
PROGRAMME D'INTERROGATIONS ORALES DE SCIENCES PHYSIQUES

SEMAINE DU 07 OCTOBRE 2024

Vous devez vous présenter en colle muni de

- * La fiche d'évaluation qui vous a été remise avant la colle par le professeur.
- * Le cahier de colle dans lequel vous aurez rédigé la question de cours et le(les) exercice(s) qui vous a(ont) été proposé(s) à la séance précédente

Ce programme de colle rassemble :

- * les notions abordées lors des dernières séances (cours + TP)
- * les parties du programme officiel de BCPST1 relatives à ces notions
- * des exemples de questions qui peuvent être posées en colle

Signaux :

- S1 : Propagation d'un signal (cours + exercices)
- S2 : lumière (cours + exercices)

TP03 : Mesure de la célérité du son dans l'air par mesure du retard temporel

TP04 : Mesure de la célérité du son dans l'air par mesure de longueur d'onde

Constitution et cohésion de la matière

- C1 : Constitution et cohésion au sein des atomes (cours + exercices)
- C2 : Cohésion au sein d'entités polyatomiques : molécules et ions (début du cours seulement : modèle de Lewis et mésomérie, les exercices n'ont pas encore été vus)

TP 05 : Dosage par étalonnage du Dakin

Extraits du programme relatifs à ces parties du cours :

Assurez-vous d'être au point sur toutes les notions mentionnées dans la colonne « notions et contenus » du programme – au moins – et de savoir faire ce qui est mentionné dans la colonne « capacités exigibles ».

S.1 Propagation d'un signal physique	
<i>Notions et contenus</i>	<i>Capacités exigibles</i>
Signaux physiques	
Exemples de signaux physiques.	Identifier les grandeurs physiques correspondant à des signaux mécaniques, acoustiques, électriques et sismiques.
Propagation d'un signal dans un milieu homogène, illimité, non dispersif et transparent	
Célérité.	Obtenir l'expression de la célérité par analyse dimensionnelle à partir des grandeurs physiques fournies. Interpréter l'influence de ces grandeurs physiques sur la célérité. Citer les valeurs de la célérité du son dans l'air et dans l'eau dans les conditions usuelles.
Retard temporel.	Exploiter la relation entre la distance parcourue par le signal, le retard temporel et la célérité. Exploiter des données pour localiser l'épicentre d'un séisme.
Approche descriptive de la propagation d'un signal unidimensionnel.	Exploiter une représentation graphique donnant l'amplitude du signal en fonction du temps en un point donné, ou en fonction de la position à un instant donné.
Cas particulier du signal sinusoïdal : amplitude, double périodicité spatiale et temporelle.	Exploiter la relation entre la période ou la fréquence, la longueur d'onde et la célérité. Citer les limites en termes de fréquences du spectre audible par l'être humain.
Rayonnement électromagnétique : modèles ondulatoire et particulaire de la lumière	
Domaines spectraux du rayonnement électromagnétique.	Citer des ordres de grandeur de longueurs d'onde associées aux différents domaines spectraux du rayonnement électromagnétique (ondes radio, micro-ondes, rayonnements infrarouge, visible, ultraviolet, rayons X et gamma). Citer des applications scientifiques et techniques des différents domaines spectraux de rayonnement électromagnétique.
Photon : énergie, loi de Planck-Einstein. Effet photoélectrique et photoionisation.	Interpréter qualitativement l'effet photoélectrique et l'effet photoionisant à l'aide du modèle particulaire de la lumière.
Réflexion, réfraction	
Notion de rayon lumineux dans le modèle de l'optique géométrique. Indice optique d'un milieu transparent.	Définir le modèle de l'optique géométrique et en indiquer les limites.
Réflexion, réfraction des ondes lumineuses. Lois de Snell-Descartes.	Établir la condition de réflexion totale.
Rais sismiques. Généralisation des lois de Snell-Descartes aux ondes sismiques de volume.	Appliquer les lois de la réflexion et de la réfraction à l'étude de la propagation des ondes sismiques de volume dans la Terre.

