

**L'énoncé de cette épreuve comporte 5 pages.**

- On veillera à une présentation et une rédaction claires et soignées des copies. Il convient en particulier de rappeler avec précision les références des questions abordées.
- Si, au cours de l'épreuve, un candidat repère ce qui lui semble être une erreur d'énoncé, il le signale sur sa copie et poursuit sa composition en indiquant clairement les raisons des initiatives qu'il est amené à prendre.

**Données**

- Potentiels standards à 25°C :**

Couple	$\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}$	$\text{H}^+/\text{H}_{2(\text{g})}$	$\text{O}_{2(\text{g})}/\text{H}_2\text{O}$	$\text{MnO}_4^-/\text{Mn}^{2+}$	$\text{SO}_4^{2-}/\text{SO}_{2(\text{aq})}$	$\text{H}_2\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}$
$E^\circ(\text{V})$	- 0,76	0,00	1,23	1,51	0,17	1,77

- Atomistique :**

Elément	Symbole	Numéro atomique	Masse molaire atomique ( $\text{g.mol}^{-1}$ )
Hydrogène	H	-	1,0
Carbone	C	6	12,0
Azote	N	7	-
Oxygène	O	8	16,0
Soufre	S	16	-

- Données thermodynamiques à 25 °C :**

Composé	$\text{C}_2\text{H}_{4(\text{g})}$	$\text{H}_2\text{O}_{(\text{g})}$	$\text{C}_2\text{H}_6\text{O}_{(\text{g})}$
$\Delta_f H^\circ (\text{kJ.mol}^{-1})$	52,4	-241,8	-234,2
$S^\circ (\text{J.K}^{-1}.\text{mol}^{-1})$	219,3	188,8	282,6

$$\Delta_f G^\circ(\text{CO}_{2(\text{g})}) = -394,4 \text{ kJ.mol}^{-1}, \Delta_f G^\circ(\text{CO}_{2(\text{aq})}) = -386,0 \text{ kJ.mol}^{-1}.$$

$$\text{p}K'_{a1}(\text{SO}_{2(\text{aq})}/\text{HSO}_3^-) = 1,8.$$

$$\text{p}K'_{a2}(\text{HSO}_3^-/\text{SO}_3^{2-}) = 7,2.$$

$$\text{Produit ionique de l'eau : } K_e = 1,0.10^{-14}.$$

- Masse volumique de l'essence :  $\mu_{\text{essence}} = 765 \text{ kg.m}^{-3}$ .
- Constante des gaz parfaits :  $R = 8,31 \text{ J.K}^{-1}.\text{mol}^{-1}$ .
- Constante de Nernst à 25 °C :  $\frac{RT}{F} \ln(10) = 0,06V$ .
- 1 bar =  $10^5 \text{ Pa}$ .
- $T(\text{K}) = t(^{\circ}\text{C}) + 273$ .
- Tous les gaz rencontrés dans le problème seront considérés comme parfaits.
- $g$  : gaz,  $aq$  : aqueux.
- On considère que, dans les conditions expérimentales mises en œuvre dans le problème, les solutions sont diluées et idéales. La concentration de référence  $C^\circ$  et la pression de référence  $P^\circ$  sont prises égales respectivement à  $1 \text{ mol.L}^{-1}$  et 1 bar.

Les sources de pollution telles que les transports et les usines libèrent en quantité importante des oxydes d'azote, des oxydes de carbone et du dioxyde de soufre. Ces oxydes se transforment dans l'atmosphère respectivement en acide nitrique  $\text{HNO}_3$ , en acide carbonique  $\text{CO}_2$  et en acide sulfurique  $\text{H}_2\text{SO}_4$ . Ces acides jouent un rôle important dans le processus d'acidification des eaux de pluies. Les gaz rejetés dans l'atmosphère augmentent aussi artificiellement l'effet de serre.

Ce problème propose une étude de l'acidification de l'eau de pluie, de quelques effets des pluies acides et en fin d'une solution alternative pour réduire l'émission de l'oxyde de carbone.

Le sujet se compose de cinq parties largement indépendantes.

