Correction CTM – TD 2

Cinétique chimique

I - Cinétique formelle

Corrigé sommaire. Remarques :

- « Déterminer » implique que la démonstration est à donner dans la réponse ; dans le corrigé, pour faire plus court, les démonstrations n'ont pas toutes été écrites. Elles sont généralement dans le cours.
- « Donner » signifie qu'on peut se contenter de donner les hypothèses ou justifications nécessaires pour conclure et le résultat final. Si aucune explication n'est donnée, le résultat n'est pas accepté.

1.
$$\forall t \ge 0, \ \frac{1}{[A]} - \frac{1}{[A]_0} = 2k(T)t$$

2. À
$$t = t_1$$
, $a(t_1) = 0.80a_0$ d'où $2k(T)t_1 = \frac{1}{0.80a_0} - \frac{1}{a_0}$ et $k(T) = \frac{1}{8.0a_0t_1}$.
A.N.: $k(T) = \frac{1}{8.0 \times 0.20 \text{ mol L}^{-1} \times 30 \text{ min}} = 0.021 \text{ L mol}^{-1} \text{ min}^{-1}$

A.N.:
$$k(T) = \frac{1}{8,0 \times 0,20 \text{ mol L}^{-1} \times 30 \text{ min}} = 0,021 \text{ L mol}^{-1} \text{ min}^{-1}$$

3.
$$t_{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2k(T)a_0} = 4t_1$$
. A.N. : $t_{\frac{1}{2}} = 4 \times 30 \,\text{min} = 1,2 \times 10^2 \,\text{min}$.

4. k(T), comme son nom et sa notation l'indiquent, est une constante indépendante des concentrations et ne dépend que de la température. k(T) reste donc inchangée quand on modifie la concentration initiale en A. En revanche, $t_{\frac{1}{2}}$ dépend de a_0 . Selon $t_{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2k(T)a_0}$, si a_0 est divisé par 2, le temps de demi-réaction

Ce résultat peut également être obtenu par le raisonnement suivant : la réaction est d'ordre 2, donc quand la concentration est doublée, la vitesse est multipliée par 4 (2 au carré); en conséquence, consommer deux fois moins de réactif prend deux fois plus de temps.

5. On note k = k(T) et k' = k(T'). L'énergie d'activation et le facteur de fréquence sont des grandeurs qui ne dépendent que de la réaction étudiée, pas de la température. On peut donc écrire :

$$k = Ae^{-\frac{E_a}{RT}} (1.1)$$

$$k' = Ae^{-\frac{E_a}{RT'}} \tag{1.2}$$

On divise (1) par (2) pour éliminer A, qu'on ne connaît pas, et on obtient : $\frac{k}{k'} = e^{-\frac{E_a}{R}\left(\frac{1}{T} - \frac{1}{T'}\right)}$. On en déduit que $E_a = R \frac{TT'}{T' - T} \ln \left(\frac{k'}{k} \right)$.

A.N. :
$$E_a = 8.31 \,\mathrm{J \, K^{-1} \, mol^{-1}} \times \frac{293 \,\mathrm{K} \times 373 \,\mathrm{K}}{373 \,\mathrm{K} - 293 \,\mathrm{K}} \times \ln(\frac{0.10 \,\mathrm{L \, mol^{-1} \, min^{-1}}}{0.021 \,\mathrm{L \, mol^{-1} \, min^{-1}}}) = 17.8 \,\mathrm{kJ \, mol^{-1}} = 18 \,\mathrm{kJ \, mol^{-1}}.$$

Il est recommandé de vérifier le signe et l'homogénéité de l'expression trouvée avant de faire l'application numérique.

6. Par analogie avec la question précédente, on peut écrire : $\frac{k''}{k'} = e^{-\frac{E_a}{R}\left(\frac{1}{T''} - \frac{1}{T'}\right)}$. On en déduit que

Par analogie avec la question précédente, on peut écrire :
$$\frac{k}{k'} = e^{-R \cdot (T'' - T')}$$
. On en
$$\frac{1}{T''} = \frac{1}{T'} + \frac{R \ln \left(\frac{k'}{k''}\right)}{E_a}$$
 ou encore
$$T'' = \frac{1}{\frac{1}{T'} + \frac{R \ln \left(\frac{k'}{k''}\right)}{E_a}}$$
 (les deux réponses sont acceptées). A.N. : $T'' = \frac{1}{\frac{1}{373 \text{ K}} + \frac{8,31 \text{ J K}^{-1} \text{ mol x ln} \left(\frac{1}{10}\right)}{17,8 \text{ k J mol}^{-1}} = 62 \times 10^1 \text{ K}.$

