

Transformation de la matière

TM1 Système et transformations

I Les états de la matière	2
1.) L'état gazeux	2
2.) L'état liquide	3
3.) L'état solide.....	3
4.) Transformations de la matière	4
II Transformations physiques.....	6
1) Changements d'état d'un corps pur, ou transitions de phase	6
2) Diagramme (P,T).....	7
III Transformations chimiques.....	8
1.) Système physico-chimique	8
2) Degré d'avancement de la réaction ξ	9
3.) Activité de différents corps.....	10
4.) Définition du quotient de réaction	11
5.) Evolution d'un système	11
IV Résolution numérique. Méthode de dichotomie.	12
1. Exemple	12
2. Méthode de dichotomie.....	13
3. Mise en oeuvre.....	13
V Applications	16
1) Ecriture d'un quotient de réaction en phase gazeuse	16
2) Ecriture d'un quotient de réaction avec différentes phases.....	16



I Les états de la matière

1.) L'état gazeux

Fluide : Ensemble de particules (atomes, molécules) occupant un volume dont la forme géométrique s'adapte aux contraintes extérieures : Le fluide prend la forme du récipient. *→ tous les liquides et gaz*

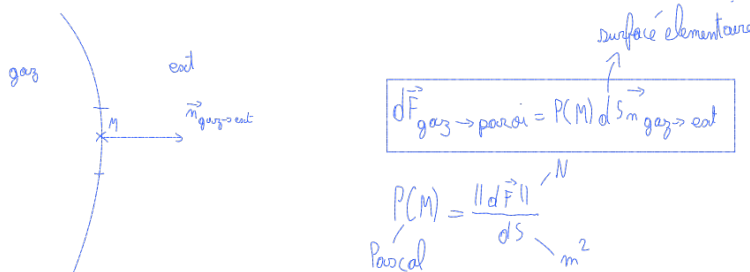
Exemples :

Un gaz est une substance fluide occupant uniformément tout contenant.

Mouvement d'agitation thermique : Dans un gaz, les molécules se déplacent presque librement entre deux chocs.
L'agitation augmente avec la température.

*T → 0 Kelvin.
 Plus d'agitation thermique*

Définition : La pression d'un gaz est la force par unité de surface que le gaz exerce sur une paroi suivant sa normale.



Interprétation microscopique : La pression est due au choc des particules de gaz sur les parois. La pression est supposée la même en tout point du gaz.

Unités : 1 bar = 10^5 Pa (1 atm = 101 325 Pa) (1 torr = 133,32 Pa)
 Les pressions habituelles sont de l'ordre du bar.

Equation d'état : Relation liant les variables d'état d'un système (grandeurs physiques dont la donnée définit l'état du système au niveau macroscopique).

Exemple : Système = {volume V de gaz, comportant N molécules à température T}

P pression, V volume, T température nb de molécules N, masse du système m, quantité de matière n

Equation d'état des gaz parfaits : $PV = nRT$ où R est la constante molaire des gaz parfaits : $R = 8,314 \text{ J.K}^{-1}.\text{mol}^{-1}$.

Tout gaz se comporte comme un G.P. quand $P \rightarrow 0$

Volume molaire : $V_m = \frac{V}{n}$

Echelle Celsius : $T(K) = \theta(^{\circ}\text{C}) + 273,15$

2.) L'état liquide

Phase condensée : Solide ou liquide.

Phase condensée indilatable

=> V indépendant de T

Phase condensée incompressible

=> V indépendant de P

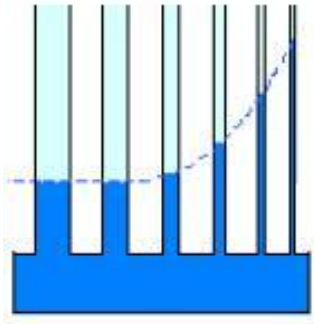
L'équation d'état d'une phase condensée indilatable et incompressible est $V = \text{Constante}$.

* Tension superficielle : Résistance qu'oppose un liquide à l'augmentation de sa surface.



Remarque: La goutte d'eau va adopter une forme sphérique (forme qui minimise sa surface)

Capillarité : Ascension spontanée d'un liquide dans un tube capillaire dans le champ de pesanteur.



Rq: $\varnothing 0,5 \text{ mm} \Rightarrow h = 3 \text{ cm}$

Ex: Sève des arbres

Viscosité : Mesure de la résistance du liquide à l'écoulement.



