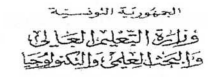
#### REPUBLIQUE TUNISIENNE

Ministère de l'Enseignement Supérieur, de la Recherche Scientifique et de la Technologie







المفاظرات الوطنية للدخول إلى مراحل تكوين المهندسين دورة 2009

### Concours Nationaux d'Entrée aux Cycles de Formation d'Ingénieurs Session 2009

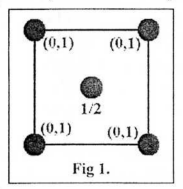
## Concours Mathématiques et Physique Epreuve de Chimie CORRIGE avec barème sur 40 points

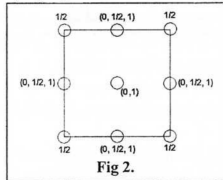
PARTIE I : Structure électronique (3,0 pts)

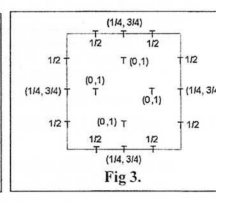
- 1,5 I-1) Règle de Klechkovsky, règle de Hund et principe d'exclusion de Pauli.
- $\overline{0,5}$  I-2) Configuration électronique :  $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^3 4s^2$  ou alors [Ar]  $3d^3 4s^2$ .
- I-3) Les états d'oxydation les plus probables : +2, +3, +4, +5.
  - $\overline{_{5}}$  I-4) Les états d'oxydation les plus stables : +5, +3.

### PARTIE II : Empilement métallique et composés interstitiels (8,5 pts)

- 1 II-1) Type de réseau du vanadium :  $Z = \frac{\rho.a^3.N}{M_{zr}}$   $\Rightarrow$  Z=2  $\Rightarrow$  Le réseau est centré I.
- **II-2)**  $R_V = \frac{a.\sqrt{3}}{4} \implies R_V = 1,311 \text{ Å}.$
- II-3) Non, cet empilement n'est pas compact car C=0,68 < 0,74.
- 0,5 II-4) Projection cotée de la maille et de son contenu selon l'axe c. (Fig 1.)
- 0,5 II-5-a) Sites octaédriques (Fig 2.)
  - II-5-b) Sites tétraédriques (Fig 3.)







- 0,5 II-6) En se basant sur les atomicités des composés cités, seul le mode F est à retenin
- 0,5 II-7) Les atomes d'hydrogène seront logés dans les sites tétraédriques.
- 0,5 II-8) Les atomes de carbone ou d'azote seront logés dans les sites octaédriques.

[0,5] II-9) 
$$R_V + R_{II} = a_{VII_2} \frac{\sqrt{3}}{4}$$
 et  $a_{VII_2} = (R_V + R_H) \frac{4}{\sqrt{3}} \Rightarrow a_{VII_2} = 4,261 \text{ Å}.$ 

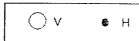
0,5 II-10) L'atome d'azote étant plus petit que l'atome de carbone, a<sub>1</sub>=4,137Å serait le paramètre de maille du nitrure VN et  $a_2=4,172$ Å celui du carbure VC.

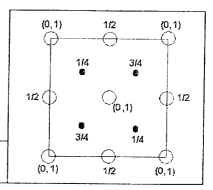
II-11) 
$$a_1=2(R_N+R_V)$$
 et  $R_N=\frac{a_1}{2}-R_V$ 

de même  $a_2 = 2(R_C + R_V)$  et  $R_C = \frac{a_2}{2} - R_V$ 

$$R_N = 0.757 \text{ Å}$$
 et  $R_C = 0.775 \text{ Å}$ 

II-12) Projection cotée de la maille du composé VH.





