre la conductivité des produits et la conductivité des réactifs est importante.

# III – Vitesse de réaction et le temps de demi-réaction :

1- Vitesse de réaction :

1-1- Définition:

La vitesse volumique d'une réaction correspond à la quantité de matière formée

ou **disparue** par **unité de temps** et de **volume**, tel que : 
$$v(t_i) = \frac{1}{V}(\frac{dx}{dt})_{t_i}$$
.

avec V: le volume de la solution  $(m^3)$  et  $\frac{dx}{dt}$ : la variation de l'avancement x de la réaction par rapport au temps  $(mol. s^{-1})$ .

L'unité de la vitesse volumique dans (SI) est :  $mol. m^{-3}. s^{-1}$ 

Pr. HICHAM MAHAJAR Pr. YOUSSEF TABIT 6

**Physique - chimie** 

Chimie

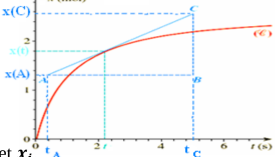
Suivi temporel d'une transf - Vitesse de réaction

x (mmol)

1-2- Détermination de la vitesse volumique de réaction :

**Graphiquement**: On trace la **tangente** à la **courbe** x = f(t) à la **date** t **choisie**.

On calcule la **valeur** du **rapport**  $\frac{dx}{dt}$  qui représente le **coefficient directeur** de cette **tangente**, et on le divise par la **valeur** de V (**volume de la solution**).



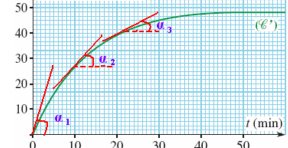
<u>Utilisation d'un tableur</u>: Il calcule

directement la vitesse  $\nu$  à partir des valeurs de V,  $t_i$  et  $x_i^0$ .

1-3- Evolution de la vitesse de réaction au cours du temps:

On remarque la diminution de l'angle  $\alpha$  et par conséquent les valeurs de coefficient directeur de la tangente  $tan \alpha$  diminuent au fur et à mesure que la transformation évolue avec le temps.

Et puisque la **transformation** se déroule dans un **volume constant**, alors : **LA VITESSE** 



DE RÉACTION DIMINUE AVEC LE TEMPS.

2- Temps de demi-réaction : 2-1- Définition :

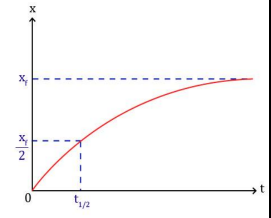
Le **temps de demi-réaction**, noté  $t_{1/2}$ , correspond au **temps nécessaire** pour que l'**avancement** soit parvenu à la **moitié** de sa **valeur finale** :  $x(t_{1/2}) = \frac{x_f}{2}$ .

<u>Remarque</u>: Si la transformation est totale, ce qui correspond à la disparition du réactif limitant, l'avancement final est égal l'avancement maximal, alors :  $x(t_{1/2}) = \frac{x_{max}}{2}$ .

2-2- Détermination du temps de demi-réaction :

On le détermine **graphiquement** à partir de la **courbe** des **variations** de l'**avancement** x = f(t):

- $\Phi$  On détermine la valeur de l'avancement final  $x_f$  par le traçage d'une asymptote à la courbe.
- $\Phi$  On détermine  $\frac{x_f}{2}$  sur la **courbe**.
- $\oplus$  On détermine le **point d'intersection** de la **ligne** horizontale de l'ordonnée  $\frac{x_f}{2}$  avec la courbe.
- $\Phi$  L'abscisse du point d'intersection représente le temps de demi-réaction  $t_{1/2}$  .



Remarque:

- $\blacksquare$  Pendant le suivi temporel de la transformation, la durée entre chaque mesure doit être beaucoup plus courte que le temps de demi-réaction  $t_{1/2}$  pour garantir l'intégrité de l'étude.
- Le temps de demi-réaction permet d'estimer le temps nécessaire à la fin de la transformation chimique étudiée (environ  $t_f = 10 \ t_{1/2}$ ).