Rq: viscosité $\nearrow$ vitesse d'écoulement $\searrow$

Ex: miel, glycérine

Remarque : Cristaux liquides : état intermédiaire entre l'état liquide et l'état solide. Les cristaux liquides présentent une disposition ordonnée qui est sensible au champ électrique (affichage LCD).

* 3.) L'état solide

Un solide est un assemblage de molécules, atomes ou ions ne pouvant pas se déplacer les uns par rapport aux autres.

Si l'assemblage est désordonné, le solide est dit amorphe.

Ex: verre

Si l'assemblage est ordonné, le solide est dit cristallisé.

Ex: glace, diamant, graphite, sel (NaCl)

Un solide cristallisé est la juxtaposition de domaines dans lesquels l'ordre est parfait. Un tel domaine s'appelle un cristal.

Variété allotropique : Lorsqu'un corps pur peut exister sous plusieurs formes cristallines, on dit qu'il présente le phénomène d'allotropie.

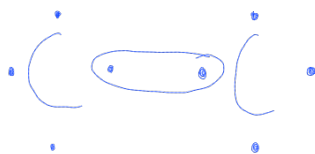
Par exemple, le carbone peut cristalliser sous forme de diamant ou de graphite. Les deux formes sont dites variétés allotropiques.

La liaison entre les motifs du cristal est d'origine électrostatique.
On classe les cristaux suivant l'intensité de cette liaison :

- liaison forte : des électrons peuvent quitter leur noyau d'origine :

- pour être partagés entre deux ou plusieurs noyaux : cristal covalent : C(s).

liaison de covalence : mise en commun de 2 électrons

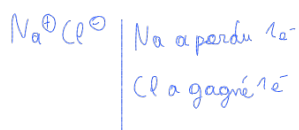


=> macro molécule ou : diamant

- pour aller sur un autre noyau :

cristal ionique : NaCl(s).

NaCl(s) Chlorure de sodium



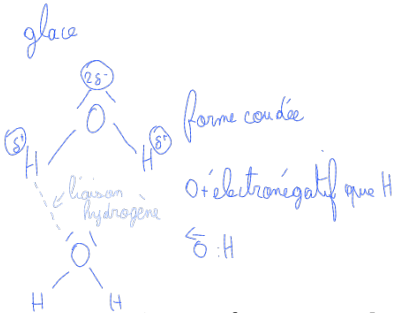
- pour être délocalisés sur l'ensemble du cristal :

cristal métallique : Fe(s).

Chaque Fe a perdu 1e-

Réseau de Fe^+ Les électrons perdus permettent la conduction électrique

- liaison faible : les électrons restent autour de leur noyau d'origine. On a alors un cristal moléculaire : $\text{H}_2\text{O}(s)$.



4.) Transformations de la matière

Physiques : La structure des entités microscopiques (atomes, molécules, ions) n'est pas modifiée.

Transformations physiques = changement d'état

Solide Liquide Gaz

Chimiques : Modification de la structure électronique des atomes, molécules ou ions.

Transformations chimiques = formation / rupture de liaisons covalentes au cours de réaction chimiques

Nucléaires : Modification de la structure des noyaux atomiques.

* * Définition : Radioactivité : Des noyaux spontanément instables, se désintègrent en émettant des particules subatomiques et des radiations de haute énergie.

L'atome est noté A_ZX où X est le symbole de l'élément chimique.

Le noyau comporte A nucléons = Z protons + N neutrons A est le nombre de masse du noyau, Z est le numéro atomique du noyau (entier positif) ou nombre de charges.

L'atome (neutre) possède également Z électrons.

Isotopes : Noyaux de même Z mais de A différent.

Au cours des réactions nucléaires, il y a conservation de A et Z.

Radioactivité α : Emission d'un noyau d'hélium 4_2He appelé "particule α ". Ce type de radioactivité se produit pour les noyaux trop riches en nucléons.

Les lois de conservations donnent : ${}^A_ZX \rightarrow {}^4_2He + {}^{A-4}_{Z-2}Y$

Exemple : Désintégration alpha de l'uranium 238 en thorium ${}^{238}_{92}U \rightarrow {}^4_2He + {}^{234}_{90}Th$

Radioactivité β^- : Emission d'un électron ${}^0_{-1}e$ appelé "particule β^- " (et d'antineutrinos ${}^0_0\bar{\nu}_e$). Ce type de radioactivité se produit pour les noyaux trop riches en neutrons.