C.1 Constitution et cohésion de la matière à l'échelle des entités chimiques	
C.1.1 Constitution et cohésion au sein des atomes	
<i>Notions et contenus</i>	<i>Capacités exigibles</i>
Modélisation quantique de l'atome	
Constitution de l'atome. Spectre de raies atomiques et quantification des niveaux énergétiques électroniques. Notion d'orbitale atomique : probabilité de présence des électrons, allures des orbitales atomiques s et p.	Relier longueurs d'onde d'émission ou d'absorption et diagramme de niveaux d'énergie électroniques. Citer les ordres de grandeur des énergies d'ionisation et des distances caractéristiques dans l'atome.
Classification périodique et configuration électronique : électrons de cœur, électrons de valence.	Établir la configuration électronique d'un atome dans son état fondamental à partir de son numéro atomique, pour les trois premières périodes. En déduire la configuration électronique des ions monoatomiques usuels. Établir la configuration électronique de valence d'un atome à partir du tableau périodique (bloc f exclu).
Lien entre propriétés atomiques et tableau périodique : électronégativité, polarisabilité.	Comparer les électronégativités et les polarisabilités de deux atomes à partir des positions des éléments associés dans le tableau périodique.

C.1.2 Cohésion au sein d'entités polyatomiques : molécules et ions	
Notions et contenus	Capacités exigibles
Modèles de la liaison covalente	
Modèle de Lewis de la liaison covalente localisée.	Relier qualitativement à la notion de recouvrement des OA les différences d'ordres de grandeur des énergies des liaisons σ et π pour une liaison entre deux atomes de carbone.
Modèle quantique de la liaison : recouvrement des OA, notion de liaison σ et de liaison π .	
Longueur et énergie de la liaison covalente.	Citer les ordres de grandeur de longueurs et d'énergies de liaisons covalentes.
Représentation de Lewis d'une molécule ou d'un ion polyatomique. Hypervalence.	Établir une ou des représentations de Lewis pertinentes pour une molécule ou un ion polyatomique.
Modèles de la liaison covalente délocalisée : mésomérie.	Identifier les enchaînements donnant lieu à une délocalisation électronique dans une entité et représenter les formules mésomères limites d'une entité chimique. Mettre en évidence une éventuelle délocalisation électronique à partir de données sur les longueurs de liaison.

Plan des chapitres

Chap S2 : La lumière

Historique des modèles de la lumière

I. Lumière – onde électromagnétique (oem)

1. Mise en évidence de la nature ondulatoire de la lumière
2. Ondes électromagnétiques
3. Propagation de la lumière dans les milieux matériels

II. Lumière – corpuscule

1. Effet photoélectrique - Nécessité d'un nouveau modèle
2. Photon
3. Bilan énergétique de l'effet photoélectrique

III. Lumière – ensemble de rayons lumineux

1. Sources de lumière
2. Modèle de l'optique géométrique
3. Réflexion et réfraction
 - a. Quelques définitions
 - b. Lois de Snell-Descartes
 - c. Cas de la réflexion totale
4. Application à l'étude des ondes sismiques

Chap C2 : Cohésion au sein des molécules et ions

I. Caractéristiques de la liaison covalente

1. De l'atome aux édifices polyatomiques : origine de la liaison chimique ?
2. Longueur et énergie de la liaison covalente
 - a. Longueur
 - b. Énergie

II. Modèles de la liaison covalente

1. Modèle de Lewis de la liaison covalente localisée
2. Modèle quantique de la liaison covalente : orbitales moléculaires (OM) σ ou π

III. Représentation de Lewis des molécules

1. ✕ Méthode de détermination de la formule de Lewis

2. Exceptions à la règle de l'octet

- a. Cas des radicaux
- b. Cas des composés déficients en électrons
- c. Hypervalence, au-delà de la troisième période de la classification périodique des éléments

