# Niveaux: SM PC SVT | Matière: chimie

# PROF: Zakaryae Chriki | Résumé N:2

## la vitesse de réacation



#### 1. Définition :

La vitesse volumique v(t) d'une réaction se déroulant dans un volume constant V est la valeur de la dérivée temporelle de l'avancement x de la

réaction , divisée par le volume 
$$V: v(t) = \frac{1}{V} \cdot \frac{dx}{dt}$$

dx laccroissement de l'avancement x en mol

dt l'accroissement du temps t soit en seconde, en minute ou en heure

V le volume du mélange réactionnel en litre ou  $m^3$ 

L'unité de la vitesse volumique dans le SI est :  $mol/m^3/s$ 

On peut aussi exprimer la vitesse volumique de la réaction en fonction de la concentration effective .

### 2. <u>Détermination graphiq</u>ue de la vitesse :

#### Détermination graphique :

La vitesse est le coefficient directeur de la droite tangente à la courbe x=f(t) à un instant donné  $t_i$ .

$$V = \frac{1}{V_S} \frac{\Delta x}{\Delta t} \quad \text{avec} \quad \begin{array}{c} V : \text{Vitesse de réaction } (\text{mol.}\ell^{\text{-1}}.\text{s}^{\text{-1}}) \\ x : \text{avancement de réaction } (\text{mol.}\ell) \\ V_S : \text{Volume de la solution } (\ell) \\ \end{array}$$

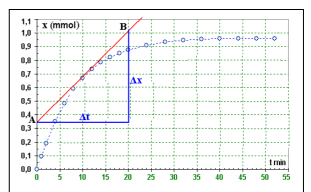
On choisit deux points A et B de la tangente  $A({t_A \atop x_A})$  et  $B({t_B \atop x_B})$  et la vitesse  $V = {1 \over v_S} {\Delta x \over \Delta t} = {1 \over v_S} . {x_B - x_A \over t_B - t_A}$ 

et la vitesse 
$$V = \frac{1}{V_S} \frac{\Delta x}{\Delta t} = \frac{1}{V_S} \cdot \frac{x_B - x_A}{t_B - t_A}$$

La vitesse de réaction maximale au début de la transformation, diminue avec le temps et tend vers zéro en fin de réaction.

#### **Explication:**

La diminution de la vitesse est due à la diminution de la concentration des réactifs au cours de la transformation.



Le volume de la solution est V<sub>S</sub>=200ml  $\Delta x=0.675$ mmo $\ell$  et  $\Delta t=20$ min

$$V = \frac{1}{V_S} \frac{\Delta x}{\Delta t}$$

$$V = \frac{1}{200 \ 10^{-3}} \cdot \frac{0.675 \ 10^{-3}}{20}$$

$$= 1.68 \ 10 \ \text{mol.min}^{-1} \cdot \ell^{-1}$$

#### 3. Autres expressions de la vitesse de réaction

	Réactif		Produit
	aA	$\rightarrow$	bB
t=0	$n_1$		0
t	n <sub>1</sub> -a.x		b.x
$t_{\mathrm{f}}$	n <sub>1</sub> -ax <sub>f</sub>		b.x <sub>f</sub>

On peut déterminer du tableau d'avancement la quantité de matière à l'instant t  $n(A) = n_1 - a.x$  n(B) = b.x

En exploitant les expressions des quantités de matière on obtient l'expression d'une grandeur et par suite l'expression de la vitesse de réaction en fonction de cette grandeur

#### **Exemples:**

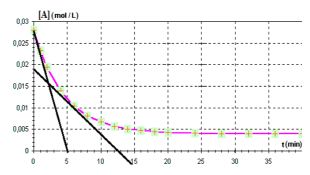
#### En fonction de la concentration :

