

- Relation entre structures des entités chimiques et propriétés -

Notions et contenus	Capacités exigibles
- Polarisabilité d'une entité polyatomique.	- Comparer qualitativement le caractère polarisable de deux entités chimiques polyatomiques.
- Interactions de van der Waals. - Liaisons hydrogène (interactions par pont hydrogène). - Interactions ion-ion et ion-dipôle.	- Citer les ordres de grandeur des énergies mises en jeu dans les liaisons covalentes, liaisons hydrogène, interactions de van der Waals et interactions ion-ion. - Prévoir, à partir de leur nature et leur structure, les interactions entre entités chimiques.
Changements d'état des corps purs - Température de changement d'état d'espèces chimiques moléculaires.	- Prévoir ou interpréter l'évolution de températures de changement d'état d'espèces chimiques moléculaires en s'appuyant sur l'analyse des interactions entre entités chimiques associées.
Solubilité, miscibilité - Grandeurs caractéristiques et propriétés de solvants moléculaires : moment dipolaire, permittivité relative, caractère protogène. - Mise en solution d'une espèce chimique moléculaire ou d'un solide ionique.	- Utiliser des données expérimentales pour en déduire les propriétés d'un solvant moléculaire. - Interpréter la miscibilité ou la non-miscibilité de deux solvants. - Interpréter les différences de rapports frontaux de deux espèces chimiques lors d'une chromatographie sur couche mince. - Interpréter la solubilité d'une espèce chimique moléculaire ou ionique dans un solvant donné.
Amphiphilie - Espèces chimiques amphiphiles, micelles, structure schématique des membranes cellulaires. - Émulsions.	- Prévoir le caractère amphiphile d'une entité à partir de sa structure et interpréter sa solubilité dans un solvant. - Interpréter la structure d'une association d'entités amphiphiles (micelle, bicouche, membrane cellulaire). - Citer des exemples d'émulsions de la vie courante. - Décrire la structure d'une émulsion en distinguant phase dispersée et phase continue. - Interpréter les propriétés détergentes ou émulsifiantes des espèces chimiques amphiphiles.

Jusqu'à maintenant, nous avons étudié les gaz en les considérant systématiquement comme étant des gaz parfaits (voir cours **Physique 04**) : dans ce modèle, applicable à de nombreuses situations, on néglige notamment les interactions qui peuvent exister entre entités gazeuses. Mais parfois, on peut constater un écart non négligeable entre ce que prévoit le modèle du gaz parfait et le cas réel. Pour y remédier, le physicien hollandais Johannes Van Der Waals (1837-1923) a proposé en 1873 une équation caractérisant les gaz réels dans laquelle il ne néglige plus les interactions entre les entités gazeuses. Ces interactions, dites de Van Der Waals, sont un exemple d'interactions pouvant s'établir entre les entités chimiques et responsables de la cohésion de la matière.

Le but de ce chapitre est d'étudier les différentes interactions qui peuvent se créer entre les entités chimiques puis de comprendre comment elles peuvent influencer sur certaines propriétés physico-chimiques.

I- Les différentes interactions intermoléculaires

1) Interactions de Van Der Waals

Les interactions de Van Der Waals (VdW) sont des interactions intermoléculaires dites **non spécifiques** : en effet, elles concernent toutes les molécules, quelle que soit leur constitution atomique.

Selon la nature des espèces chimiques mises en jeu, on distingue trois catégories : les interactions de Van Der Waals de type Keesom, de type Debye et de type London. Toutes les trois sont **ATTRACTIVES** et sont liées aux **interactions électrostatiques qui se produisent entre les nuages électroniques** des entités chimiques (interactions dipôle/dipôle).

a/ Rappels : vocabulaire en électrostatique

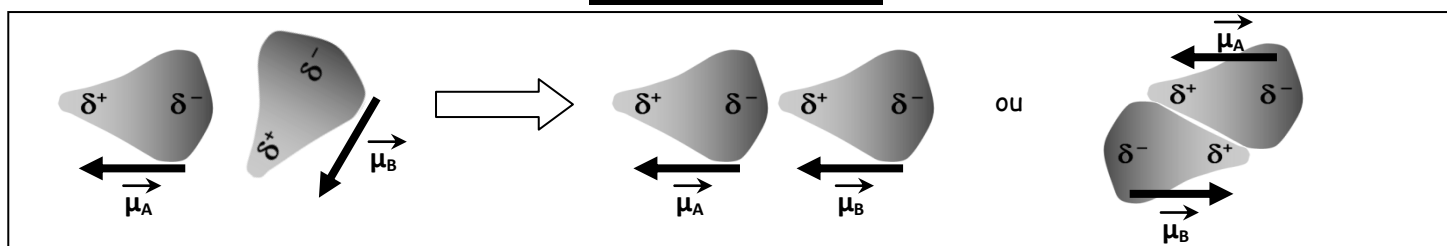
☛ Polarisabilité (Cours Chimie 01) :

☛ Polarité (Cours Chimie 02) :

➤ **Application 1** : Comparer la polarité et la polarisabilité de l'eau H_2O et du diiode I_2 .

