

Méthode de la Réaction Prépondérante (RP) :

Existence d'un unique état final, indépendance vis à vis du chemin suivi (les concentrations et quantités de matière sont des variables d'état).

RPQ, EC, notion de constante d'équilibre « seuil » entre les deux types, états initial, équivalent (ou intermédiaire) fictif, final.

Déterminer la composition chimique du système dans l'état final.

Déterminer la concentration apportée d'une espèce à partir d'un état final (partiellement) connu.

Le cadre strict du programme : « En distinguant les cas d'équilibre chimique et de transformation totale, pour une transformation modélisée par une réaction chimique unique » pourra être dépassé dans le cadre d'exercices plus difficiles.

Equilibres acido-basiques

Modélisation microscopique d'une transformation chimique

Notion d'acte élémentaire, molécularité. Loi de Van't Hoff.

Profil réactionnel : Energie potentielle en fonction de la coordonnée de réaction. Notion de complexe activé et d'intermédiaire réactionnel. Distinction.

Modélisation d'une transformation par deux actes élémentaires opposés, état d'équilibre d'un système. Modélisation d'une transformation par un mécanisme constitué par plusieurs actes élémentaires successifs ; étape cinétiquement déterminante (et AECD), approximation de l'état quasi-stationnaire (AEQS), équilibre rapidement établi (et AER), loi de vitesse associée. Applications

Réactions complexes. Détermination de la loi cinétique à partir du mécanisme.

Contrôle cinétique, contrôle thermodynamique.

Catalyse : catalyse d'une transformation, intervention du catalyseur dans le mécanisme réactionnel, sélectivité. Catalyse enzymatique, site actif d'une enzyme, complexe enzyme-substrat. Application : modèle de Michaelis-Menten.

Capacités exigibles :

Relier la constante thermodynamique d'équilibre aux constantes de vitesse dans le cas d'une transformation modélisée par deux actes élémentaires opposés.

Reconnaître, à partir d'informations fournies, l'étape cinétiquement déterminante d'un mécanisme ou les conditions d'utilisation de l'approximation de l'état quasi-stationnaire d'un intermédiaire réactionnel.

Établir la loi de vitesse de consommation d'un réactif ou de formation d'un produit à partir d'un mécanisme réactionnel simple et d'informations fournies.

Reconnaître les paramètres qui favorisent la formation d'un produit dans le cas de deux réactions compétitives.

Reconnaître un effet catalytique dans un mécanisme réactionnel ou sur un profil énergétique.

Reconnaître un effet de sélectivité par action d'un catalyseur.

Établir la loi de vitesse de consommation d'un réactif ou de formation d'un produit à partir d'un mécanisme de catalyse enzymatique fourni.

Identifier, à partir d'informations structurales, les interactions mises en jeu entre le site actif d'une enzyme et son substrat et interpréter le rôle catalytique de l'enzyme.

A partir de S20 uniquement :

Titrages acido-basiques

TP n°10 : Dosage pH-métrique et conductimétrique d'un mélange de deux acides faibles (acide éthanoïque et ammonium).

TP n°9 : Dosages directs, indirects et en retour.

Méthode de Mohr, de Charpentier-Volhard, détermination de la formule du sel de Mohr hydraté, dosage de l'acide sulfurique par oxydo-réduction (dosage indirect), dosage d'un mélange d'acide sulfurique et d'acide sulfureux.

Réactions de dissolution ou de précipitation

Constante de l'équation de dissolution, produit de solubilité K_s ; solubilité et condition de précipitation ; domaine d'existence ; facteurs influençant la solubilité. Titrages.

Déterminations de l'EF à partir d'un EI connu et inversement.

Programme du DS n°5 (Samedi 23 mars 2024)

Modélisation microscopique d'une transformation chimique

Equilibres acido-basiques Equilibres de précipitation

Titrages acido-basiques, par formation de précipités.

Titrages directs, indirects, en retour.

Les « question de cours » porteront sur une application directe du cours.