IV. Modèle de la liaison covalente délocalisée : mésomérie

1. Mise en évidence de la mésomérie sur l'exemple de l'ozone
2. Différents systèmes de délocalisation
3. ~~Degré de contribution des formes mésomères~~

V. Géométrie des édifices polyatomiques

1. Méthode VSEPR (1958)

- a. Principe
- b. ~~Etablir la géométrie d'une molécule~~

2. ~~Écarts au modèle~~

- a. ~~Influence des doublets non liants~~
- b. ~~Influence des liaisons multiples~~
- c. ~~Cas d'un électron célibataire~~

3. ~~Géométrie des édifices admettant plusieurs formes mésomères~~

VI. Polarité des liaisons et des édifices polyatomiques

1. Liaison polarisée

2. Moment dipolaire de molécule ou ion

- a. Définition
- b. ~~Mise en évidence par addition des moments dipolaires de liaisons~~
- c. ~~Mise en évidence par étude des barycentres de charges~~

Exemples de questions de cours et savoir-faire...

❖ Méthodo 2 :

Questions de cours :

- Comment présenter le résultat d'une mesure expérimentale ?
- Quand peut-on calculer une incertitude-type de type A, et comment ?
- Quand peut-on calculer une incertitude-type de type B, et comment ?
- Comment évaluer l'incertitude-type sur une mesure lorsqu'il existe plusieurs sources d'erreurs ?
- Comment évaluer l'incertitude-type sur une grandeur calculée à partir de grandeurs évaluées expérimentalement ?
- Ecart normalisé : formule ? interprétation ?

Savoir-faire

- Utiliser les formules de propagations d'incertitude (ou incertitudes types composées), qui doivent être fournies
- Comparer deux résultats de mesures ou un résultat de mesure et une grandeur de référence.

❖ C 1 :

Questions de cours :

- Constitution de l'atome (entités constitutives, leur nombre, ordre de grandeur : charge, masse, taille)
- Isotope : définition, exemple
- Spectre de raies (d'absorption ou d'émission) : définition, montage expérimental, allure + lien avec la quantification des niveaux énergétiques électroniques
- Etablir la relation entre longueur d'onde d'émission ou d'absorption et diagramme de niveaux d'énergie électroniques
- Niveaux d'énergie électroniques de l'atome d'hydrogène
- Energie d'ionisation : définition, ordre de grandeur
- Orbitale atomique : définition, allure (OA s et p), règles de remplissage
- Définition électrons de valence et de cœur
- Décrire la classification périodique des éléments (CPE) (nb et ordre de classement des éléments, nb de périodes, de colonnes, nature des blocs, 3 premières périodes)
- Rayon atomique : définition, évolution dans la CPE
- Polarisabilité : définition, évolution dans la CPE
- Electronégativité : définition, évolution dans la CPE

Savoir-faire

- Savoir établir la configuration électronique d'un atome dans son état fondamental à partir de son numéro atomique, pour les trois premières périodes.
- Savoir en déduire la configuration électronique des ions monoatomiques usuels.
- Savoir établir la configuration électronique de valence d'un atome à partir du tableau périodique (bloc f exclu).

❖ S2 :

Questions de cours :

- Domaines spectraux des ondes électromagnétiques (noms des domaines, limites, applications)
- Indice optique d'un milieu transparent : formule, dimension, ordres de grandeurs
- Effet photoélectrique (définition, bilan d'énergie)
- Photon : masse, énergie (formule de Planck-Einstein)
- Rayon lumineux dans le modèle de l'optique géométrique
- Définitions : rayons lumineux incident, réfléchi, réfracté, angles incident, réfléchi, réfracté
- Lois de Snell-Descartes
- Notion de réflexion totale (définition, angle limite, condition de la réflexion totale)
- Ondes sismiques de volume : rai sismique, généralisation des lois de Snell-Descartes