## TD6: Cinétique chimique

### Exercice 1 : DÉCOMPOSITION DE L'ANION PEROXODISULFATE

Les anions peroxodisulfate  $S_2O_8^{\ 2-}$  sont instables en solution aqueuse car ils oxydent lentement l'eau en dioxygène.

1. Écrire l'équation de la réaction traduisant cette instabilité, sachant que des ions sulfate (SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>) sont formés.

Pour étudier la cinétique de la réaction de décomposition des ions peroxodisulfate, on suit l'évolution d'une solution de peroxodisulfate de sodium  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_8$  de concentration initiale  $C_0 = 10,0\,\text{mmol}\,\ell^{-1}$ . Le tableau ci-dessous donne la concentration C en ions  $\text{S}_2\text{O}_8^{2^-}$  en fonction du temps, à 80 °C.

t (min)	0	50	100	150	200	250
$C(t) \pmod{\ell^{-1}}$	10,0	7,80	6,05	4,72	3,68	2,86

- 2. Montrer que ces résultats sont compatibles avec une cinétique d'ordre 1.
- 3. Déterminer la valeur de la constante de vitesse à cette température.

#### Exercice 2 : DIMÉRISATION DU BUTADIÈNE

À température élevée et en phase gazeuse, le buta-1,3-diène se dimérise en 4-vinylcyclohexène suivant la réaction totale d'équation :

$$2 C_4 H_6(g) = C_8 H_{12}(g)$$

Afin d'étudier cette réaction, une certaine quantité de buta-1,3-diène est introduite dans un récipient de volume V constant, maintenu à température constante T=326 K. On mesure alors la pression partielle en butadiène  $p_B$  dans le récipient en fonction du temps.

$\overline{\mathrm{t(min)}}$	0	3,25	8,02	12,18	17,3	24,55	33,0	43,0	55,08	68,05	90,1	119
$p_B$ (bar)	0,843	0,807	0,756	0,715	0,670	0,615	0,565	0,520	0,465	0,423	0,366	0,311

- 1. Montrer, en utilisant la loi des gaz parfaits, que la connaissance de la pression initiale  $p_B$  et de la température T suffit pour calculer la concentration initiale  $C_B$  en buta-1,3-diène.
- 2. Montrer que les résultats sont compatibles avec une cinétique d'ordre 2.
- 3. Déterminer la valeur de la constante de vitesse à cette température.
- 4. Déterminer le temps de demi-réaction du système précédent.
- 5. On admet souvent qu'une réaction est pratiquement terminée lorsque au moins 99% du réactif limitant a été consommé. Déterminer la durée d'évolution du système précédent; exprimer cette durée en fonction du temps de demi-réaction.

#### Exercice 3 : Substitution sur le bromoéthane

On étudie, à 25°C, l'action d'une solution de soude diluée sur le bronoéthane; la réaction totale a pour équation :

$$CH_3CH_2Br + OH^- \Longrightarrow CH_3CH_2OH + Br^-$$

On utilise des mélanges stechiométriques en bromoéthane et en ion hydroxyde. Soit  $C_0$  la concentration initiale commune des deux réactifs. Le tableau ci-dessous donne les temps de demi-réaction pour différentes valeurs de  $C_0$ .

$\overline{C_0 \; (\operatorname{mmol} \ell^{-1})}$	10	25	50	75	100
$\tau_{1/2} \; (\min)$	1100	445	220	150	110

- 1. Démontrer que ces données sont compatibles avec une réaction d'ordre partiel 1 par rapport à chacun des réactifs.
- 2. Déterminer la constante de vitesse de la réaction.

### Exercice 4 : Chlorure d'hydrogène et cyclohexène

Le chlorure d'hydrogène (B) réagit sur le cyclohexène (A) avec formation de chlorocyclohexane (C), selon la réaction :  $C_6H_{10} + HCl \longrightarrow C_6H_{11}Cl$  schématisée par :  $A + B \longrightarrow C$ . On réalise une série d'expériences à 25°C, où l'on mesure la vitesse initiale  $v_0$  de la réaction en fonction des concentrations molaires initiales  $[A]_0$  en cyclohexène et  $[B]_0$  en chlorure d'hydrogène dans le milieu réactionnel. Le volume du mélange est constant et égal à 1 L. Les résultats sont rassemblés dans le tableau ci dessous :

