	A
	Approche documentaire : à partir de documents
	sur la pression osmotique, discuter de l'influence
	de la pression sur le potentiel chimique et
	d'applications au laboratoire, dans l'industrie, ou
6 Changement differ des alliques métalliques	dans la vie courante.
6. Changement d'état des alliages métalliques	Evals the description of the bound of the state of the st
- Diagrammes isobares d'équilibre solide-liquide :	Exploiter les diagrammes isobares d'équilibre entre
– avec miscibilité totale des solides ;	deux phases pour, à composition en fraction
- avec miscibilité nulle des solides, avec ou sans	massique donnée :
composé défini à fusion congruente.	<ul> <li>décrire le comportement d'un mélange binaire lors d'une variation de température en traçant</li> </ul>
	l'allure de la courbe d'analyse thermique.
Théorème des memonts chimiques	
Théorème des moments chimiques.	<ul> <li>déterminer les températures de début et de fin de changement d'état ;</li> </ul>
	- donner la composition des phases en présence à
	une température fixée ainsi que les masses dans
	chaque phase ;
	- identifier les compositions relatives aux
	mélanges indifférents, eutectiques et aux
	composés définis et leur intérêt dans l'utilisation
	des alliages métalliques.
7. Application du second principe à une	J
transformation chimique	
Enthalpie libre de réaction. Enthalpie libre standard	Relier création d'entropie et enthalpie libre de
de réaction.	réaction lors d'une transformation d'un système
Relation entre $\Delta_r$ G, $\Delta_r$ G° et Q <sub>r</sub> ; évolution d'un	physico-chimique à P et T fixées.
système chimique.	
Entropie standard de réaction $\Delta_r$ S°.	Prévoir le sens d'évolution à P et T fixées d'un
	système physico-chimique dans un état donné à
	l'aide de l'enthalpie libre de réaction.
	Détarminar les grandeurs standard de récetion à
	Déterminer les grandeurs standard de réaction à
	partir des tables de données thermodynamiques.
	Déterminer les grandeurs standard de réaction
	d'une réaction dont l'équation est combinaison
	linéaire d'autres équations de réaction.
	missing a dation oquations do rodotton.
	Interpréter ou prévoir le signe de l'entropie
	standard de réaction.
Constante d'équilibre ; relation de Van't Hoff.	Définir la constante thermodynamique d'équilibre à
Relation entre Δ <sub>r</sub> G, K° et Q <sub>r</sub>	partir de l'enthalpie libre standard de réaction.
	Prévoir le sens de réaction à P et T fixées d'un
	système physico-chimique dans un état donné à
	l'aide de K° et Q <sub>r</sub> .
	Énoncer et exploiter la relation de Van't Hoff.
	Déterminer la valeur de la constante d'équilibre
	thermodynamique à une température quelconque
	dans le cadre de l'approximation d'Ellingham.
	Déterminante de del de de la constante de la c
	Déterminer la valeur d'une constante d'équilibre
	thermodynamique d'une réaction par combinaison
	de constantes d'équilibres thermodynamiques

État final d'un système : équilibre chimique ou transformation totale.

d'autres réactions.

Déterminer la composition chimique du système dans l'état final, en distinguant les cas d'équilibre chimique et de transformation totale, pour une transformation modélisée par une réaction chimique unique.

Mettre en œuvre une démarche expérimentale pour déterminer la valeur d'une constante d'équilibre en solution aqueuse.

Caractérisation de l'état intensif d'un système en équilibre physico-chimique : variance, nombre de degrés de liberté d'un système à l'équilibre.

Reconnaître si une variable intensive est ou non un paramètre d'influence d'un équilibre chimique.

Recenser les variables intensives pertinentes de description du système à l'équilibre pour en déduire le nombre de degrés de liberté de celui-ci.

Optimisation d'un procédé chimique :

- par modification de la valeur de K°;
- par modification de la valeur du quotient réactionnel.

Identifier les paramètres d'influence et leur sens d'évolution pour optimiser une synthèse ou minimiser la formation d'un produit secondaire indésirable.

**Approche documentaire** : à partir de documents décrivant une unité de synthèse industrielle, analyser les choix industriels, aspects environnementaux inclus.

## ÉLECTROCHIMIE

## **Présentation**

L'approche adoptée dans cette partie est principalement qualitative, et en dehors de l'étude thermodynamique d'une pile, elle ne requiert aucun formalisme physique ou mathématique.

Les caractéristiques générales des courbes courant-potentiel sont présentées sur différents exemples afin que les étudiants soient capables de proposer l'allure qualitative de courbes à partir d'un ensemble de données cinétiques et thermodynamiques fournies.

Ces courbes sont utilisées pour justifier ou prévoir le fonctionnement de dispositifs d'intérêt industriel, économique et écologique mettant en jeu la conversion énergie chimique-énergie électrique, qu'ils soient sièges de réactions d'oxydoréduction spontanées (piles électrochimiques, piles à combustibles, phénomènes de corrosion humide) ou forcées (électrolyseurs et accumulateurs).

L'ensemble des aspects étudiés donne lieu à des activités expérimentales qui visent à illustrer les phénomènes présentés et à souligner l'intérêt des dispositifs électrochimiques pour la détermination de grandeurs thermodynamiques et électrochimiques.

Les approches documentaires permettent de mettre en évidence la complexité des dispositifs de conversion énergie chimique-énergie électrique, au-delà de l'aspect strictement électrochimique.

## Objectifs généraux de formation

- Choisir de manière rigoureuse et décrire le système physico-chimique étudié.
- Élaborer qualitativement des outils graphiques à partir d'un ensemble de données.