TD10: 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 (SO₄²⁻) 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 $C_0 = 10,0$ mmol L^{-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
$C(t) \text{ (mmol L}^{-1})$	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 :

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

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 .

$C_0 \; (\mathrm{mmol}\mathrm{L}^{-1})$	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: Dissociation en milieu acide

On considère une solution complexe $[\text{Fe}(\text{phen})_3]^{2+}]$ de concentration $1,0 \times 10^{-4} \,\text{mol}\,\ell^{-1}$. On y ajoute de l'acide chlorhy-drique. On suppose que l'addition d'acide se fait instantanément, à la date t=0.

1. Dans l'hypothèse d'une réaction d'ordre 1 par rapport au complexe, établir l'expression de la concentration C(t) en complexe en fonction du temps.

La constante de vitesse sera notée k.

Le suivi de la réaction est effectué par spectrophotométrie, en mesurant l'absorbance d'une solution de complexe à une longueur d'onde à laquelle seul le complexe absorbe. On considère une solution de concentration $8 \times 10^{-5} \, \mathrm{mol} \, \ell^{-1}$ en complexe, et $2 \, \mathrm{mol} \, \ell^{-1}$ en acide chlorhydrique à l'instant t=0. On mesure l'absorbance A à différents instants, la température étant maintenue à $26\,^{\circ}\mathrm{C}$. Les valeurs sont rassemblées dans le tableau suivant :

t (min)	0	20	35	48	66	85
\overline{A}	0,937	0,851	0,815	0,757	0,701	0,640

On rappelle que l'absorbance de la solution est proportionnelle à la concentration en complexe : $A = \epsilon C$.

- 2. Montrer que dans le cas d'une réaction d'ordre 1, $\ln(A(t)) = \ln(A_0) kt$.
- 3. En déduire que la réaction est bien d'ordre 1 et déterminer la valeur de k à 26°C (on pourra utiliser une méthode de régression ou bien une méthode graphique).

Exercice 5 : 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] ₀ (mol L ⁻¹) [B] ₀ (mol L ⁻¹) v_0 (10 ⁻⁹ mol s ⁻¹)	0,470 $0,235$ $15,7$	0,470 $0,328$ $30,6$	0,470 0,448 57,1	0,313 0,448 38,0

- 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 de la réaction en fonction de [A]. En déduire l'équation différentielle satisfaite par [A](t).

Exercice 6: RÉDUCTION DU MERCURE

On considère la réaction suivante : $2 \operatorname{Hg}^{2+} + 2 \operatorname{Fe}^{2+} \longrightarrow \operatorname{Hg}_{2}^{2+} + 2 \operatorname{Fe}^{3+}$

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

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

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

Expérience 2 : $[Fe^{2+}]_0 = 0.100 \,\text{mol}\,L^{-1}$ et $[Hg^{2+}]_0 = 0.001 \,\text{mol}\,L^{-1}$

$t (10^5 \text{ s})$	0.0	0.5	1.0	1.5	2.0	∞
$\alpha(t)$	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 Fe^{2+} et q par rapport à 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 7 : DISMUTATION DE L'EAU OXYGÉNÉE

L'eau oxygénée H_2O_2 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 $\ln([H_2O_2])$ en fonction du temps.

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