# PARTIE III: Structures Ioniques (3,5 pts)

0,5 III-1) 
$$R_{V^{2+}} = d_{V-0} - R_{O^{2-}} \implies R_{V^{2+}} = 0,716 \text{ Å}$$

0,5 III-2) La structure du composé de formule VO est du type

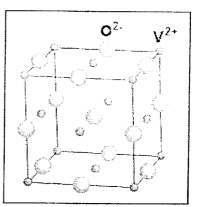


NaCl car 
$$\frac{R_{v^{2+}}}{R_{o^{2-}}} = \frac{0.716}{1.320} = 0.54 \implies 0.41 \le \frac{R_{v^{2+}}}{R_{o^{2-}}} \le 0.73$$

III-3) 
$$a_{VO}$$
= 2. $d_{V-O}$   $\Rightarrow$   $a_{VO}$ = 4,072 Å

0,5 | III-4) Le nombre de coordinance des cations est 6 anions.

0,5 Le polyèdre de coordinence des cations est un octaèdre.



## <u>PARTIE IV: Diagramme de Pourbaix (8,0 pts)</u>

-		. 1
1	4	1 *
Ţ	- 1	
1		

	Espèce	V	$V^{2+}$	$V_2O_2$	$V^{3+}$	$V_2O_3$	$(VO)^{2+}$	$(VO_2)^+$
1	N. O. du vanadium	0	+II	+II	+III	+III	+IV	+V



Voir figure ci-contre.

IV-2) Voir figure ci-contre.

IV-3) Expression des équations des courbes

frontières:



0,5

(a) Couple  $(V^{2+}/V)$ 

$$V^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons V$$

$$E_a = E_a^o + 0.03.logC_{tra}$$



(b) Couple  $((VO)^{2+}/V^{3+})$ 



(c) Couple  $(V_2O_3/V^{2+})$ 

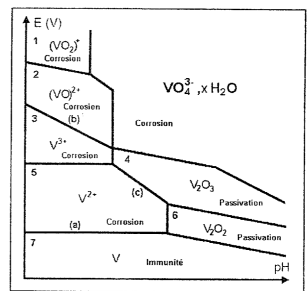
$$V_{2}O_{3} + 2e^{2} + 6H^{+} \rightleftharpoons 2V^{2+} + 3H_{2}O$$

$$E_{c} = E_{c}^{o} - 0.18pH - 0.06.logC_{tra}$$

IV-4) 
$$2V^{2+} + 2H_2O \rightleftharpoons V_2O_2 + 4H^+$$



1 IV-4) 
$$2V^{2+} + 2H_2O \rightleftharpoons V_2O_2 + 4H^+$$
  
1  $K_a = \frac{[H^+]^4}{[V^{2+}]^2} \Rightarrow pH = \frac{1}{4} pK_a - \frac{1}{2} logC_{tra}$ 



## PARTIE V: Diagramme d'Ellingham (7,0 pts)

$$0.5$$
 V-1)  $\frac{4}{5}$  V (sd) + O<sub>2</sub> (g)  $\rightleftharpoons \frac{2}{5}$  V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (liq)

$$\boxed{1} \ \mathbf{V-2}) \ \Delta_{r} G^{\circ} = \Delta_{r} H^{\circ} - T \ \Delta_{r} S^{\circ} \ \Rightarrow \ \Delta_{r} G^{\circ} = \frac{2}{5} \ \Delta_{f} H^{\circ}_{V_{2}O_{5}(liq)} - T \ (\frac{2}{5} \ S^{\circ}_{V_{2}O_{5}(liq)} - S^{\circ}_{O_{2}(g)} - \frac{4}{5} \ S^{\circ}_{V(sd)})$$

1 V-3) On prendra 2 points sur la courbe  $V_2O_5/V$  de coordonnées  $(T, \Delta_rG^\circ)$ :

Par exemple les points f et F : (680; -600) et (1910, -360)