II - Décomposition d'un peroxyde en phase gazeuse

1. La réaction est d'ordre 1 par rapport à A dont le coefficient stœchiométrique est 1, donc $\forall t, k[A] = -\frac{\mathrm{d}[A]}{\mathrm{d}t}$ et $\forall t \geq 0$, $[A](t) = [A]_0 e^{-kt}$. D'autre part, $[A]_0 = \frac{n_0}{V}$ donc $\forall t \geq 0$, $[A](t) = \frac{n_0}{V} e^{-kt}$.

 P_0 est la pression initiale du système donc $P_0 = P(t=0) = n_{tot,g} \frac{RT}{V}$. Or, à t=0, $n_{tot,g}(t=0) = n_{A0} + n_{B0} + n_{C0} = n_0$ donc $P_0 = n_0 \frac{RT}{V}$. On en déduit, $\forall t \geq 0$, $[A](t) = \frac{P_0}{RT}e^{-kt}$. Or, $P_A = n_A \frac{RT}{V} = [A]RT$ donc, finalement, $\forall t \geq 0$, $P_A(t) = P_0e^{-kt}$.

- 2. $P_B = n_B \frac{RT}{V}$ or $n_B = 2\xi = 2(n_0 n_A)$ donc $P_B = 2(n_0 n_A) \frac{RT}{V} = 2(P_0 P_A)$. De même, on trouve $P_C = (n_0 n_A) \frac{RT}{V} = (P_0 P_A)$.
- 3. On a $P = P_A + P_B + P_C$ donc $P = 3P_0 2P_A = 3P_0 2P_0e^{-kt} = P_0(3 2e^{-kt})$.
- 4. On peut représenter directement P(t) ou bien, par exemple, $\frac{P}{P_0} = 3 2e^{-kt}$ en fonction de kt. Cela a l'avantage de ne manipuler que des grandeurs dites « réduites » qui sont sans dimension et permettent de représenter l'évolution de P(t) de façon indépendante de P(t) et de t. On a alors $\frac{P}{P_0}(t=0) = 1$ et t = 1 et t = 1. Remarque : bien que la question ne soit pas posée, il est toujours utile de faire apparaître graphiquement le fait que, pour un ordre 1, la tangente à l'origine coupe la valeur asymptotique finale après une durée t = 1. Par ailleurs, la démonstration de ce résultat peut tout à fait être demandée en devoirs ou aux
- 5. On a $\forall t \geq 0$, $[A](t) = [A]_0 e^{-kt}$ et $[A](t_{\frac{1}{2}}) \equiv \frac{[A]_0}{2}$ puisque A est le seul réactif. D'où $t_{\frac{1}{2}} = \frac{\ln 2}{k}$
- 6. On note $t^* = 50 \,\text{min et } P^* = P(t^*)$. On a : $P^* = P_0 \left(3 2e^{-kt^*}\right)$ et donc $\left[k = \frac{1}{t^*} \ln \left(\frac{2}{3 \frac{P^*}{P_0}}\right)\right]$. A.N. $k = \frac{1}{50 \,\text{min}} \times \ln \left(\frac{2}{3 \frac{431 \,\text{hPa}}{250 \,\text{hPa}}}\right) = 8,99 \times 10^{-3} \,\text{min}^{-1} = 9,0 \times 10^{-3} \,\text{min}^{-1}$.

Il est recommandé de vérifier le signe et l'homogénéité de l'expression trouvée <u>avant</u> de faire l'application numérique.