b/ Les trois interactions « dipôle/dipôle » de Van der Waals

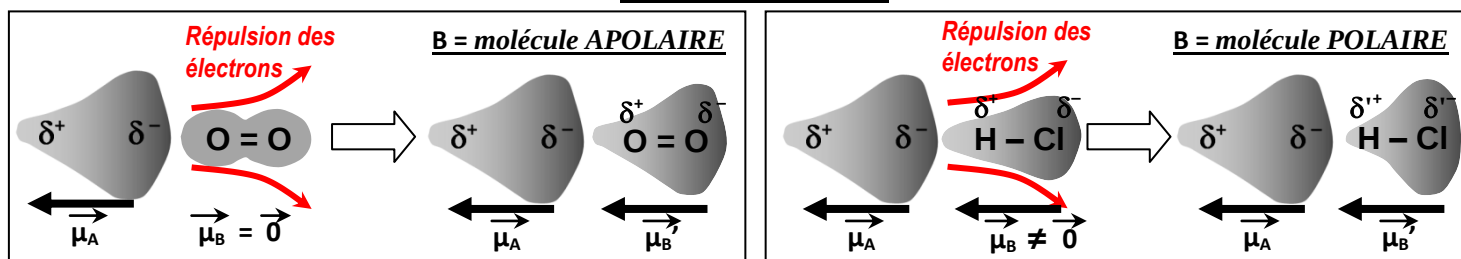
Interaction de KEESOM



☛ C'est une interaction attractive qui a lieu uniquement entre molécules POLAIRES.

Si on note $\vec{\mu}_A$ et $\vec{\mu}_B$ le moment dipolaire respectif de la molécule A et de la molécule B, **les pôles opposés de chaque molécule ont tendance à s'attirer**, provoquant un alignement des moments dipolaires $\vec{\mu}_A$ et $\vec{\mu}_B$.

Interaction de DEBYE



☛ C'est une interaction attractive qui a lieu entre une molécule POLAIRE et une molécule QUELCONQUE.

Imaginons qu'une molécule polaire A de moment dipolaire $\vec{\mu}_A$ s'approche d'une autre molécule B : que celle-ci soit polaire ou apolaire, **elle verra son nuage électronique se déformer** :

- si la molécule B était apolaire (ex : O_2), son moment dipolaire passe d'une valeur nulle à une valeur non nulle ;
- si la molécule B était déjà polaire (ex : HCl), son moment dipolaire passe d'une valeur non nulle à une valeur plus grande.

Dans les deux cas, on constate qu'après l'interaction, le moment dipolaire $\vec{\mu}_B'$ de la molécule B a une norme plus grande que le moment dipolaire $\vec{\mu}_B$ de cette même molécule avant interaction. Ce nouveau moment dipolaire $\vec{\mu}_B'$ (**moment dipolaire induit**) s'aligne alors avec le moment dipolaire $\vec{\mu}_A$ de la molécule A, comme le font deux molécules polaires.

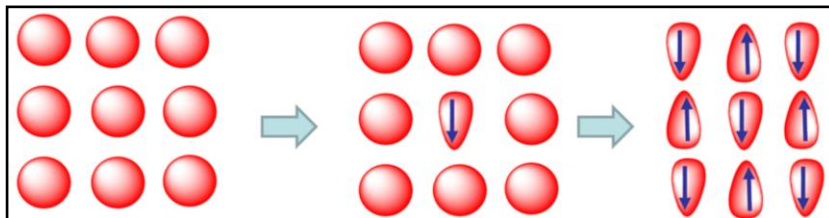
Interaction de LONDON

☛ C'est une interaction attractive qui a lieu entre molécules QUELCONQUES.

Cette interaction est liée au fait que les électrons d'une molécule sont en mouvement perpétuel : **à tout moment, la distribution du nuage électronique peut donc être différente de la distribution moyenne**. Par exemple, une molécule apolaire comme le dioxygène peut, à certains moments, avoir une répartition dissymétrique de son nuage électronique, les élec-

trons étant plus près d'un des atomes d'oxygène que de l'autre. A ce moment là, la molécule présente un **moment dipolaire instantané** non nul. Pour une molécule polaire, la présence d'un moment dipolaire instantané non nul est évidemment plus courante.

A l'instar de ce qui se passait dans l'interaction de Debye, la présence de ce moment dipolaire instantané sur une molécule A peut ensuite changer la valeur du moment dipolaire d'une molécule B voisine.



Il peut alors s'en suivre un **alignement du moment dipolaire instantané** de la molécule A **avec le moment dipolaire induit** de la molécule B, comme le font deux molécules polaires, alignement qui peut se propager de proche en proche.

c/ Comparaison des 3 interactions de Van der Waals

Selon les molécules qui interagissent, la contribution des différents termes (Keesom, Debye, London) diffère, comme en témoigne ce tableau.

Corps pur	Moment dipolaire (D)	% Keesom	% Debye	% London
Ar	0	0	0	100
CH ₄	0	0	0	100
HI	0,38	0,1	0,5	99,4
HBr	0,78	2	2	96
HCl	1,08	9	5	86
NH ₃	1,49	45	5	50
H ₂ O	1,85	69	7	24

2) La liaison hydrogène

Contrairement aux interactions de Van Der Waals, la liaison hydrogène est une **interaction spécifique** : en effet, elle ne concerne pas toutes les molécules car elle nécessite la présence d'atomes particuliers pour exister.

☛ La liaison hydrogène est une interaction **ATTRACTIVE** qui s'établit entre :

