REPUBLIQUE TUNISIENNE Ministère de l'Enseignement Supérieur



Concours Nationaux d'Entrée aux Cycles de Formation d'Ingénieurs Session: Juin 2002

Concours Mathématiques et Physique

Epreuve de Chimie

Date: Mardi 4 Juin 2002

Heure : 8 H

Durée: 2 Heures

(1)

Nbre pages: 3

Barème: Problème I: points

Problème II: points

Problème III: points

Les candidats sont tenus de <u>justifier</u> leurs réponses au moins en quelques lignes.

PROBLÈME I

Données:

Capacité calorifique molaire sous pression constante de SO₂ (g): $\mathcal{C}_p = 51 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$. Constante des gaz parfaits: $\mathbf{R} = 8.314 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$; $\mathbf{R} = 0.082 \text{ L.atm.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$. $\Delta H^{\circ}_{1,298} \text{ SO}_{2}$ (g) = -296.8 kJ.mol⁻¹.

On considère un système S 1 où se produit la réaction :

$$S(sd) + O_2(g) = SO_2(g)$$

et un autre système S 2 où se produit la réaction :

$$S_2(g) + 2O_2(g) = 2SO_2(g)$$
 (2)

1) Quelle est la variance des systèmes de la même espèce que S1 et S2 contenant uniquement les constituants écrits dans les équations chimiques (1) et (2)?

2) Peut-on choisir arbitrairement pour:

- a) le système S 1 en équilibre la température, la pression, le volume et la quantité de matière de SO2 gaz?
 - b) le système S 2 en équilibre les fractions molaires des trois constituants?
- 3) On réalise la réaction (1) dans un système à parois adiabatiques en partant de quantités stœchiométriques-de soufre et de dioxygène initialement à la température de 298 K. Déterminer la température T_{Fin} du système après combustion supposée totale sous pression constante de 1 bar. On admettra que la constante calorifique molaire c°p reste constante dans l'intervalle de température considéré.
- 4) On considère dans la suite du problème seulement l'équation:

$$S_2(g) + 2O_2(g) = 2SO_2(g)$$
 (2).

L'enthalpie libre standard $\Delta_r G^{\circ}T$ (en Joule) de cette réaction en fonction de la température T (en degré Kelvin) est donnée par la relation suivante:

$$\Delta_t G^{\circ} T = -590173 + 65,18 T + 11,5 T LnT$$

(Ln: logarithme népérien).

a) Donner les expressions littérales de $\Delta_r H^n T$ et de $\Delta_r S^n T$ en fonction de la température. Calculer leurs valeurs à la température de 1000 K.

En déduire la valeur de Δ_rU°₁₀₀₀.

- c) Quelle est la valeur de la constante d'équilibre K°T à la température de 1000 K?
- 5) Dans quel sens se déplace l'équilibre si on ajoute à température et pression constantes:

a) une faible quantité d'un gaz inerte?
b) une faible quantité de SO2?

6) On introduit dans un système préalablement vidé d'air de volume fixe égal à 10 L maintenu à la température de 1000 K, deux moles de S2 (g) et deux moles de O2 (g). Déterminer la pression totale à l'équilibre.

PROBLÈME II

Les tensions de vapeur P° 1 et P° 2 de l'éthylbenzène (1) et du styrène (2) sont données par les équations suivantes:

$$\log P_1^\circ = 6,954 - \frac{1422}{213 + \theta}$$
$$\log P_2^\circ = 7,279 - \frac{1650}{230 + \theta}$$

où la température θ est exprimée en °C et les tensions de vapeur en mmHg.

- 1) Lequel de ces deux composés est le plus volatil?
- 2) Déterminer les températures d'ébullition de l'éthylbenzène et du styrène sous la pression de 50 mmHg.
- 3) On considère un mélange liquide d'éthylbenzène (1) et de styrène (2) dont le comportement est supposé idéal. Déterminer, aux températures de 60°C, 62°C et 64°C, les fractions molaires de chacun des deux constituants dans la phase liquide et dans la phase vapeur en équilibre sous la pression totale de 50 mmHg.
- 4) Tracer à partir des résultats précédents le diagramme liquide vapeur du système éthylbenzènestyrène.
- 5) Un mélange initial contenant 100 moles d'éthylbenzène et de styrène de fraction molaire en éthylbenzène égale à 0,25 est porté à 64°C. Déterminer le nombre de moles de styrène et le nombre de moles d'éthylbenzène dans chacune des deux phases à l'équilibre.

PROBLÈME III

Données

Masse molaire atomique en g.mol⁻¹: O = 16 et U = 238. Nombre d'Avogadro N_A 6,023.10²³.

A) Le dioxyde d'uranium UO₂ est un composé ionique formé des ions U⁴⁺ et O²⁻. Il cristallise dans le sysyème cubique. Le paramètre de la maille est égal à 5,46 Å. Les ions U⁴⁺ forment un réseau cubique à faces centrées et les ions O²⁻ occupent les sites tétraédriques de ce réseau.

Déterminer.

- A1) La coordinance de chacun des deux ions.
- A2) La masse volumique du dioxyde d'uranium UO2 exprimée en g.cm⁻³.
- A3) La plus courte distance dU-O entre l'uranium et l'oxygène.
- A4) Les rayons des ions U⁴⁺ et O²⁻ sachant que le rapport $r(U^{4+})/r(O^{2-})$ est égal à 0,8.
- B) On place au centre d'une chambre circulaire de circonférence 240 mm, une poudre cristalline de dioxyde d'uranium UO₂ sur laquelle on fait tomber un faisceau de rayons X de longueur d'onde λ égale à 1,542 Å.
- B1) Exprimer la valeur de l'angle de reflexion θ° (Bragg) en fonction de la longueur l (en mm) qui sépare deux raies symétriques du diagramme de Debye-Scherer.
- **B2**) On mesure sur le film deux distances séparant deux couples de raies symétriques. On trouve: $L_1 = 37,700$ mm et $L_2 = 74,365$ mm. Calculer les deux distances réticulaires correspondants à ces deux familles de plans réticulaires.
 - B3) Déduire les indices de Miller pour chaque famille de plans réticulaires.

Fin.