La thermodynamique est un domaine de la chimie qui permet de prévoir si une transformation peut avoir lieu sans déterminer sa composition ou sa vitesse.

Variable intensive (par opposition à extensive) variable indépendante de la quantité de matière.

Capacité thermique quantifie la quantité de chaleur qu'une matière est capable d'échanger.

Par défaut, la température est de 298K et la pression de 1atm.

État standard pression atmosphérique et température 298K.

Rappel: Pour les gaz parfaits, on a:

pV = nRT	R = 8, 314J.K ⁻¹ .mol ⁻¹ constante des gaz parfaits
	T température en kelvin (0K = -273,15°C)
	n quantité de matière en mol
	V volume en m ³

La masse molaire des principaux atomes est

Hydrogène 1g.mol ⁻¹ Carbone 14g.mol ⁻¹ Oxygène 16g.mol ⁻¹	
--	--

1er principe de la thermodynamique : la conservation de l'énergie

L'énergie interne d'un système est notée U. Elle est dû à

L'énergie cinétique (mouvement)	Interactions entre les particules	
Nous ne savons pas la déterminer. En	revanche, il est possible de connaitre	
la différence d'énergie entre deux états.		

L'énergie d'un système peut être échangée sous deux formes :

Énergie thermique = Chaleur (Q)	Énergie mécanique = Travail (W)	
On définit cette différent d'énergie : $\Delta U = \Delta Q + \Delta W$		

NB: L'unité de l'énergie est le Joule (J).

Dans le cas d'une réaction cyclique, on a $\sum \Delta U = 0$.

La nature des transformations possibles

Isotherme	Isochore	Adiabatique	Isobare
Pas de	Volume constant	Pas d'échanges	Pression
changement de T°		de chaleur	constante
$T^{\circ} = cste$	V = cste	Q = 0	P = cste

Le travail (uniquement pour les gaz)

La notion de travail s'applique uniquement aux gaz car ceux sont les seuls à subir une variation importante de volume.

$\Delta W = -PdV$	P pression (Pa)

Par exemple, pour une réaction isobare, on aura : $\Delta W = -PdV = -P \times \frac{nRT}{P} = -nRT$

La chaleur

La chaleur est une énergie. C'est une notion différente de la température.

<u>NB</u>: un changement de T° implique nécessairement un échange de chaleur.

Point méthode: Pour chaque réaction, il faut d'abord noter sa nature (isotherme...)

La chaleur se calcule en utilisant une des formules suivantes :

$\Delta Q = n. C_v. dT + PdV$	$\Delta Q = n. C_{n.} dT - V dP$

- ΔQ Différence de chaleur pour trouver la chaleur il est nécessaire d'intégrer. (J.mol⁻¹)
- P Pression (Pa)
- V Volume (m³)
- C_p Capacité thermique isobare (J.K⁻¹)
- C_v Capacité thermique isochore (J.K⁻¹)
- *dT* différence de température.

Rmq: **PdV** et **VdP** sont nulles pour les formes de la matière autre que gazeux.

Rmq: On a également $R = C_p - C_v$

Enthalpie

La plupart des réactions se font à pression constante (transformation isobare).

$$Q_p = \Delta H$$

Enthalpie chaleur échangée à pression constante (P=1 atm). Elle est notée ΔH .

Une réaction est :

Exotherme ($\Delta H < 0$) elle libère de la	Endotherme ($\Delta H > 0$) elle absorbe
chaleur	de la chaleur

Calculer l'énergie de formation d'une réaction

Quatre méthodes pour déterminer l'enthalpie de réaction :

Méthodes	Principe		
Enthalpie de formation	Énergie de formation des molécules		
Énergie des liaisons	Somme des liaisons créées et dissociées		
Combinaison de	Combinaison linéaire de réactions		
réactions	éactions intermédiaires.		
Energie interne	Uniquement pour les gaz		

Point méthode : lorsque l'on parle de réaction de formation sans préciser la formule de réaction, il s'agit de faire réagir des corps simples pour obtenir la molécule désirée.