- 7. A.N : $t_{\frac{1}{2}} = \frac{\ln 2}{8,99 \times 10^{-3} \, \mathrm{min}^{-1}} = 77,1 \, \mathrm{min} = 77 \, \mathrm{min}.$
- 8. On note $P_1 = P(t_1)$. En réutilisant le résultat de la question 6., on trouve rapidement : $t_1 = \frac{1}{k} \ln \left(\frac{2}{3 \frac{P_1}{P_0}} \right)$

A.N. :
$$t_1 = \frac{1}{8,99 \times 10^{-3} \,\mathrm{min}^{-1}} \times \ln \left(\frac{2}{3 - \frac{600 \,\mathrm{hPa}}{250 \,\mathrm{hPa}}} \right) = 134 \,\mathrm{min} = 13 \times 10^1 \,\mathrm{min}.$$

III - Énergie d'activation

- 1. On lit dans le premier tableau que l'unité de k est $\operatorname{L}\operatorname{mol}^{-1}\operatorname{s}^{-1}$. Cela signifie que la dimension de k est $\operatorname{C}^{-1}\operatorname{T}^{-1}$, si on note C la dimension d'une concentration. Pour une réaction qui admet un ordre, et si on note p et q les ordres partiels par rapport respectivement à NO_2 et CO , alors $\dim(k) \equiv \operatorname{C}^{1-(p+q)}\operatorname{T}^{-1}$. On en déduit que l'ordre global de réaction est p+q=2.
- 2. Selon la loi semi-empirique d'Arrhénius, on peut écrire

$$k(T) = Ae^{-\frac{E_a}{RT}}$$

où E_a est l'énergie molaire d'activation, A le facteur de fréquence, R la constante des gaz parfaits et T la température thermodynamique exprimée en kelvins. Si on prend le logarithme népérien de l'expression précédente, on trouve :

$$\ln(k(T)) = -\frac{E_a}{RT} + \ln(A)$$

La modélisation affine de l'évolution de la constante de vitesse proposée dans le cahier de laboratoire est de la forme :

$$\ln k = a \, \frac{1}{T} + b$$

Par identification, on trouve

$$a = -\frac{E_a}{R}$$
 ou encore $E_a = -R a$

A.N. : $E_a = (-8) \times (-16 \times 10^3) = 1,28 \times 10^5 \,\mathrm{J\,mol}^{-1} = 1,28 \times 10^2 \,\mathrm{kJ\,mol}^{-1}$ Remarques :

- l'ordre de grandeur d'une énergie molaire d'activation (quelques dizaines ou centaines de kilojoules par mole) est bien respectée;
- E_a n'est pas une énergie, mais une énergie molaire.
- 3. $E_a = -Ra$ donc en termes d'incertitude-type $u(E_a) = E_a \sqrt{\left(\frac{u(R)}{R}\right)^2 + \left(\frac{u(a)}{a}\right)^2}$ or R n'est pas une grandeur mesurée mais une valeur numérique supposée connue, on a donc u(R) = 0. On en déduit : $u(E_a) = E_a \left(\frac{u(a)}{|a|}\right)$. Or $\frac{E_a}{|a|} = R$ d'où $u(E_a) = Ru(a)$.

De même, en termes d'incertitude-élargies : $\Delta E_a = R \Delta a$ avec $\Delta a = m\,a.$ Finalement :

$$\Delta E_a = R m u(a) = 8 \times 3 \times 4 \times 10^2 = 9.6 \times 10^3 \,\text{J}\,\text{mol}^{-1}$$

On arrondit l'incertitude-élargie à un chiffre : $\Delta E_a = 1 \times 10^4 \,\mathrm{J\,mol}^{-1}$. Cette incertitude-élargie porte sur les dizaines de milliers de joules par mole. On écrit donc la valeur numérique de E_a de façon que son dernier chiffre porte également sur les dizaines de milliers de joules par mole : $E_a = 13 \times 10^4 \,\mathrm{J\,mol}^{-1}$. Finalement :

$$E_a = (13 \pm 1) \times 10^4 \,\mathrm{J}\,\mathrm{mol}^{-1}$$

4. Selon la loi d'Arrhénius et le modèle affine proposé, on a $b = \ln(A)$ ce qui permet de mesurer A grâce à

$$A = e^b$$

IV - Spectrophotométrie

Pour poser les notations utiles, on dresse un tableau d'avancement en concentrations :