## 1. Généralités sur quelques polluants atmosphériques

- 1.1. Donner les configurations électroniques d'un atome de carbone, d'un atome d'azote, d'un atome d'oxygène et d'un atome de soufre pris dans leur état fondamental. Préciser le nombre d'électrons de valence pour chacun de ces atomes.
- 1.2. Déterminer structure de Lewis et géométrie des molécules NO, NO<sub>2</sub>, CO, CO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub> et H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.
- 1.3.1. La molécule SO<sub>2</sub> est-elle dipolaire ? Justifier.
- 1.3.2. Expliquer pourquoi le dioxyde de soufre est très soluble dans l'eau.
- 1.4. Déterminer le nombre d'oxydation de l'azote N dans chacune des molécules suivantes : NO, NO<sub>2</sub>, HNO<sub>3</sub> et NO<sub>3</sub><sup>-</sup>.
- 1.5. Déterminer le nombre d'oxydation du soufre S dans chacune des molécules suivantes : SO<sub>2</sub>, HSO<sub>3</sub><sup>-</sup>, SO<sub>3</sub><sup>2-</sup>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> et SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>.

## 2. Emission des gaz polluants

On s'intéresse dans cette partie à la réaction de combustion d'une essence sans plomb. Celle-ci est constituée d'un mélange d'hydrocarbures isomères de formule brute C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>.

- 2.1. Ecrire l'équation-bilan de la combustion complète dans le dioxygène de l'essence de formule C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>.
- 2.2. Un véhicule se déplace sur une autoroute à la vitesse constante de 100 km/h. Sa consommation est de 10 L d'essence pour 100 km.
  - 2.2.1. Calculer la quantité de matière en mole de carburant consommée pour un parcours de 1 km.
  - 2.2.2. Calculer la quantité de matière en mole de dioxyde de carbone rejetée pour un parcours de 1 km. En déduire la masse de CO<sub>2</sub> correspondante.
  - 2.2.3. Le véhicule considéré parcourt 20000 km par an. Calculer la masse de dioxyde de carbone rejetée dans l'atmosphère par an. Commenter ce résultat.
- 2.3. Lorsqu'on analyse les gaz d'échappement d'un véhicule, on trouve aussi des traces de CO, d'hydrocarbures et d'oxydes d'azote NO<sub>x</sub>. Expliquer la provenance de ces composés.

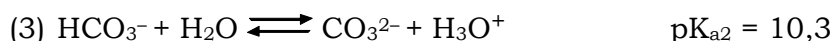
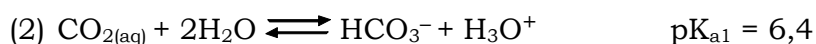
## 3. Acidité de l'eau de pluie

- 3.1. L'eau de pluie, loin des zones polluées, est-elle acide, neutre ou basique ? Justifier.

### 3.2. Dissolution du dioxyde de carbone

Le dioxyde de carbone présent dans l'air se dissout dans l'eau et donne lieu à des équilibres acido-basiques. On assiste ainsi aux trois réactions suivantes :





**3.2.1.** Calculer l'enthalpie libre  $\Delta_r G^\circ$  de la réaction (1) à 25 °C. En déduire la valeur numérique de la constante d'équilibre K.

Dans la suite de cette partie, on prendra  $K = 3,4 \cdot 10^{-2}$ .

**3.2.2.** Dans l'atmosphère, la pression partielle en  $\text{CO}_2$  est supposée constante et vaut  $P(\text{CO}_{2(\text{g})}) = 3 \cdot 10^{-4}$  bar.

**3.2.2.1.** Montrer que la concentration en  $\text{CO}_2$  dans une solution d'eau distillée restée en contact avec l'atmosphère à 25 °C est constante et calculer sa valeur.

**3.2.2.2.** Rappeler la définition d'un acide et d'une base selon Brønsted.

**3.2.2.3.** L'acide carbonique  $\text{CO}_{2(\text{aq})}$  est un diacide. Représenter le diagramme de prédominance des trois espèces carbonatées en solution en fonction du pH.

**3.2.2.4.** Calculer le pH de la solution aqueuse de la question **3.2.2.1**. Sous quelle forme est le  $\text{CO}_2$  dissous ?