Enthalpie de formation

Loi de Hess : L'enthalpie de réactions est égale à l'énergie nécessaire pour former les produits moins celles des réactifs

$$\Delta_r H_T^0 = \sum v_i \cdot \Delta_f H_T^0(produits) - \sum v_i \cdot \Delta_f H_T^0(r\'{e}actifs)$$

 ${m v}$ coefficients stæchiométriques (${m 2H_2O}$)

 $\Delta_r H_0^T$ enthalpie de réaction

 $\Delta_f H_0^T$ enthalpie de formation

<u>Remarque</u>: L'enthalpie de formation des corps simples c'est-à-dire de molécules constituées d'un seul type d'atomes est nul (0 KJ.mol⁻¹).

Lorsqu'il y a un changement de température, il faut ajouter l'énergie nécessaire pour faire la transformation :

$$\Delta_r H_0^{T2} = \Delta_r H_0^T + [\sum v_i \, C_p(produits) - \sum v_i C_p \, (r\'{e}actifs)] (T_2 - T_1)$$

C_n Capacité calorifique en mol⁻¹

Énergie de liaisons

L'idée c'est de déterminer l'énergie de formation à partir de celle nécessaire pour créer ou détruire des liaisons moléculaires. Cette méthode nécessite de connaître la structure des molécules c'est-à-dire les liaisons électroniques entre les atomes.

NB : l'énergie de dissociations est positive $E_d>0$ car on libère de l'énergie lorsque l'on brise une liaison. Elle est égale à l'opposé de l'énergie de formation de liaisons $E_f=-E_d$.

Attention on a généralement l'enthalpie de dissociation des réactions pour les éléments gazeux. Il faut donc réaliser une étape supplémentaire de changement d'état pour les autres états de la matière (solide...). Dans ce cas, il faut ajouter l'énergie de la transformation chimique. Il faudra donc additionner :

- L'énergie à fournir pour atteindre à la température de changement d'état.
- L'énergie de changement d'état.
- L'énergie pour revenir à la température initiale.

Combinaison de réactions

On peut calculer l'enthalpie en réalisant des combinaisons linéaires de réactions chimiques intermédiaires. L'idée est de sommer des réactions pour obtenir celle désirée.

Lorsqu'un élément est présent à la fois comme réactif et comme produit, il peut être supprimé.

Rmq: lorsque l'on inverse une réaction, l'enthalpie change de signe.

Point méthode faire un tableau une colonne « réactif » et une autre « produit ».

Energie interne

Pour les gaz, à pression constante, on a

 $\Delta H_r = \Delta U + \Delta n. R. T$ Δn différence de quantité de matière.

2^{ème} principe de la thermodynamique : l'entropie

Sans apport d'énergie extérieur, la matière se tend vers un état de désordre :

La matière se désorganise L'énergie se disperse

On appelle ce désordre, l'entropie et on le note S.

L'entropie est une approche probabiliste du monde. Elle se définit comme l'état ayant la plus grande probabilité d'exister. Si un gaz contenu dans une bouteille est libéré, la probabilité qu'il rentre à nouveau dans la bouteille est nul par rapport à l'ensemble des positions que chaque molécule peut occuper dans l'espace.

Rmq: sur Terre, les rayons du soleil constituent un apport en énergie.

Une réaction est spontanée seulement si l'entropie augmente c'est-à-dire $\Delta S_{tot} > 0$:

 $\Delta S_{tot} = \Delta S_{sys} + \Delta S_{ext}$ S entropie en J.K⁻¹

Attention : l'entropie peut diminuer dans le système étudié mais augmenter à l'extérieur.

Une réaction réversible lorsque $\Delta S_{tot} = 0$.

Si l'on considère le milieu externe est comme stable et qui n'échange pas de matière à le système étudié alors : $S_{ext} = \frac{Q}{T}$ pour connaître la variation d'entropie entre un état initial et un final il faut : $\Delta S_{ext} = \int \frac{Q}{T}$

Déterminer l'entropie du système étudié

On peut déterminer l'entropie à partir des entropies :

Standards mesurées	De réactions intermédiaires
--------------------	-----------------------------

Entropie standard

Pour une réaction à température et pression constante :

$$\Delta_{r}S_{T}^{0} = \sum v_{i}S_{T}^{0}(produits) - \sum v_{i}S_{T}^{0}(r\acute{e}actifs)$$

Lorsqu'il y a un changement de température, il faut ajouter une étape :

$$\Delta_r S_{\text{T2}}^0 = \Delta_r S_{\text{T1}}^0 + \left[\sum v_i \, C_p(produits) - \sum v_i C_p \, (r\'{e}actifs) \right] . \ln(\frac{T_2}{T_1})$$

Réactions intermédiaires

Par la combinaison linéaire de réactions. Cela revient à passer par des réactions intermédiaires.