1. La réaction admet un ordre, et la vitesse suit une loi de Van't Hoff, donc $\forall t,\ v=k(T)[\mathrm{MnO_4^-}][\mathrm{alcène}]$. On travaille avec un large excès d'alcène par rapport au permanganate, donc $\forall t,\ [\mathrm{alcène}] \gg [\mathrm{MnO_4^-}]$. Il y a donc dégénérescence d'ordre et on a $\forall t,\ [\mathrm{alcène}] \approx [\mathrm{alcène}]_0$ d'où : $\forall t,\ v=k(T)[\mathrm{MnO_4^-}][\mathrm{alcène}] \approx k(T)[\mathrm{alcène}]_0[\mathrm{MnO_4^-}]$. On note $k_{app}=k(T)[\mathrm{alcène}]_0$ et on a finalement : $\forall t,\ v\equiv -\frac{\mathrm{d}[\mathrm{MnO_4^-}]}{\mathrm{d}t} \approx k_{app}[\mathrm{MnO_4^-}]$. Cette équation se résout en :

$$\forall t \ge 0, \ln\left(\frac{[\text{MnO}_4^-]_0}{[\text{MnO}_4^-]}\right) = \ln\left(\frac{c_0}{c_1}\right) = k_{app}t$$

D'autre part, compte tenu du fait que seuls MnO_4^- et MnO_n absorbent à la longueur d'onde de travail, on a : $A_0 = \varepsilon_1 L c_0$, $A_t = \varepsilon_1 L c_1 + \varepsilon_2 L (c_0 - c_1)$ et $A_\infty = \varepsilon_2 L c_0$. Pour répondre à la question posée, il faut exprimer $\frac{c_0}{c_1}$ en fonction des absorbances et donc éliminer les termes $\varepsilon_1 L$ et $\varepsilon_2 L$.

— on écrit :
$$c_1 = \frac{A_t - A_{\infty}}{\varepsilon_1 L - \varepsilon_2 L}$$
;

— on remarque que
$$\varepsilon_1 L = \frac{A_0}{c_0}$$
 et $\varepsilon_2 L = \frac{A_\infty}{c_0}$;

— on en déduit :
$$c_1 = \frac{A_t - A_\infty}{\frac{A_0}{C_0} - \frac{A_\infty}{C_0}} = \frac{A_t - A_\infty}{\frac{A_0 - A_\infty}{C_0}}$$
;

— finalement
$$\frac{c_0}{c_1} = \frac{A_0 - A_{\infty}}{A_t - A_{\infty}}$$
.

La fonction recherchée est donc $Y = \ln \left(\frac{A_0 - A_{\infty}}{A_t - A_{\infty}} \right)$ puisque son tracé en fonction du temps est une droite de pente k_{app} .

2. Par lecture graphique : $k_{app} = \frac{\Delta Y}{\Delta t} = \frac{(10 + \frac{2}{7}) - (4 + \frac{3}{7})}{9 \, \text{s} - 4 \, \text{s}} = 1.2 \, \text{s}^{-1}.$

V - Décomposition de l'éthanal

- 1. Cf cours. $\sum_{j,g} \nu_j = 1 + 1 1 = 1 \neq 0 \text{ donc on a } v(t) = \frac{1}{\left(\sum_{j,g} \nu_j\right) RT} \frac{\mathrm{d}P}{\mathrm{d}t} \text{ et } \boxed{v(t) = \frac{1}{RT} \frac{\mathrm{d}P}{\mathrm{d}t}}.$
- 2. $P(t) = n_{tot,q} \frac{RT}{V} = (n_0 + \xi) \frac{RT}{V} = (2n_0 n_A) \frac{RT}{V}$.

En remarquant que $P_A = n_A \frac{RT}{V}$ et que $P(t=0) = n_{tot,g}(t=0) \frac{RT}{V} = n_0 \frac{RT}{V}$, on trouve $A = \frac{2P_0 - P}{RT}$

3. On a $v = k[A]^q$. Pour déterminer q, on peut tracer la courbe représentative de $\ln(v)$ en fonction de $\ln([A])$, dont q est la pente. On obtient les valeurs de v grâce à la réponse à la question 1. et à l'approximation différentielle de la dérivée de la pression proposée dans l'énoncé. On obtient les valeurs de [A], grâce à la question 2. (et à une gestion rigoureuse des unités du système international...).

Le tableau de valeurs et la courbe sont donnés en Annexes. Remarque : en Annexes, la courbe tracée est $\ln\left(\frac{v}{v_0}\right) = f\left(\ln\left(\frac{[A]}{[A]_0}\right)\right)$ pour satisfaire aux exigences d'homogénéité, mais ce n'est pas requis pour trouver la bonne valeur. La régression linéaire détermine une pente égale à 2,05. On retient comme valeur approchée : $q \approx 2$. Il faudra valider cette valeur grâce à la méthode intégrale.