Expérience	1	2	3	4
[A] <sub>0</sub> (mol $\ell^{-1}$ ) [B] <sub>0</sub> (mol $\ell^{-1}$ ) $v_0$ (10 <sup>-9</sup> mol $\ell^{-1}$ s <sup>-1</sup> )	0,470 $0,235$ $15,7$	0,470 $0,328$ $30,6$	0,448	,

- 1. On désigne par p et q les ordres partiels initiaux de la réaction par rapport au cyclohexane (A) et au chlorure d'hydrogène (B). Exprimer la loi de vitesse initiale de cette réaction en fonction de p et q.
- 2. Déterminer p.
- 3. Déterminer q, en déduire l'ordre global de la réaction.
- 4. Calculer la constante cinétique de la réaction.
- 5. Dans le cas d'un mélange stœchiométrique en A et B, déterminer la loi de vitesse initiale de la réaction en fonction de [A].

## Exercice 5 : RÉDUCTION DU MERCURE

On considère la réaction suivante :  $2\,\mathrm{Hg^{2+}} + 2\,\mathrm{Fe^{2+}} \longrightarrow \mathrm{Hg_2^{2+}} + 2\,\mathrm{Fe^{3+}}$ 

On suit deux expériences, à 80°C par spectrophotométrie, qui donnent, avec  $\alpha = \frac{[Hg^{2+}]}{[Hg^{2+}]_0}$ ,

 $\underline{\text{Exp\'erience 1}}: [\text{Fe}^{2+}]_0 = 0{,}100\,\text{mol}\,\ell^{-1} \text{ et } [\text{Hg}^{2+}]_0 = 0{,}100\,\text{mol}\,\ell^{-1}$ 

$t (10^5 \text{ s})$	0,0	1,0	2,0	3,0	$\infty$
$\alpha(t)$	1,000	0,500	0,333	0,250	0,000

Expérience 2 :  $[{\rm Fe}^{2+}]_0 = 0{,}100\,{\rm mol}\,\ell^{-1}$  et  $[{\rm Hg}^{2+}]_0 = 0{,}001\,{\rm mol}\,\ell^{-1}$ 

$t (10^5 \text{ s})$	0.0	0.5	1.0	1.5	2.0	$\infty$
$\overline{\alpha(t)}$	1,000	0,585	0,348	0,205	0,122	0,000

- 1. On considère que la réaction est d'ordre partiel p par rapport à  $\mathrm{Fe}^{2+}$  et q par rapport à  $\mathrm{Hg}^{2+}$ . Écrire l'expression de la vitesse de la réaction.
- 2. Déterminer l'ordre global de la réaction à l'aide de l'expérience 1.
- 3. Déterminer q à l'aide de l'expérience 2. En déduire p.
- 4. Déterminer la constante de vitesse de la réaction.

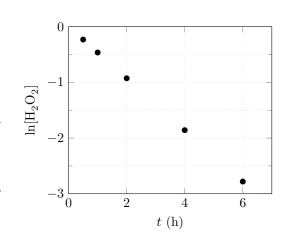
#### Exercice 6 : DISMUTATION DE L'EAU OXYGÉNÉE

L'eau oxygénée H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> se dismute naturellement suivant la réaction :

$$\mathrm{H_2O_2} \longrightarrow \mathrm{H_2O} + \frac{1}{2}\mathrm{O_2}.$$

Sur le graphique ci-contre, on trace l'évolution de  $\ln([\mathrm{H_2O_2}])$  en fonction du temps.

Déterminer l'ordre de la réaction ainsi que la constante de vitesse k de la réaction.



MPSI – Physique-chimie

# Exercice 7 : MESURE DE L'ÉNERGIE D'ACTIVATION D'UNE RÉACTION

La réaction  $2 \, \text{N}_2 \, \text{O}_5 \longrightarrow 4 \, \text{NO}_2 + \text{O}_2$  est d'ordre 1. On mesure la constante de vitesse k pour différentes températures :

$T(^{\circ}C)$	25	35	55	65
$k(\times 10^{-5} \mathrm{s}^{-1})$	1,72	6,65	75	240

- 1. Rappeler la loi d'Arrhénius
- 2. À partir de l'ajustement des données expérimentales par une fonction bien choisie, déterminer l'énergie d'activation  $E_a$  de la réaction.
- 3. En déduire la constante de vitesse pour  $T=30\,^{\circ}\mathrm{C}$ .

page 2/2