-
-

☛ **Vocabulaire :**

☛ **Propriétés :**

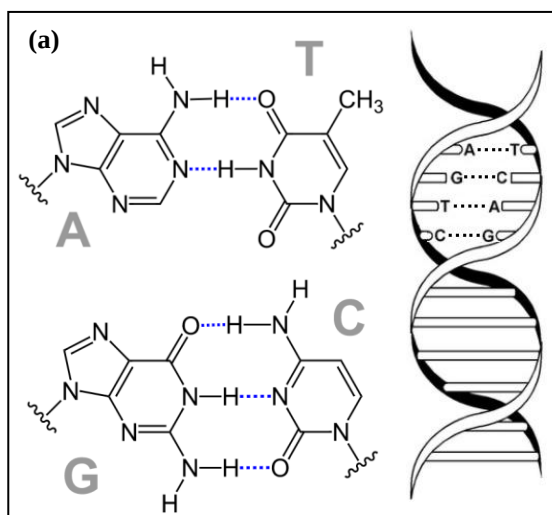
-

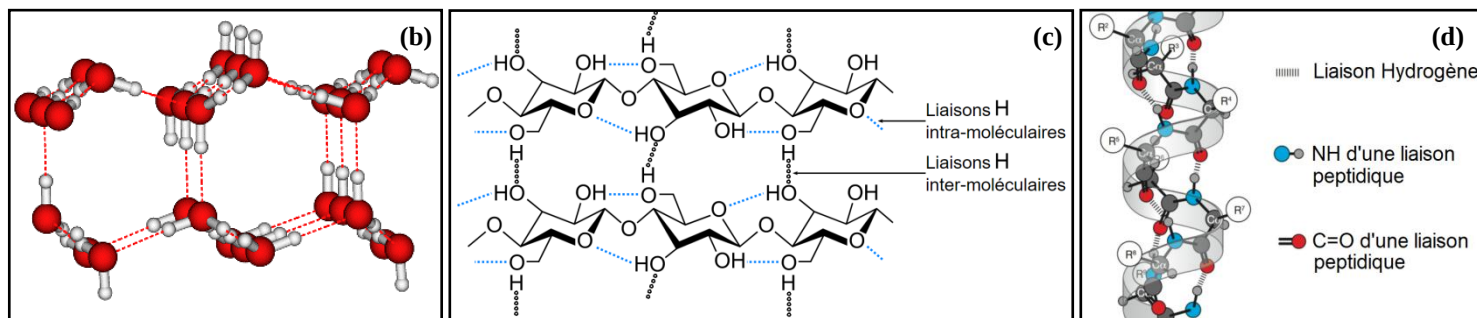
• Energie de la liaison H ≈

➤ **Application 2** : Dessiner une liaison hydrogène entre deux molécules d'eau.

Un grand nombre de structures moléculaires doivent leur **forme particulière** à l'établissement de liaisons H :

- (a) la structure en double hélice de l'ADN qui est assurée par l'appariement des paires de bases Adénine/Thymine et Cytosine/Guanine ;
- (b) l'organisation spatiale très régulière des molécules d'eau dans la glace ;
- (c) la structure des polysaccharides comme le cellulose dans lesquels on observe la formation de liaisons hydrogène à la fois intermoléculaires (entre atomes de molécules différentes) et intramoléculaires (entre atomes appartenant à la même molécule) ;
- (d) la structure en hélice alpha et en feuillets bêta des protéines ; etc ...



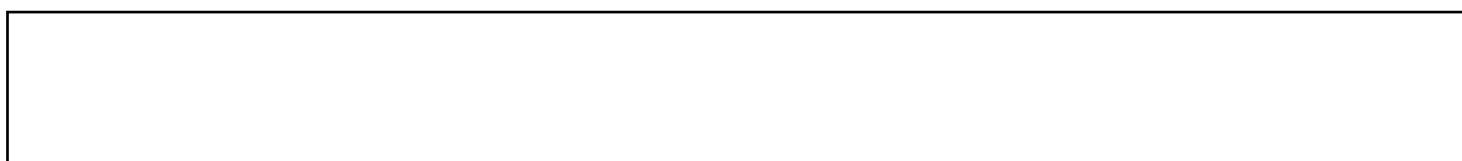


II- Conséquences expérimentales

1) Températures de changement d'état

Lorsqu'un corps pur passe de l'état solide à l'état liquide ou de l'état liquide à l'état gazeux, les entités chimiques établissent moins d'interactions intermoléculaires. En effet, ***l'énergie apportée au système pendant la fusion ou l'ébullition permet de rompre les interactions intermoléculaires.***

➔ On peut donc dire que **la température de fusion ou d'ébullition d'un corps pur est le reflet de la force des interactions intermoléculaires présentes dans ce corps pur :**



METHODE : Analyse des températures de changement d'état de différents corps purs :



- ❶ Raisonner sur les **interactions de VdW de type London** qui sont systématiquement présentes entre molécules ; pour cela, comparer la polarisabilité des molécules pour déterminer entre lesquelles ces interactions sont les plus fortes.
- ❷ Si les molécules sont polaires, il s'établit en plus des **interactions de VdW de type Keesom et Debye**, équivalentes d'un point de vue énergétique ;
- ❸ Si les molécules sont protiques, il s'établit en plus des **liaisons H**, beaucoup plus fortes énergétiquement parlant !
- ❹ A structure comparable, un composé pouvant établir des liaisons H **inter**moléculaires et **intra**moléculaires établira moins de liaisons H **inter**moléculaires qu'un composé ne pouvant établir que des liaisons H **inter**moléculaires.

➤ **Application 3 :** Interpréter les différences de température d'ébullition des gaz nobles ci-dessous.

	He	Ne	Ar	Kr
Température d'ébullition à P = 1 bar (en °C)	- 269	- 246	- 189	- 152

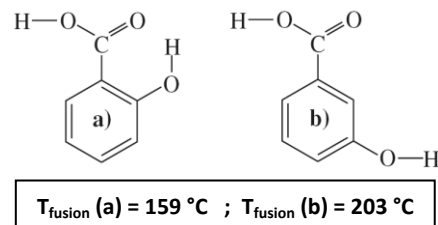
➤ **Application 4 :** Interpréter les différences de température d'ébullition des molécules ci-dessous, où l'atome central appartient à la 16^{ème} colonne du tableau périodique.