**3.2.2.5.** Calculer à 25 °C le volume de dioxyde de carbone gazeux qui a été dissous par litre de cette solution.

**3.2.3.** Calculer le pH d'une eau de pluie sachant que la concentration de dioxyde de carbone dissous est constante et vaut  $7,0 \cdot 10^{-5} \text{ mol.L}^{-1}$ . Retrouve-t-on le résultat de la question **3.1** ?

**3.2.4.** Proposer un protocole expérimental pour déterminer la quantité du dioxyde de carbone dissous dans un litre l'eau de pluie. On expliquera le protocole et on donnera le schéma du montage expérimental.

**3.2.5.** Le diagramme de la figure 1 donne les proportions des différentes espèces carbonatées issues du dioxyde de carbone dissous dans l'eau de pluie en fonction du pH.

**3.2.5.1.** Attribuer les trois courbes du diagramme aux différentes espèces carbonatées en solution.

**3.2.5.2.** Déduire du diagramme, *en le justifiant*, les valeurs des  $\text{pK}_a$  associés aux couples acido-basiques du dioxyde de carbone dissous. Retrouve-t-on les valeurs données dans la question **3.2** ?

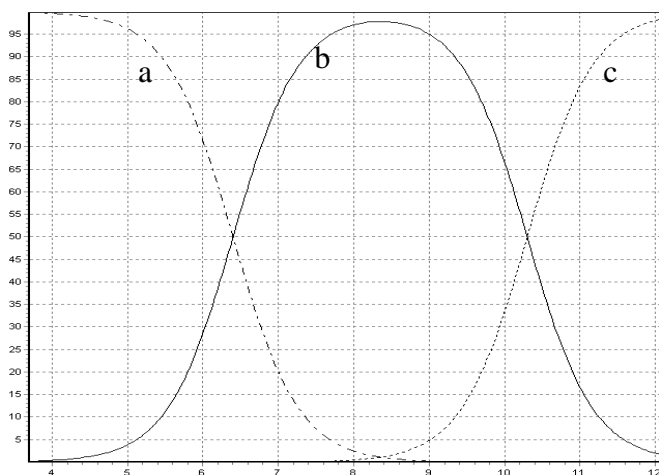
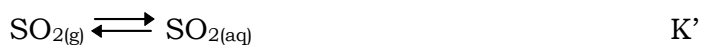


Figure 1 : Diagramme de distribution des espèces acido-basiques dérivées de  $\text{CO}_{2(\text{aq})}$

**3.3. Effet de la pollution sur l'acidité de l'eau de pluie**

**3.3.1.** On s'intéresse, dans cette question, à la dissolution en solution aqueuse du dioxyde de soufre gazeux.



Dans l'atmosphère, la pression partielle  $P(\text{SO}_{2(\text{g})})$  en  $\text{SO}_2$  est supposée constante.

**3.3.1.1.** Le dioxyde de soufre dissous en solution aqueuse se comporte comme un diacide et met ainsi en jeu deux réactions chimiques. Ecrire les équations-bilans de ces deux réactions en solution aqueuse.

**3.3.1.2.** Exprimer les concentrations des espèces  $\text{SO}_{2(\text{aq})}$ ,  $\text{HSO}_3^-$  et  $\text{SO}_3^{2-}$  en fonction de  $P(\text{SO}_{2(\text{g})})$ , de la concentration  $h = [\text{H}_3\text{O}^+]$  et des constantes d'équilibre nécessaires.

**3.3.1.3.** Définir la solubilité  $s(\text{SO}_2)$  du dioxyde de soufre dans la solution aqueuse et donner l'expression de  $s(\text{SO}_2)$  en fonction de  $h$ .

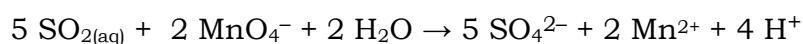
**3.3.1.4.** Comment varie la solubilité  $s(\text{SO}_2)$  en fonction du pH ?

**3.3.2.** Après la dissolution du dioxyde de soufre dans les gouttes d'eau de l'atmosphère, l'eau oxygénée  $\text{H}_2\text{O}_2$ , également dissous dans l'eau des nuages, réagit sur  $\text{SO}_{2(\text{aq})}$  et provoque la formation de l'acide sulfurique  $\text{H}_2\text{SO}_4$ . Cet acide, en plus de  $\text{CO}_2$  et de l'acide nitrique, est à l'origine de l'acidification des pluies.

