A- Chimie générale et structurale

A1. La famille du Lithum

Le lithium Li appartient à la famille des alcalins, comme le sodium Na et le potassium K.

A2- Le caractère réducteur

La famille des alcalins correspond à la première colonne du tableau périodique (sauf H).

Ils ont donc pour configuration électronique fondamentale : [gaz rare] ns¹.

Ainsi en perdant un électron ils obtiennent la configuration électronique du gaz rare le plus proche :

Li \rightarrow Li⁺ + e⁻: le lithium a un fort caractère <u>réducteur</u>.

B. Réactivité du lithium avec l'eau

B1- Demi-équations redox et potentiels

[R1]
$$\text{Li}_{(s)}$$
 + $\text{H}_2\text{O}_{(\text{liq})} \xrightarrow{\leftarrow} \frac{1}{2}\text{H}_{2(g)}$ + Li^+ + HO^-

• Premier couple Li+/Li

Demi-équation : $Li_{(S)} \xrightarrow{\leftarrow} Li^+ + e^-$

Potentiel : $E_1 = E_{Li^+/Li}^0 + 0.059 \text{ Log}[Li^+]$

• <u>Deuxième couple H_2O/H_2 </u> Demi-équation : $H_2O + e^{-} \xrightarrow[\leftarrow 2]{} H_{2(g)} + HO^{-}$

(En effet dans le bilan de la réaction celle-ci se fait en milieu basique)

Potentiel : $E_2 = E_{H_2O/H_{2(g)}}^0 + 0,059 \text{ Log} \frac{1}{P_{H_2}^{1/2}[HO]}$

B2- La constante d'équilibre

A l'équilibre, les potentiels sont égaux, soit $E_1 = E_2$

$$\Rightarrow \mathsf{E}_{\mathsf{Li}^+/\mathsf{Li}}^0 + 0,059 \, \mathsf{Log}[\mathsf{Li}^+] = \mathsf{E}_{H_2\mathsf{O}/H_2(g)}^0 + 0,059 \, \mathsf{Log} \frac{1}{\mathsf{P}_{\mathsf{H}_2}^{1/2}[\mathsf{HO}^-]}$$

$$\Rightarrow 0.059 \text{ LogP}_{H_2}^{1/2}[HO^-][Li^+] = E_{H_2O/H_{2(g)}}^0 - E_{Li^+/Li}^0$$
$$\Rightarrow \boxed{\mathbf{0.059 \text{ LogK}} = E_{H_2O/H_{2(g)}}^0 - E_{Li^+/Li}^0}$$

$$\Rightarrow$$
 0,059 LogK = $\mathsf{E}^0_{H_2\mathsf{O}/H_{2(g)}}$ - $\mathsf{E}^0_{\mathsf{Li}^+/\mathsf{Li}}$

Connaissant K° et E°(H_2O/H_2), on en déduit : $E^0_{Li^+/Li} = E^0_{H_2O/H_2(a)}$ - 0,059.logK = -1,05V

• Comparaison avec le sodium

On trouve ici que $E_{\text{Li}^{+}/\text{Li}}^{0} > E_{\text{Na}^{+}/\text{Na}}^{0}$ ce qui signifie que le pouvoir réducteur du le lithium est moins fort que

Dans la classification périodique le lithium est au-dessus du sodium, plus on monte dans la classification périodique et plus l'électronégativité augmente donc plus le pouvoir oxydant augment et par là même le pouvoir réducteur diminue.

B3- Comportement d'un autre alcalin vis-à-vis de l'eau

Expérience avec un morceau de sodium

On place un très petit morceau de sodium dans un cristallisoir rempli d'eau additionnée de quelques gouttes de phénolphtaléine. On observe une réaction violente. Le morceau de sodium restant se déplace à la surface de l'eau sous l'effet du dégagement gazeux de dihydrogène. L'eau devient rose, mettant en évidence la présence de OH-.