Enthalpie libre

À pression et à température constante, lorsqu'une réaction se déroule dans un milieu stable, la différence d'entropie du milieu extérieur égale à l'énergie reçu du système étudié c'est-à-dire : $\Delta S_{ext} = -\frac{\Delta H}{T}$

Pour qu'une réaction soit spontanée, on aura :

$$\Delta S_{tot} = \Delta S_{sys} - \frac{\Delta H_{sys}}{T} > 0$$

Ce qui revient à calculer l'enthalpie libre

$\Delta G = \Delta H_{sys} - T \Delta S_{sys} < 0$	ΔG enthalpie libre en J.mol ⁻¹
--	---

On a donc $\Delta G < 0$ alors la réaction est spontanée autrement dit l'énergie va se dissiper.

Équilibre chimique

L'état d'équilibre (ou final) d'une réaction correspond à une enthalpie minimale. L'évolution de l'entalpie d'une réaction permet de connaître son avancement.

Potentiel chimique

Le potentiel chimique d'un constituant permet d'étudier la stabilité d'une espèce chimique :

$$\mu_i = \frac{dG}{dn_i}$$

La mesure du potentiel chimique de chaque composant a été déterminée à T=298K et P=1Bar. Elle est notée μ_i^0 .

La différence d'enthalpie libre correspond à la différence de potentiel chimique entre les produits et les réactifs :

$$\Delta_r G = \sum v_i \, \mu_i(produits) - \sum v_i \, \mu_i(r\'{e}actifs)$$

Il vari en cas de changement de la pression du milieu : $\mu_i = \mu_i^0 + \text{RT.ln} (a_i)$ a_i correspond à l'activité de l'espèce chimique. Il vaut si c'est :

Solide Liquide	Gaz
----------------	-----

$a_i = 1$	Solvant	Soluté	$a_i = \frac{P_i}{P_0}$
	$a_i = 1$	$a_i = \frac{\lfloor i \rfloor}{C_0}$	P_i la pression partielle
	[i] la conc l'espèce active. $C_0 = 1 \text{ mol/L}$	entration de	P ₀ = 1 Bar

Rmq: C_0 et P_0 permettent d'obtenir une valeur sans unité.

La pression partielle

La pression partielle d'un gaz se calcule de la manière suivante :

$p_i = x_i. p_{tot}$	x_i fraction molaire = $\frac{n_i}{n_{tot}}$ avec n le nombre de mol
	P_{tot} est la pression totale du mélange (réactifs + inerte).

<u>Rmq</u>: pour calculer les pressions partielles en utilisant la relation des gaz parfaits $(\frac{P_{ini}V}{P_{eq}V})$ à t_{0 ou ini} et t_{final ou eq}. Pour cela, on a besoin de connaitre la quantité de matière à t₀ et t_{final}, on aura alors $P_{eq} = \frac{(n_{tot})_{ini}}{(n_{tot})_{eq}} \times P_{ini}$.

Quotient réactionnel

Le quotient réactionnel permet de caractériser l'avancement de la réaction noté Q_r .

$$\Delta_r G = \sum v_i \, \mu_i(produits) - \sum v_i \, \mu_i(r\acute{e}actifs) = \Delta_r G^0 + RT. \ln{(Q_r)}$$

C'est le rapport entre les produits et les réactifs.

$$Q_r = \frac{\prod a_i (produits)^{v_i}}{\prod a_i (r\'{e}actifs)^{v_i}}$$

Constante d'équilibre

L'équilibre d'une solution $\Delta_r G=0$ lorsqu'il n'y a plus de variation de l'enthalpie. Le quotient réactionnel est noté : $K=Q_r$.

$$\Delta_r G^0 = -RT.\ln(K)$$

NB: La constante d'équilibre K peut s'obtenir en passant par des réactions intermédiaires. Attention, la somme et la différence deviennent des puissances.