#### Cas d'un réactif :

	Réactif A
	aA
t=0	$n_1$
t	n <sub>1</sub> -a.x

On a 
$$n(A)=n_1-a.x$$
 alors  $[A] = \frac{n(A)}{V_S} = \frac{n_1-a.x}{V_S}$ 

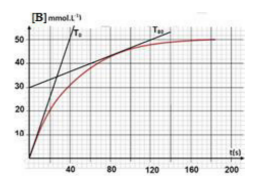
d'où 
$$x = \frac{n_1 - [A] \cdot V_S}{a}$$
  
et la vitesse :  $\mathbf{V} = \frac{1}{V_S} \frac{d\mathbf{x}}{d\mathbf{t}} = -\frac{1}{a} \cdot \frac{d[A]}{d\mathbf{t}} = -\frac{1}{a} \cdot \frac{\Delta[A]}{\Delta t}$ 



#### Cas d'un produit :

	Produit B	
	bB	
t=0	0	
t	b.x	

On a n(B)=b.x alors 
$$[A] = \frac{n(B)}{V_S} = \frac{b.x}{V_S}$$
  
d'ou x =  $\frac{[B].V_S}{b}$  et la vitesse :  $V = \frac{1}{V_S} \frac{dx}{dt} = \frac{1}{b} \cdot \frac{d[B]}{dt} = \frac{1}{b} \cdot \frac{\Delta[B]}{\Delta t}$ 

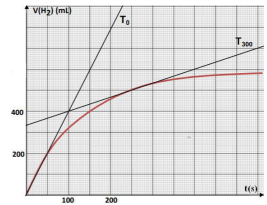


#### En fonction de volume du gaz formé :

$$n(G) = \frac{V(G)}{Vm}$$
i le produit B est un gaz alors r

si le produit B est un gaz alors n(B)=b.x  
donc b. 
$$x = \frac{V(G)}{Vm}$$
 d'où  $x = \frac{1}{b} \cdot \frac{V(G)}{Vm}$ 

et la vitesse : 
$$V = \frac{1}{V_S} \frac{dx}{dt} = \frac{1}{b.Vm.V_S}. \frac{dV(G)}{dt} = \frac{1}{b.Vm.V_S}. \frac{\Delta V(G)}{\Delta t}$$



#### Cas des gaz parfait

## p.V=n.R.T

si le produit B est un gaz alors n(B)=b.x

En fonction du volume v :

$$v = \frac{n. R. T}{p} = \frac{b. x. R. T}{p}$$

$$d'où x = \frac{p.v}{b.R.T}$$
et la vitesse : 
$$V = \frac{1}{V_S} \frac{dx}{dt} = \frac{p}{b.R.T.V_S} \cdot \frac{dv}{dt} = \frac{p}{b.R.T.V_S}$$

En fonction de la pression p :

$$d'où x = \frac{\text{n. R. T}}{\text{v}} = \frac{\text{b. x. R. T}}{\text{v}}$$

the function de la pression p.  $p = \frac{n. R. T}{v} = \frac{b. x. R. T}{v}$   $d'où x = \frac{p.v}{b.R.T}$ et la vitesse :  $V = \frac{1}{v_s} \frac{dx}{dt} = \frac{v}{b.R.T.v_s} \cdot \frac{dp}{dt} = \frac{v}{b.R.T.v_s} \cdot \frac{\Delta p}{\Delta t}$ 

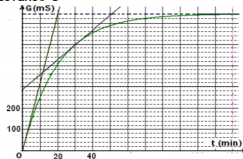
En fonction pH ou la conductibilité  $\sigma$  ou la conductance G:

$$[H_3O^+]=10^{-pH}$$

$$\sigma = \Sigma \lambda_{ion}$$
.[ion]

$$G=k.\sigma$$

et la vitesse :  $V = \frac{d}{dt} \left( \frac{x}{V_c} \right)$ 



#### 4. Temps de demi réaction t<sub>1/2</sub>

Le temps de demi-réaction (par rapport à un réactif donné A) est la durée au bout de laquelle l'avancement atteint la moitié de sa valeur finale.

Si 
$$t=t_{1/2}$$
 alors  $x=\frac{x_f}{2}$ 

Si la transformation est totale alors  $x_f=x_m$ : l'avancement maximale

**NB**: Le temps de demi-réaction t<sub>1/2</sub>:

- Peut évaluer la durée de l'expérience
- N'est déterminer graphiquement que sur l'axe des temps