C1- Les réactions d'électrode

On remarque $E^0_{Li^+/Li} < E^0_{MnO_2/MnO(OH)}$ ce qui justifie les polarité de la pile Ainsi le lithium intervient en tant que réducteur et le manganèse en tant d'oxydant

Pour le lithium

Demi-équation : Li_(S) $\stackrel{\rightarrow}{\sim}$ Li⁺ + e⁻

On a une oxydation il s'agit de l'anode

• Pour le manganèse

Demi-équation : $MnO_2 + H^+ + e^- \stackrel{\longrightarrow}{\sim} MnO(OH)$

On a une réduction il s'agit de la cathode

• La réaction globale de la pile

$$Li + MnO_2 + H_3O^+ \xrightarrow{\leftarrow} MnO(OH) + Li^+ + H_2O$$

La fem

 $E = E_{+} - E_{-}$

$$\begin{split} \mathsf{E} &= \mathsf{E}_{\mathsf{MnO}_2/\mathsf{MnO}(\mathsf{OH})}^0 + 0.059 \ \mathsf{Log}[\mathsf{H}_3\mathsf{O}^+] - \mathsf{E}_{\mathsf{Li}^+/\mathsf{Li}}^0 - 0.059 \ \mathsf{Log}[\mathsf{Li}^+] \\ \mathsf{E} &= \mathsf{E}_{\mathsf{MnO}_2/\mathsf{MnO}(\mathsf{OH})}^0 - \mathsf{E}_{\mathsf{Li}^+/\mathsf{Li}}^0 + 0.059 \ \mathsf{Log} \ [\mathsf{H}_3\mathsf{O}^+]/[\mathsf{Li}^+] \end{split}$$

• Choix de l'électrolyte

L'électrolyte ne peut pas être aqueux puisque l'eau est réduite par le lithium.

C2- Quantité de matière

Quantité de Lithium

$$n_{Li} = \frac{m_{Li}}{M_{Li}} = 0$$
,29 mol

Quantité d'électrons

Selon la demi-équation rédox une mole de lithium fait intervenir une mole d'électrons, la pile peut donc transférer **n**_{e-}= **0,29 mole** d'électrons.

Cela correspond à une charge Q = n_e. F où F est le Faraday, c'est à dire la charge d'une mole d'électrons. Ainsi Q = n_{e} - $F = 28 \cdot 10^3 \text{ C}$

C3- Pile usée

La pile débite un courant de I= 0,1 mA. On sait que I = $\frac{dq}{dt}$

Elle est usée quand le réactif limitant, ici le lithium, a été entièrement consommé.

D'où l'autonomie de la pile : $\Delta t = Q/I = 28.10^7$ s soit $\Delta t \approx 9$ années.

Thermodynamique: AGRO VETO 2019

<u>Système</u> : n moles de gaz parfait Equation d'état : PV = nRT

<u>Transformation</u>: Cycle réversible

1- Relation

AB est une transformation adiabatique réversible pour un gaz parfait, on a la loi de Laplace :

 $\mathbf{P}_{\mathsf{A}}\mathbf{V}_{\mathsf{A}^{\mathsf{\gamma}}}=\mathbf{P}_{\mathsf{B}}\mathbf{V}_{\mathsf{B}^{\mathsf{\gamma}}}$

2- Transformation AB

Adiabatique : $Q_{AB} = 0J$

Premier principe : $\Delta U = Q_{AB} + W_{AB} = W_{AB}$

Première loi de joule : $\Delta U = \frac{nR}{v-1} (T_B - T_A) = W_{AB}$

Equation d'état : $W_{AB} = \frac{P_B V_B - \dot{P}_A V_A}{v-1}$

D'où $\mathbf{W}_{AB} = \frac{\mathbf{P}_{A}\mathbf{V}_{A}}{\mathbf{Y}\cdot\mathbf{1}} \left(\left(\frac{\mathbf{V}_{A}}{\mathbf{V}_{B}} \right)^{\mathbf{Y}\cdot\mathbf{1}} - \mathbf{1} \right)$

3- Transformation BC

Isochore : $W_{BC} = 0J$

Premier principe : $\Delta U = Q_{BC} + W_{BC} = Q_{BC}$

Première loi de joule : $\Delta U = \mathbf{Q}_{BC} = \mathbf{nC}_{vm}(\mathbf{T}_c - \mathbf{T}_B)$

4- Transformation CD

Isobare : $Q_{CD} = \Delta H$

Deuxième loi de joule : $\Delta H = \mathbf{Q}_{CD} = \mathbf{n}\mathbf{C}_{pm}(\mathbf{T}_{D} - \mathbf{T}_{C})$