Ce qui donne en kelvin et kJ.mol<sup>-1</sup>: (953, -600) et (2183, -360)  $\Delta_r S^{\circ} = 0.195 \text{ kJ.K}^{-1}.\text{mol}^{-1}$  (±0,005) et  $\Delta_r H^{\circ} = -785 \text{ kJ.mol}^{-1}$  (±5).  $\Delta_r G^{\circ} = -785 + \text{T}$  (0,195) kJ.mol<sup>-1</sup>

$$\begin{array}{c}
\boxed{0,5} \\ \hline \hline 0,5 \\ \hline \hline 0,5 \\ \hline \end{array} V-4) \ \Delta_{r} H^{\circ} = \frac{2}{5} \left( \Delta_{f} H^{\circ}_{V_{2}O_{s}(sd)} + \Delta_{fus} H^{\circ}_{V_{2}O_{s}} \right) \\ \hline \Delta_{f} H^{\circ}_{V_{2}O_{s}(sd)} = \frac{5}{2} \Delta_{r} H^{\circ} - \Delta_{fus} H^{\circ}_{V_{2}O_{s}} \\ \Delta_{f} H^{\circ}_{V_{2}O_{s}(sd)} = -2026 \text{ kJ.mol}^{-1} \quad (\pm 10)
\end{array}$$

- V-5) V<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (sd) + 3C (sd) ≠ 3CO (g) + 2V (sd)
   V-6) La température d'équilibre T<sub>i</sub> de cette réaction est obtenue par l'intersection des diagrammes d'Ellingham des couples V<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/V et CO/C.
- Pour  $T \ge T_i$   $\Delta_r G^o_{CO/C} \le \Delta_r G^o_{V_2O_3/V}$ . Donc, à partir de  $T_i$  le carbone réduira spontanément  $V_2O_3$  en vanadium et donnera du CO.
- 0.5 V-7) Graphiquement :  $T_i=1773$  K.  $(\pm 20)$
- V-8) Oui, Il est possible, par exemple, de former des carbures de vanadium comme celui présenté dans la partie II de formule VC.

## PARTIE VI: Diagramme d'équilibre de phase (10,0 pts)

- 0,5 VI-1) T<sub>1</sub>=2183K : fusion du vanadium pur. T<sub>2</sub>=2128K : fusion du zirconium pur.
  - $T_3$ =1136K : transition de phase solide-solide du zirconium pur. Soit  $Zr_{\alpha}$  et  $Zr_{\beta}$  les variétés solides respectivement à basse et à haute température.

## VI-2) A l'état solide :

- L'existence d'une courbe de miscibilité de coté du vanadium prouve la solubilité partielle du zirconium dans le vanadium. Soit (sln. sd. V).
  - L'absence d'une courbe de miscibilité de coté du zirconium variété α (Zrα) pour T<T<sub>3</sub> prouve la solubilité nulle du vanadium dans le zirconium α.
  - La présence d'une courbe de miscibilité de coté du zirconium variété β (Zr<sub>β</sub>)
    prouve la solubilité partielle du vanadium dans le zirconium β. Soit (sln. sd. Zr).
- 0,5 VI-3) Le point C représente la solution solide (sln. sd. V) la plus riche en zirconium.
  - Le point D représente la solution solide (sln. sd. Zr) la plus riche en vanadium.
- VI-4) Le composé intermédiaire stœchiométrique C<sub>1</sub> est à fusion non congruente.
- Caractéristiques : de composition  $X_{Zr}^{C_1}$ =33,3 %; Il se décompose à 1573 K en donnant un liquide représenté par le point P à 47 % en Zirconium et la (sln. sd. V) représentée par le point C.
- 0.5 VI-5) Formule de  $C_1$ :  $X_{Zr}^{C_1} = 33.3 \% \Rightarrow C_1$  de formule  $V_2Zr$ .

0,5 VI-6) Indexation des domaines :

1: (sln. sd. Zr).

2: (sln. sd. V).

3 : Liquide + Solide C<sub>1</sub>.

4 : Solide  $C_1$  + (sln. sd. Zr).

VI-7) La courbe discontinue est le liquidus.

0,5 VI-8) A 1573K équilibre péritectique : Liquide P + (sln. sd. V) (C) 

Solide C₁

A.N.  $m_V = 45.6$  g et  $m_{Zr} = 54.4$  g

VI-10) Courbe d'analyse thermique :

- Allure de la courbe
- Commentaires