	H ₂ O	H ₂ S	H ₂ Se	H ₂ Te
Température d'ébullition à P = 1 bar (en °C)	100	- 60	- 40	0

Comparaison de H₂S, H₂Se et H₂Te :

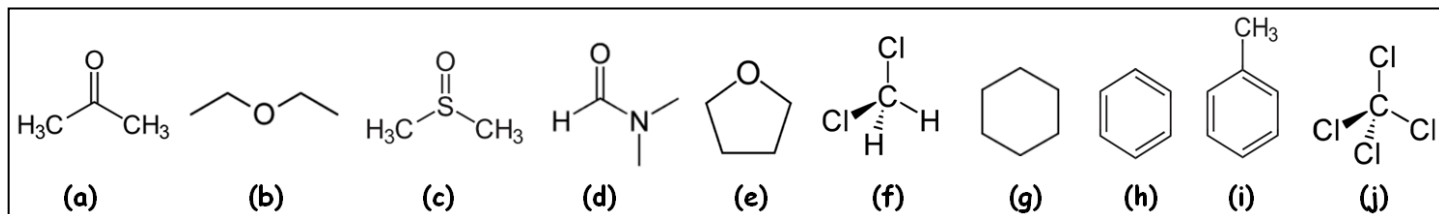
Comparaison de H₂O avec les autres :

➤ **Application 5** : Interpréter les différences de température de fusion des molécules ci-dessous.



2) Solubilité dans un solvant

a/ Classification des solvants



☛ Les solvants peuvent être classés selon leur **caractère polaire** ou non et selon leur **aptitude à former des liaisons hydrogène** entre molécules de solvants (caractère **protique**) :

- les solvants : l'eau, l'ammoniac, les alcools, les acides carboxyliques ...
- les solvants : l'acétone (propanone **(a)**), l'éthoxyéthane (diéthyléther **(b)**), le DMSO (diméthylsulfoxyde **(c)**), le DMF (diméthylformamide **(d)**), le THF (tétrahydrofurane **(e)**), le dichlorométhane **(f)**, ...
- les solvants : l'hexane, l'heptane, le cyclohexane **(g)**, le benzène **(h)**, le toluène **(i)**, le tétrachlorométhane CCl₄ **(j)**, ...

b/ Prévision de la solubilité dans un solvant

☛ La connaissance de ces caractéristiques permet de **prévoir la solubilité d'un composé A dans un solvant S** :

De cette manière, les interactions intermoléculaires qui s'établiront entre molécules A et molécules S dans le mélange seront du même type que les interactions intermoléculaires qui existaient entre molécules A (dans A pur) et entre molécules S (dans S pur).

➤ **Application 5** : Le méthanol H₃C-OH est-il soluble dans l'eau ? Dans le cyclohexane ?

➤ **Application 6** : Le diiode I₂ est-il soluble dans l'eau ? Dans le cyclohexane ?



➡ **Le SOLUTE** : C'est l'espèce chimique qui est arrivée à se dissoudre dans le solvant.

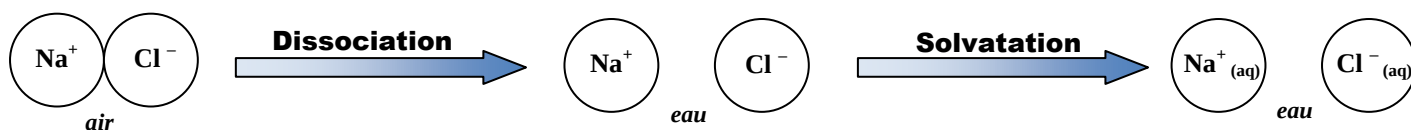
➡ **SOLUBILITE ou MISCIBILITE** : Le terme **MISCIBILITE** est un synonyme du terme **SOLUBILITE** quand on réalise le mélange de deux liquides ; mais attention au français ! Si un liquide A ne se dissout pas dans un liquide S, on pourra indifféremment dire « le liquide **A** est **non soluble DANS** le liquide **S** » ou « le liquide **A** est **non miscible AVEC** le liquide **S** » ...

c/ Les étapes de la dissolution dans un solvant polaire

Dissolution d'un COMPOSE IONIQUE

Les composés ioniques sont des édifices constitués d'un mélange de cations et d'anions qui exercent les uns sur les autres des interactions électrostatiques attractives de forte intensité, dites **interactions « ION / ION »**. L'énergie de cette liaison ionique est de l'ordre de la centaine de kJ.mol^{-1} : elle est donc équivalente à l'énergie des liaisons covalentes.

Pour autant, certains solvants comme l'eau arrivent à casser cette structure ionique en agissant en deux étapes :



→ 1^{ère} étape: LA DISSOCIATION

En présence de solvant, la norme de la force électrostatique attractive entre deux ions de charge q et q' séparés d'une distance d est donnée par la relation ci-contre (formule fournie) :

$$F = \frac{1}{4\pi\epsilon_0\epsilon_r} \times \frac{|q \cdot q'|}{d^2}$$

Cette formule fait notamment intervenir le coefficient ϵ_r , une grandeur sans dimension appelée **permittivité relative du solvant**.