Les lois de conservations donnent : ${}^A_ZX \rightarrow {}^0_{-1}e + {}^A_{Z+1}Y$

Exemple : Désintégration du carbone 14 ${}^{14}_6C \rightarrow {}^0_{-1}e + {}^{14}_7N$

Radioactivité β^+ : Emission d'un positon ${}^0_{+1}\bar{e}$ appelé "particule β^+ " (et de neutrinos ${}^0_0\nu_e$). Cette radioactivité est qualifiée de radioactivité artificielle car elle se produit avec des noyaux obtenus en laboratoire. Elle est caractéristique des noyaux contenant trop de protons.

Les lois de conservations donnent : ${}^A_ZX \rightarrow {}^0_{+1}\bar{e} + {}^A_{Z-1}Y$

Exemple : Désintégration du phosphore ${}^{30}_{15}P \rightarrow {}^0_{+1}\bar{e} + {}^{30}_{14}Si$

Réactions nucléaires provoquées : On bombarde certains noyaux par des neutrons. Cela entraîne une fission, qui est utilisée comme réaction en chaîne dans les réacteurs de centrales nucléaires.

Exemple : ${}^{235}_{92}U + {}^1_0n = {}^{92}_{36}Kr + {}^{141}_{56}Ba + 3{}^1_0n$

Si cela n'est pas contrôlé, cela crée une
bombe atomique...

II Transformations physiques

1) Changements d'état d'un corps pur, ou transitions de phase

Phase : Toute partie homogène d'un système au niveau de la composition chimique et de l'état physique.

Système monophasé : Système ne comportant qu'une seule phase. Ex : eau/alcool

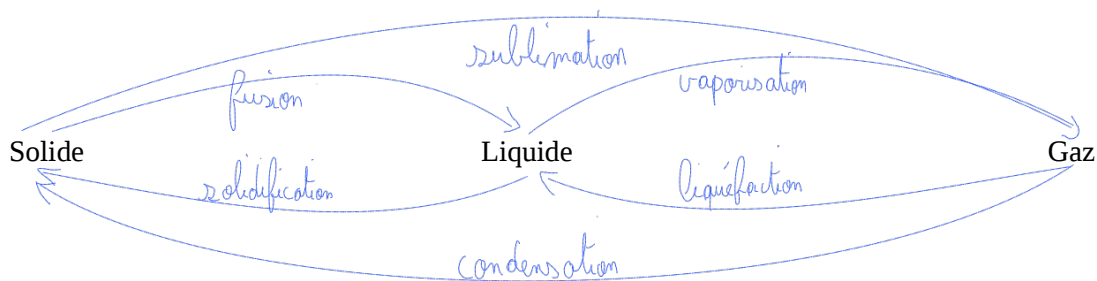
≠ Système polyphasé : Système comportant plusieurs phases. Ex : mélange eau/huile

Corps pur : constitué d'un seul type de molécules (≠ mélange).

↳ ex : $[H_2O(g)]$ vapeur d'eau

↳ ex : $[N_2(g), O_2(g), (O_2(g))] = \text{air}$

Un corps pur peut exister sous des états physiques différents :



Pour décrire une phase, on utilise deux paramètres : Pression et Température.

P et T sont indépendantes lorsque le corps pur est présent sous une seule phase.

$H_2O(l)$ sous $P=1 \text{ atm}$
pour $0^\circ C < T < 100^\circ C$

$[H_2O(l), H_2O(s)]$ sous P_{atm} $T=0^\circ C$

Masse volumique du corps pur dans la phase homogène φ : $\rho_\varphi = \frac{m_\varphi}{V_\varphi}$

ρ_φ (en $g \cdot L^{-1}$ ou $kg \cdot m^{-3}$)

m_φ (en kg)

V_φ (en m^3)