**3.3.2.1.** Ecrire et justifier l'équation-bilan de la réaction d'oxydation du dioxyde de soufre par l'eau oxygénée.

**3.3.2.2.** Cette réaction a-t-elle une influence sur le pH de l'eau de pluie ? Justifier.

**3.3.3.** Pour déterminer la quantité de  $\text{SO}_2$  dans un effluent gazeux, on dissout  $n(\text{SO}_2)$  mol de dioxyde de soufre gazeux dans 100 mL d'une solution (S) de permanganate de potassium de concentration  $C = 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$ . On observe la décoloration de la solution (S). L'équation-bilan de la réaction, supposée totale, qui se produit s'écrit :



**3.3.3.1.** Justifier que cette réaction est quantitative.

**3.3.3.2.** Quelle est la couleur d'une solution aqueuse de permanganate de potassium ?

**3.3.3.3.** Expliquer pourquoi il y a décoloration de la solution (S).

**3.3.3.4.** Déterminer la valeur de  $n(\text{SO}_2)$  correspondant aux proportions stœchiométriques de l'équation-bilan précédente.

**4. Effet des pluies acides : corrosion des gouttières en zinc**

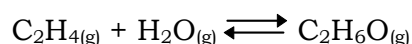
Les pluies s'écoulant des toits sont recueillies par des gouttières métalliques constituées de zinc. En milieu industriel, les pluies peuvent être très acides et attaquent le zinc.

- 4.1. Expliquer pourquoi le zinc est attaqué par les pluies acides. Déterminer, dans ce type de corrosion, les couples oxydant/réducteur en présence. Ecrire les demi-équations électrochimiques de ces couples.
- 4.2. En déduire l'équation-bilan de la réaction qui a lieu.
- 4.3. Calculer la constante d'équilibre de cette réaction. Commenter.
- 4.4. L'oxydation du zinc par les pluies acides est extrêmement lente. Expliquer pourquoi.

## 5. Un exemple de carburant moins polluant : l'éthanol

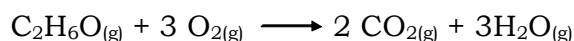
Afin de diminuer l'émission de dioxyde de carbone par les véhicules, on utilise des carburants à base d'éthanol. D'autre part le pouvoir calorifique important de l'éthanol en fait un candidat potentiel pour remplacer efficacement l'essence traditionnelle.

On s'intéresse dans cette partie à l'équilibre de synthèse de l'éthanol à partir de l'éthène et de l'eau :



- 5.1. Calculer l'enthalpie standard de cette réaction à 25 °C.
- 5.2. Calculer l'entropie standard de cette réaction à 25 °C. Commenter son signe.
- 5.3. On suppose que l'approximation d'Ellingham est vérifiée. Calculer l'enthalpie libre standard de cette réaction à 300 °C.
- 5.4. Calculer la valeur de la constante d'équilibre  $K''$  de la réaction de synthèse de l'éthanol à la température 300 °C.
- 5.5. Dans un réacteur, on mélange une mole d'éthène et deux moles d'eau à la température 300°C et sous la pression égale à 70 bar. On prend  $K'' = 3,4 \cdot 10^{-3}$ .
- 5.5.1. Calculer la valeur numérique de l'avancement  $\xi$  à l'équilibre.
- 5.5.2. Indiquer qualitativement et en le justifiant, l'influence d'une élévation de température à pression constante et en système fermé pour l'équilibre étudié.
- 5.5.3. Indiquer qualitativement et en le justifiant, l'influence d'une élévation de pression à température constante et en système fermé pour l'équilibre étudié.
- 5.5.4. Quelle conclusion peut-on faire sur les conditions expérimentales utilisées.
- 5.6. On désire utiliser l'énergie libérée par la combustion complète de l'éthanol dans le dioxygène de l'air pour alimenter le moteur thermique d'un véhicule.

L'équation-bilan de la réaction de combustion complète de l'éthanol est :



- 5.6.1. Pour parcourir 100 km, un véhicule consomme 8,46 kg d'éthanol. Calculer la masse de  $\text{CO}_2$  dégagée pour un parcours de 1 km.
- 5.6.2. Justifier alors la pertinence de l'utilisation de l'éthanol en termes de protection de l'environnement.