--	--	--	--	--	--	--

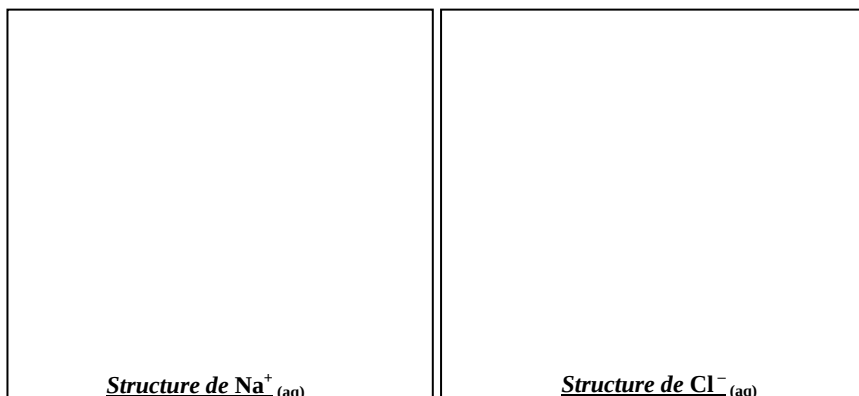
Solvant	Eau	Méthanol	Ethanol	Acétone	Ethoxyéthane	Cyclohexane
ϵ_r	78,5	32,7	24,8	20,7	4,2	2,0

On comprend donc que la séparation des ions observée lors de **cette première étape de dissociation ne peut être réalisée que par des solvants TRES dissociants** comme l'eau.

→ 2^{ème} étape: LA SOLVATATION

Une fois les ions séparés, **les molécules de solvants doivent réaliser avec eux des interactions** aussi intenses que les interactions électrostatiques attractives de type « ION/ION » qui régnaient dans le solide. Et il n'y a que les **solvants POLAIRES** qui en ont la possibilité : en effet, ils peuvent présenter leur pôle positif en direction des anions et leur pôle négatif en direction des cations. Se faisant, **ils réalisent des interactions de type « ION / DIPÔLE »** dont l'énergie est également de l'ordre de la centaine de kJ.mol^{-1} .

Les structures obtenues, dans lesquelles les ions s'entourent de quelques molécules de solvants ayant une orientation privilégiée, s'appellent des **ions solvatés** : dans le cas de l'eau, c'est ce qu'on note avec l'indice « **aq** ».

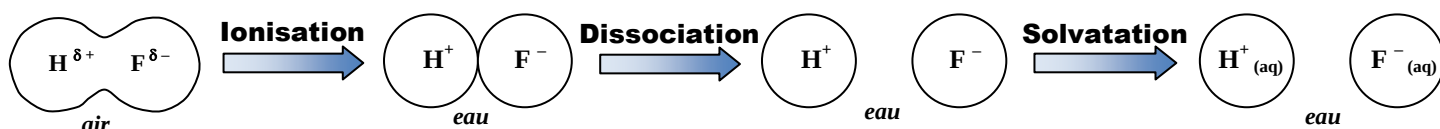


➤ **Application 7** : Compléter les cadres ci-dessus en indiquant comment s'établissent les interactions « ion / dipôle » entre les ions Na^+ et l'eau d'une part et entre les ions Cl^- et l'eau d'autre part (dessiner 2 ou 3 molécules d'eau autour de chaque ion).

➤ **Application 8** : Pourquoi les solides ioniques ne peuvent-ils pas être dissouts par les solvants apolaires ?

Dissolution d'un composé POLAIRE

Prenons l'exemple du fluorure d'hydrogène H-F qui est un gaz incolore à température et à pression ambiante. Celui-ci se dissout très facilement dans un solvant polaire comme l'eau selon les 3 étapes ci-dessous :



→ 1^{ère} étape: L'IONISATION

Le soluté H-F qu'on veut dissoudre contient une **liaison fortement polarisée** (pourcentage d'ionité δ élevé) ; pour ce genre de soluté, et à condition que **le solvant dans lequel on le dissout soit fortement polaire** (c'est le cas de l'eau), on constate que l'interaction entre le soluté et le solvant crée une **paire d'ions** : on dit que le solvant a un **pouvoir IONISANT**.

→ 2^{ème} étape: LA DISSOCIATION

Comme vu dans le paragraphe traitant de la dissolution d'un composé ionique, cette étape de dissociation s'observe dans des **solvants à fort pouvoir DISSOCIANT**, caractérisés par une permittivité relative ϵ_r élevée.

→ 3^{ème} étape: LA SOLVATATION

Comme vu dans le paragraphe traitant de la dissolution d'un composé ionique, cette étape de solvation permet aux molécules de solvant de réaliser des **interactions de type « ION / DIPÔLE »** avec les ions formés, ces derniers devenant alors des **ions solvatés**, entourés de molécules de solvant prenant des directions privilégiées autour d'eux.



Et si le solvant utilisé n'est pas très polaire et/ou si le soluté ne possède pas de liaisons fortement polarisées ?

Dans ce cas, la 1^{ère} étape d'IONISATION et la 2^{ème} étape de DISSOCIATION ne sont pas observées ... **Seule l'étape de SOLVATATION a lieu** : le soluté ne devra sa dissolution dans le solvant polaire que grâce à des interactions de Van der Waals et éventuellement aussi à des liaisons hydrogène qu'il établira avec les molécules de solvant qui l'entoureront. C'est par exemple ce qu'on observe quand on mélange de l'éthanol (C_2H_5OH) avec de l'eau ...

➤ **Application 9** : D'après vous, parmi les 3 étapes précédentes la(les)quelle(s) a(ont) lieu quand un soluté apolaire se dissout dans un solvant apolaire ?

d/ Un exemple d'application en chimie organique : la Chromatographie sur Couche Mince

La notion de solubilité d'une espèce est très utile en synthèse organique, notamment lors des étapes de séparation, d'extraction et de purification : cela a été abordé lors du **TP de Chimie 02**, dans lequel nous avons par exemple observé que pour réaliser une extraction liquide-liquide efficace, il fallait utiliser d'une part que les deux solvants soient non miscibles, et d'autre part que la molécule à extraire devait être plus soluble dans le solvant d'extraction ... Revenons ici plus en détail sur une autre technique : **la chromatographie sur couche mince (CCM)**.