5- Transformation DE

Adiabatique : $Q_{DE} = 0J$

Transformation EA

Isochore on procède comme pour la transformation BC : $\mathbf{Q}_{EA} = \mathbf{nC}_{vm}(\mathbf{T}_A - \mathbf{T}_E)$

6- Le travail pour l'ensemble du cycle

Premier principe pour le cycle : $\Delta U = Q_T + W_T$

U fonction d'état donc $\Delta U = 0J$

Ainsi $W_T = -Q_T = -Q_{BC} - Q_{CD} - Q_{EA}$

Signe attendu

Le cycle dans le diagramme de Clapeyron est décrit dans le sens horaire, $\overline{\mathbf{W}_{\mathsf{T}} < \mathbf{0}}$.

7- Le rendement

D'après la définition : $\eta = \frac{|W_T|}{Q>0}$

Ainsi $\eta = \frac{Q_{BC} + Q_{CD} + Q_{EA}}{Q_{BC} + Q_{CD}}$

8- La température T_B

D'après 1 : $P_A V_{A^{\gamma}} = P_B V_{B^{\gamma}}$

Equation d'état : $T_A V_A^{\gamma-1} = T_B V_B^{\gamma-1}$

D'où $T_B = T_{A..}\alpha^{\gamma-1} = 825K$

9- La température Tc

BC transformation isochore.

Equation d'état : $\frac{V}{nR} = \frac{T_C}{P_C} = \frac{T_B}{P_B}$

D'où $T_C = T_A \cdot \alpha^{\gamma-1} \cdot \delta = 2063 \text{ K}$

10- La température T_D

CD transformation isobare

Equation d'état : $\frac{P}{nR} = \frac{T_C}{V_C} = \frac{T_D}{V_D}$ D'où $T_D = T_A . \alpha^{\gamma-1} . \delta. \beta = 3713 \text{ K}$

11- La température TE

DE transformation adiabatique, on procède comme pour T_B

On a donc
$$T_E = T_D \left(\frac{V_D}{V_E}\right)^{\gamma-1}$$

Avec
$$V_E = V_A$$
 et $V_C = V_B$ on a $T_E = T_A$. $\alpha^{\gamma-1} \cdot \delta \cdot \beta \cdot \left(\frac{V_D}{V_C} \frac{V_B}{V_A}\right)^{\gamma-1}$

D'où $T_E = T_A.\beta^{\gamma}.\delta = 1658K$

12- Le rendement

A l'aide des résultats précédents :

$$\begin{split} & \eta = 1 + \frac{Q_{EA}}{Q_{BC} + Q_{DC}} \\ & \eta = 1 + \frac{C_{vm}(T_A - T_E)}{C_{vm}(T_C - T_B) + C_{pm}(T_D - T_C)} \\ & \eta = 1 + \frac{1 - \beta^{\gamma} \delta}{\alpha^{\gamma - 1} \delta - \alpha^{\gamma - 1} + \frac{C_{pm}}{C_{vm}}(\alpha^{\gamma - 1} \delta \beta - \alpha^{\gamma - 1} \delta)} \\ & On \ retrouve \ bien : \boxed{\eta = 1 - \frac{\delta \beta^{\gamma} - 1}{\alpha^{\gamma - 1}(\delta - 1 + \gamma \delta(\beta - 1))} = 61\% \end{split}$$

13- Masse de carburant par cycle

Comme il y a deux tours moteur par cycle thermodynamique, on a alors une vitesse de 1000 cycles par minutes soit 6 10⁴ cycles par heure.

Ainsi à une vitesse de 100 km/h et pour 100 km parcouru on a une consommation de 8 l pour 6 10⁴ cycles. Ainsi le volume de carburant par cycle est $v = 8/(6.10^4)$ L.cycle⁻¹ = $8.10^{-7}/6$ m³/cycle

Soit une masse $m_c = \mu v = 1,17 \cdot 10^{-4} \text{ kg.cycle}^{-1}$

14- Transfert thermique durant la combustion

On nous indique $P = \frac{\Delta H}{m_c}$

Donc $\Delta H = Pm_c = 4,43 \text{ kJ.cycle}^{-1}$