<u>Rmq</u>: Le coefficient d'équilibre pour la réaction inverse est : $\frac{1}{K_1} = K_2$

Lorsque K:

K>1les produits majoritaires	K<1les réactifs majoritaires
La réaction est totale pour $< 10^{-3}$ ou	$> 10^3$

Modification des conditions de la réaction

L'équilibre est modifié lorsque l'on change

La température	La concentration des l	La pression
	réactifs/produits	

Il se déplacera de manière à compenser l'augmentation ou la diminution.

Par exemple, pour une augmentation de la pression, il faudra déterminer la réaction qui produit le moins de matière.

La modification de pression peut se faire par trois moyens :

Ajout d'un gaz inerte	Compression d	de	Ajout d'un constituant
	volume		de la réaction

Attention : L'ajout d'un gaz inerte à pression constante modifie les pressions partielles.

Tableau d'avancement

Pour suivre une réaction, on utilise généralement un tableau d'avancement :

Temps	Réactifs → Produits
= 0	nbre de mol ou pression partielle
t(x)	i i
t_{final}	

Le réactif limitant permet de déduire la quantité de matière obtenue.

Taux d'avancement = coefficient de dissociation

Effet de la température :

$$lnK - lnK' = \frac{\Delta_r H^0}{R} (\frac{1}{T} - \frac{1}{T'})$$

Équilibre acido-basique

Amphotère espèce chimique capable de réagir avec elle-même.

L'autoprotolyse de l'eau est une réaction spontanée de

$$2H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + HO^-$$

Son $K_e = \frac{[H^3 o^+][Ho^-]}{[H^2 o]^2} = 10^{-14}$ comme H₂O est le soluté alors $a_{H2O} = 1$.

Acide Base

Dans l'eau,

Un acide libère un proton donc	Une base capte un proton donc	
apparition de H_3O^+	apparition de <i>HO</i> ⁻	
$K_a = \frac{[H_3 O^+] \cdot [A^-]}{[A_3 O^+] \cdot [A^-]}$	$K_b = \frac{[HO^-].[AH]}{[A^-]}$	
$K_a = {[AH]}$	$K_b = \frac{1}{[A^-]}$	

Rmq: $K_e = K_a$. $K_b = 10^{-14}$

La fonction p = -log

On définit le pH:

$$pH = -\log([H_3O^+]) = pK_a + \log(\frac{[A^-]}{[AH]})$$

Exemple classique pour déterminer le pH d'une solution auquel on ajoute C d'une base

$A^- + H_2O \leftrightarrow AH + HO^-$				
Espèces	[A ⁻]	$[H_2O]$	[AH]	[HO ⁻]

Concentration	c-x		х	x	
	_v _ [HO ⁻].[AH] _	x^2		
	$\kappa_b = -$	$\overline{[A^-]} = \overline{a}$	$\overline{c-x}$		

Calcul du pH avec autoprotolyse de l'eau

Dans le cas où l'autoprotolyse de l'eau n'est pas négligeable, il faut l'ajouter :

$2H_2O \leftrightarrow HO^- + H_3O^+$			
Espèces	H_2O	НО-	H ₃ O ⁺
Concentration		у	y

Ainsi, on doit résoudre $K_e = [H_3 O^+][HO^-] = y \times (x+y)$

Dans le cas d'une base forte, on aurait : $K_e = [H_3 O^+][HO^-] = y \times (c+y)$ ce qui équivaut un résoudre un polynôme du second degré.

Rmq: Plus le pKa est grand plus l'acide est fort.

En considérant que pour les acides et bases :

- Forts : ils réagissent à 100%.
- Faible : la diminution de concentration de la base et de l'acide est négligeable.

L'autoprotolyse de l'eau est négligeable lorsque la concentration des espèces est ${\cal C}>10^{-6}$ mol/L, on a alors

	Fort $pK_a < 0$ ou $pK_a > 14$	Faible
Acide	$pH = -\log c$	$pH = \frac{1}{2} (pK_a - \log c)$
Base	$pH = 14 + \log c$	$pH = \frac{1}{2}(14 + pK_a + \log c)$

Rmq:
$$H = [H_3 O^+] = \frac{K_e}{[HO^-]}$$

Rmq : Pour un acide ou une base forte, le coefficient réactionnel n'a pas de sens à l'équilibre car il faudrait diviser par 0.