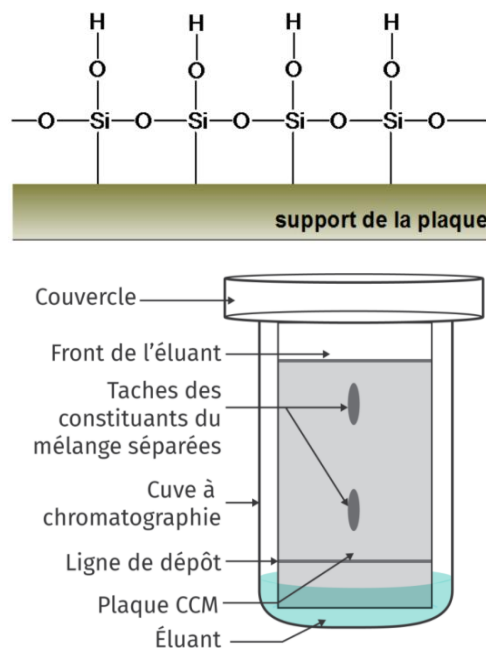
L'un des intérêts de cette technique est qu'elle permet de séparer les espèces chimiques d'un mélange en jouant sur l'affinité qu'ont ces espèces chimiques avec deux phases :

- **la phase fixe (ou phase stationnaire)** : les espèces chimiques sont en effet toutes déposées sur un support solide, généralement une plaque d'alumine Al_2O_3 ou de la silice SiO_2 présentant de nombreux groupement silanols $Si - OH$. Cette phase fixe est donc POLAIRE et PROTIQUE.

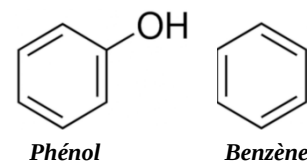
- **la phase mobile (= l'éluant)** : elle est constituée d'un solvant ou d'un mélange de solvants miscibles dont la polarité et la proticité peuvent être choisis par le chimiste. En général, on le choisit moins polaire que la phase stationnaire.

Ainsi, lorsque l'éluant monte sur la phase stationnaire, les espèces chimiques qui ont été déposées sur celle-ci vont pouvoir établir, si elles le peuvent, des **interactions de Van der Waals et/ou des liaisons H** avec la phase stationnaire et/ou avec l'éluant. **Chaque espèce chimique sera donc plus ou moins retenue par la phase fixe et plus ou moins entraînée par l'éluant, migrant alors plus ou moins haut sur le chromatogramme.**

Cela permet de définir le **Rapport Frontal R_f** d'une espèce chimique :



➤ **Application 10** : Le chromatogramme reproduit page précédente est celui d'un mélange de phénol et de benzène élué par un mélange de cyclohexane et d'acétone ; le phénol est la tache inférieure. Calculer son rapport frontal puis montrer que ce sont principalement les interactions avec la phase fixe qui permettent de justifier la position relative des deux taches.



3) Les molécules AMPHIPHILES

a/ Définition

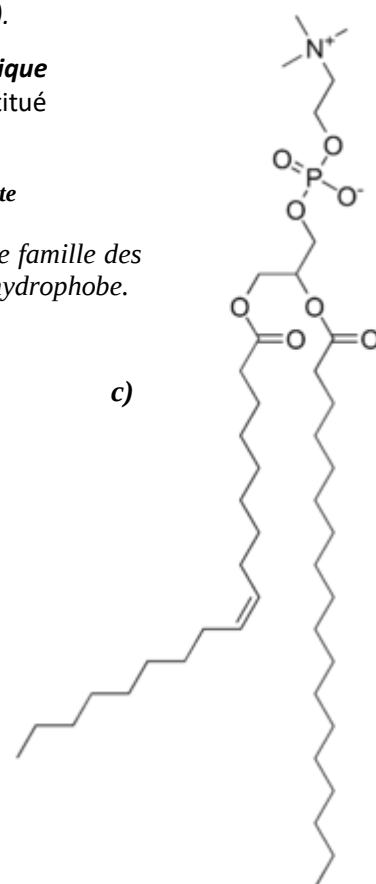
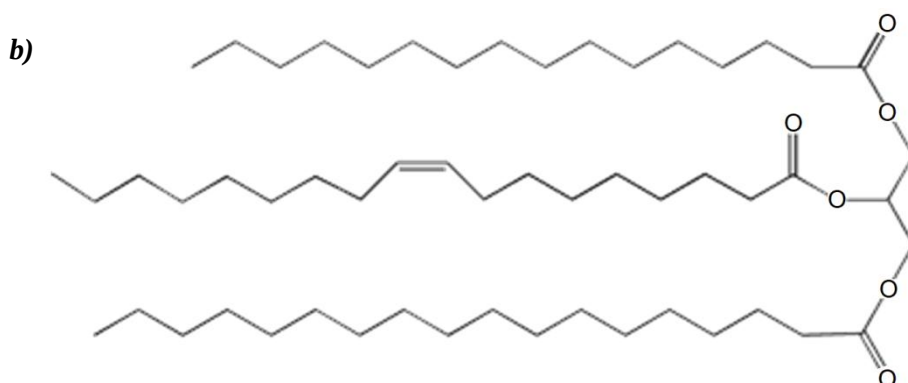
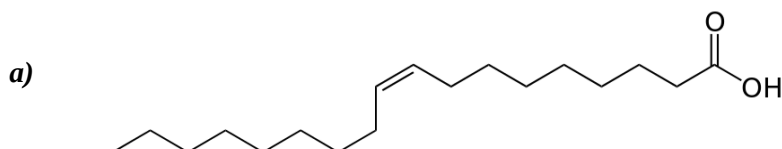


Un groupe **hydrophile** a la propriété d'être **LIOPHOB** (qui n'aime pas les graisses) alors qu'un groupe **hydrophobe** a la propriété d'être **LIOPHILE** (qui aime les graisses).