- 4. On peut utiliser par exemple le fait que, à t=0 : $k=\frac{v(t=0)}{[A]_0^2}$. On évalue grâce aux données en Annexes : $v(t=0)=9.35\times 10^{-4}\,\mathrm{mol}\,\mathrm{m}^{-3}\,\mathrm{s}^{-1}$ et $[A]_0=4.55\,\mathrm{mol}\,\mathrm{m}^{-3}$ (attention aux unités!). D'où $k=4.52\times 10^{-5}\,\mathrm{m}^3\,\mathrm{mol}^{-1}\,\mathrm{s}^{-1}=4.5\times 10^{-5}\,\mathrm{m}^3\,\mathrm{mol}^{-1}\,\mathrm{s}^{-1}$.
- 5. L'ordre supposé est q=2. Si l'ordre est égal à 2, alors on devrait avoir $\forall t\geq 0, \ \frac{1}{[A]}-\frac{1}{[A]_0}=k(T)t$ et la courbe $\frac{1}{[A]}=f(t)$ serait alors une droite. On trace cette courbe. On s'aperçoit qu'il s'agit d'une droite aux incertitudes expérimentales près, l'ordre q=2 est donc validé expérimentalement.
- 6. On peut calculer le temps de demi réaction $\tau_{\frac{1}{2}}$, en appliquant qu'à l'ordre 2, $\tau_{\frac{1}{2}} = \frac{1}{k[A]_0}$

 $\mathrm{A.N.}: \tau_{\frac{1}{2}} = \tfrac{1}{4,52 \times 10^{-5} \, \mathrm{m}^3 \, \mathrm{mol}^{-1} \, \mathrm{s}^{-1} \times 4,55 \, \mathrm{mol} \, \mathrm{m}^{-3}} = 4,85 \times 10^3 \, \mathrm{s} = 81 \, \mathrm{min}.$

Il est vivement recommandé de vérifier ce résultat par une lecture graphique. Pour cela, il faut déterminer l'abscisse pour laquelle l'ordonnée est égale à $\frac{2}{[A]_0}$. (Il faut prolonger les axes de la courbe fournie en Annexes, le point recherché étant en dehors du tracé.)

t (min)	00,00	4,00	00'6	14,0	20,0	26,5	34,0	42,5	53,0
P (hPa)	283	297	312	326	340	354	368	382	397
P-P ₀ (hPa)	0	41	29	43	57	71	85	66	114
$(P(t_2)-P(t_1))/(t_2-t_1)=RTv(t)$ (hPa/min)	3,50	3,00	2,80	2,33	2,15	1,87	1,65	1,43	ı
$(P(t_2)-P(t_1))/(t_2-t_1)=RTv(t)$ (Pa/s)	5,83333333		5,00 4,666666667 3,888888899	3,88888888	3,58974359	3,11111111	3,58974359 3,11111111 2,745098039 2,380952381	2,380952381	ı
2P _o -P (hPa)	283	269	254	240	226	212	198	184	169
2P ₀ -P (Pa)	2,83E+04	2,69E+04	2,54E+04	2,40E+04	2,26E+04	2,12E+04	1,98E+04	1,84E+04	1,69E+04
In(2P _o -P)-In(P _o)	00'0	-0,050735518	-0,108112631	-0,164807974	-0,224911898	-0,288860623	0,00 -0,050735518 -0,108112631 -0,164807974 -0,224911898 -0,288860623 -0,357179867 -0,43051114	-0,43051114	

-0,90

0,00 -0,15415068 -0,223143551 -0,405465108 -0,485507816 -0,628608659 -0,753771802 2,047961796

0,9942

Pente de régression y=f(x) Coefficient de régression

 $\ln(v(t))-\ln(v_0)$

t (min)	00 0	4 00	00 6	14.0	20.0	26.5	34.0	42.5	53.0
1/[A]=RT/(2PP) (m3/mol)	2 20E_01	2 32E_01	2 ARE 01	2 ROE_01	2 76E_01	2 QAE 01	3 15E_01	3 30E_01	3 60E_01
Dente de régression linéaire de 1/[A]=f(+)	0.00278	2,02F-01	4,40L-0-I	2,00L-01	2,70L-01	4,34F-0-1	, c, l,	2,53	3,031-0
ב בוונם מם ומלו מפוסו ווונמשום מם ו/[ע]–ו(ו)	0,00270								
Coefficient de régression	1,0								