Le groupe hydrophile de cette molécule est généralement un **groupe polaire ou ionique** (on l'appelle **TÊTE hydrophile**) alors que le groupe hydrophobe est le plus souvent constitué d'une ou de plusieurs **longues chaînes carbonées** (on l'appelle **QUEUE hydrophobe**).

On peut ainsi représenter ces molécules par le symbole ci-contre : 

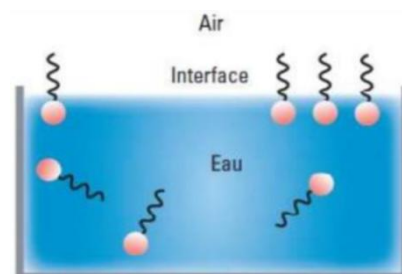
➤ **Application 11** : Les molécules ci-contre sont des molécules amphiphiles. Rappeler à quelle famille des molécules du vivant appartient chacune d'elle puis repérer la TÊTE hydrophile et la QUEUE hydrophobe.



b/ Mise en solution aqueuse

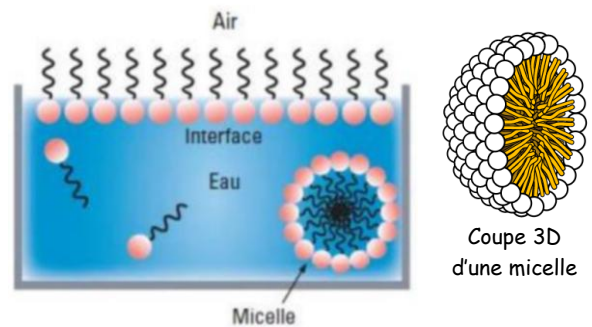
Si on plonge une molécule amphiphile dans l'eau, elle devient très malheureuse ! En effet, sa queue hydrophobe n'a qu'une idée en tête : fuir l'eau qu'elle exècre ... Aidée par l'agitation thermique, la molécule amphiphile parvient à la surface où la situation, sans être idéale, est déjà meilleure. La tête hydrophile peut rester immergée avec délice dans l'eau alors que la queue hydrophobe peut se sécher à l'air, perpendiculaire à la surface. Si elles sont plusieurs, elles se serrent les unes contre les autres à la surface de l'eau, comme les pingouins d'une rookerie !

Mise en solution aqueuse d'une faible quantité de molécules



Mais à partir d'une certaine quantité de molécules amphiphiles apportées dans l'eau (appelée « concentration micellaire critique » quand on la rapporte au volume d'eau utilisé), la surface se retrouve entièrement nappée de molécules amphiphiles. Que deviennent alors les molécules amphiphiles qu'on rajouterait en plus ? Forcées et contraintes de rester dans l'eau, elles se regroupent sous forme d'agrégats de 30 à 100 molécules amphiphiles appelés **MICELLES** : toutes les queues hydrophobes de ces molécules amphiphiles se regroupent à l'intérieur des micelles, limitant ainsi leur contact avec l'eau et formant un milieu quasiment anhydre, alors que les têtes hydrophiles forment la surface extérieure de ces édifices, profitant de l'eau avec laquelle elles sont en contact.

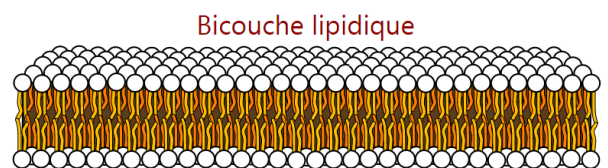
Mise en solution aqueuse d'une grande quantité de molécules amphiphiles



c/ Applications quotidiennes

Membranes des cellules

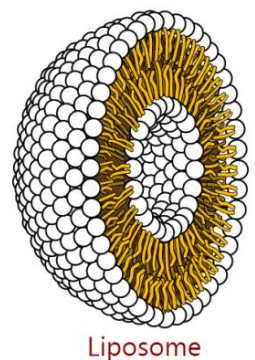
Les membranes cellulaires de presque tous les organismes vivants et de nombreux virus sont principalement constituées de phospholipides qui sont des molécules amphiphiles, comprenant une tête polaire et deux queues hydrophobes. Ces molécules, lorsqu'elles se trouvent en milieu aqueux, s'organisent sous forme d'une **BICOU-CHE LIPIDIQUE** (voir **photo en 2 dimensions** ci-contre) dans laquelle, à la manière des micelles, toutes les queues hydrophobes des phospholipides se regroupent entre elles pour minimiser leur contact avec l'eau. Ces membranes forment une barrière continue autour des cellules et sont un élément essentiel permettant la régulation et la diffusion des ions et des molécules à travers elle.



Liposomes

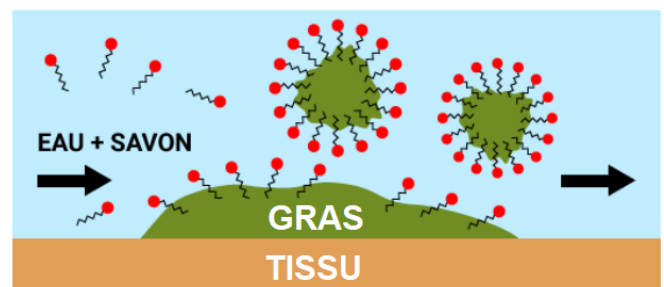
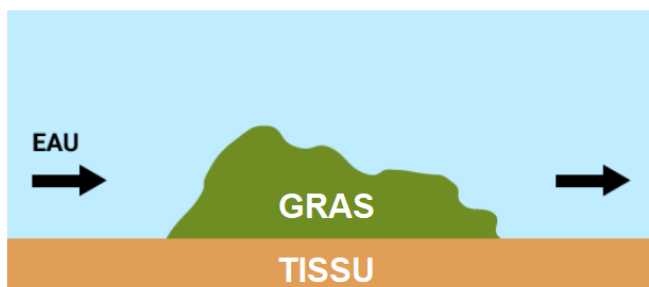
Les liposomes sont des vésicules lipidiques microscopiques se logeant dans la plupart des cellules humaines. On peut les décrire comme étant des **bicouches lipidiques se refermant sur elles-mêmes**, leur conférant une forme sphérique (voir **photo en 3 dimensions** ci-contre).

Ces liposomes circulent dans le cytoplasme des cellules et sont utiles à l'homéostasie et au métabolisme cellulaire en stockant, en ingérant et en transportant des substances et des déchets cellulaires. D'ailleurs, on utilise aussi les liposomes en pharmacologie comme vecteurs thérapeutiques : les principes actifs hydrosolubles peuvent en effet être « stockés » dans la petite cavité interne alors que les principes actifs hydrophobes peuvent être « stockés » dans la double couche de queues hydrophobes.



Les savons et détergents

Les savons et les détergents sont constitués de molécules amphiphiles. Comment ces molécules permettent-elles de solubiliser les salissures, souvent organiques et hydrophobes ? Prenons l'exemple d'une tache de graisse sur un tissu ... Sans savon (figure de gauche), l'eau glisse sur le corps gras et ne s'y accroche pas ; elle ne nettoie donc pas le tissu.

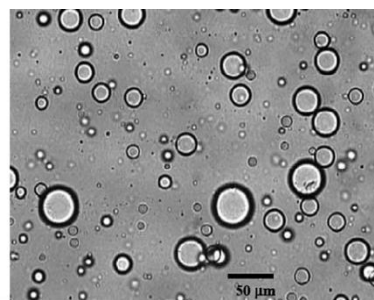


🔗 **Application 12** : Avec des mots simples, expliquer comment l'utilisation de savon (figure de droite) permet de nettoyer la tache de gras.

Stabilisation des émulsions

Quand on agite énergiquement un mélange contenant beaucoup d'eau et un peu d'huile, on observe au microscope un mélange hétérogène constitué de microgouttelettes d'huile dispersées au sein de la phase aqueuse ; dans ce mélange, appelé **EMULSION**, on distingue le liquide majoritaire (appelé **phase continue**) du liquide minoritaire, dispersé en microgouttelettes (appelé **phase discontinue**).

Mais la formation de ces microgouttelettes ne dure qu'un temps car dans cette situation, la surface de contact entre les deux phases augmente considérablement, ce qui n'est pas « naturel » pour deux liquides non miscibles comme l'eau et l'huile. Si on laisse reposer ce mélange, progressivement, les gouttelettes d'huile vont finir par se regrouper et former une phase huileuse distincte de la phase aqueuse ...



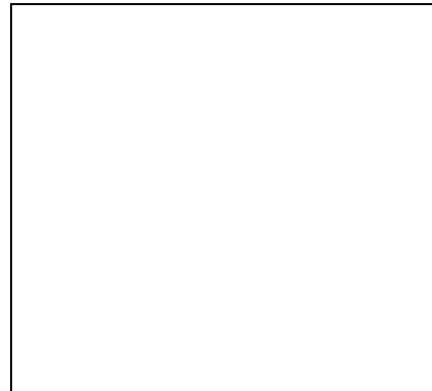
Emulsion d'huile dans l'eau observée au microscope

➤ **Application 13** : Légendez la photographie ci-contre d'une émulsion d'huile dans l'eau en y indiquant la phase continue et la phase discontinue.

On pourrait donc croire que toutes les émulsions sont instables : deux liquides non miscibles sont-ils pour autant inéluctablement voués à faire « phase à part » ? Non, rassurez-vous ... Certaines émulsions sont naturellement stables, mais pour cela, il faut l'intervention d'une tierce molécule afin de faire coexister deux liquides non miscibles, un peu comme un médiateur qui interviendrait pour faire s'entendre deux voisins qui ne peuvent pas se voir ! Cette molécule, c'est évidemment une molécule amphiphile. Voyons comment elle intervient dans la médiation ...

Pour cela, prenons l'exemple du lait qui est une émulsion d'un corps gras (phase discontinue) dans de l'eau (phase continue). Le lait contient aussi des phospholipides qui sont des molécules amphiphiles. Ainsi, chaque gouttelette de corps gras dispersée au sein de l'eau est un refuge pour les queues hydrophobes de ces molécules. Plusieurs d'entre elles peuvent ainsi planter leur queue au sein d'une même gouttelette, tout en maintenant leur tête hydrophile dans l'eau, formant ainsi un édifice déjà évoqué dans la partie II-3.b) : une **MICELLE**. Et celles-ci n'ont généralement pas tendance à se regrouper comme le feraient de simples gouttelettes d'huile car la périphérie de ces édifices est constituée de têtes hydrophiles, généralement chargées : ces micelles ont donc tendance à se repousser car elles portent la même charge. Les molécules amphiphiles permettent donc de stabiliser les émulsions : on dit qu'elles ont un **caractère émulsifiant**.

➤ **Application 14** : Dans le cadre ci-contre, dessinez le schéma d'une émulsion de corps gras dans l'eau stabilisée par des molécules amphiphiles. Citez ensuite un exemple d'émulsion de ce type dans la vie quotidienne.



➤ **Application 15** : Dans le cadre ci-contre, dessinez le schéma d'une émulsion d'eau dans un corps gras stabilisée par des molécules amphiphiles. Citez ensuite un exemple d'émulsion de ce type dans la vie quotidienne.