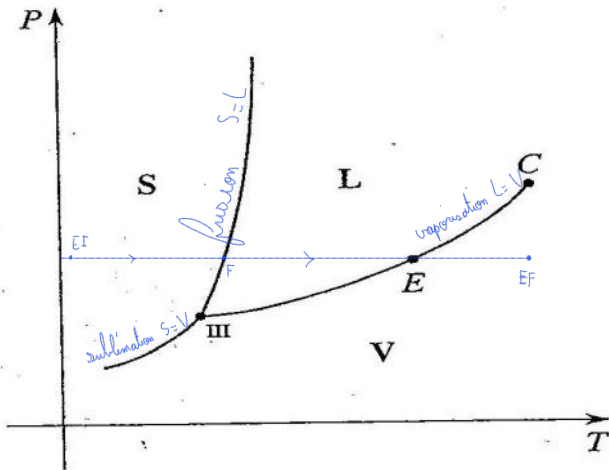
Propriété : La masse volumique présente une discontinuité lors de la transition de phase.

ex : on peut faire exploser une bouteille d'eau au congélateur

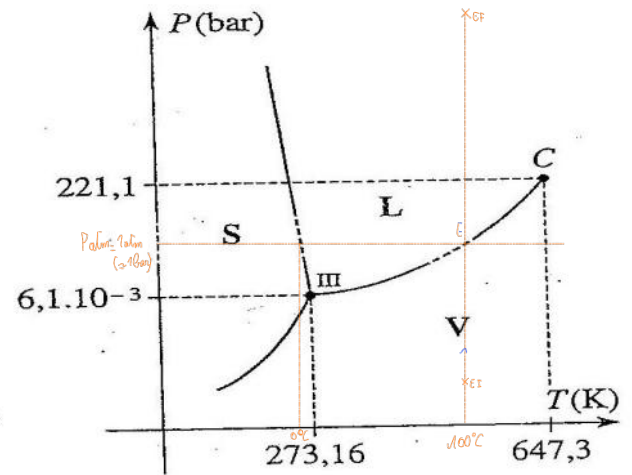
$m = 1 \text{ kg}$ $V_{H_2O(s)} > V_{H_2O(l)}$

$\Rightarrow \rho_{H_2O(s)} < \rho_{H_2O(l)}$

2) Diagramme (P,T)



Doc. 4. Diagramme (P, T) du corps pur.



Doc. 5 Diagramme (P, T) de l'eau : la pente de l'équilibre liquide $\rightleftharpoons$ solide est négative.

Point triple de l'eau (noté III ou T) : $P_{III} = 6,1 \cdot 10^{-3}$ bar. $T_{III} = 273,16$ K

III en T : Point triple Les 3 phases S, L, V coexistent

(point critique : au-delà de ce point, on n'a plus de changement d'état

EI $\rightarrow$ EF On chauffe un solide sous P_{atm} cste. $T \uparrow$ jusqu'à F, où on a fusion du solide à P et T cstes.

Une fois le solide disparu, $T \uparrow$ puis le liquide jusqu'à E

En E : Vaporisation du liquide à P et T cste.

Après E, on chauffe la vapeur. $T \uparrow$ jusqu'à EF

Sur l'isotherme $T = cste = 100^\circ\text{C}$

On comprime V jusqu'à où on a un équilibre L=V

P_{sat} = Pression de vapeur saturante (= P_E)

Pression max que peut atteindre la vapeur, à $T_{fixée}$

ex: quand on monte en altitude

$P \downarrow$ sur la courbe de vaporisation

$T \downarrow$ ($T = 93^\circ\text{C}$ pour $z = 2000\text{ m}$
au lieu de 100°C pour $z = 0$)

$\Rightarrow$ On a du mal à faire cuire les pâtes

$\rightarrow$ cocotte minute (118° sous 2 bar)

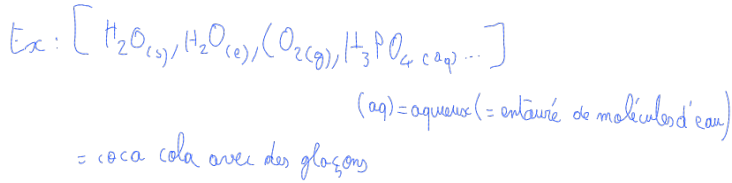
A pression constante $\rightarrow$ isobare

III Transformations chimiques

1.) Système physico-chimique

a) Définitions

Système physico-chimique : Il est défini par la donnée des constituants physico-chimiques qui le constituent. Ce sont les espèces caractérisées par leur **formule chimique**, et leur **état physique**.



Corps simple : Constitué d'un seul type d'atomes. ex. H_2

Corps composé : Constitué de plusieurs atomes différents. ex. H_2O

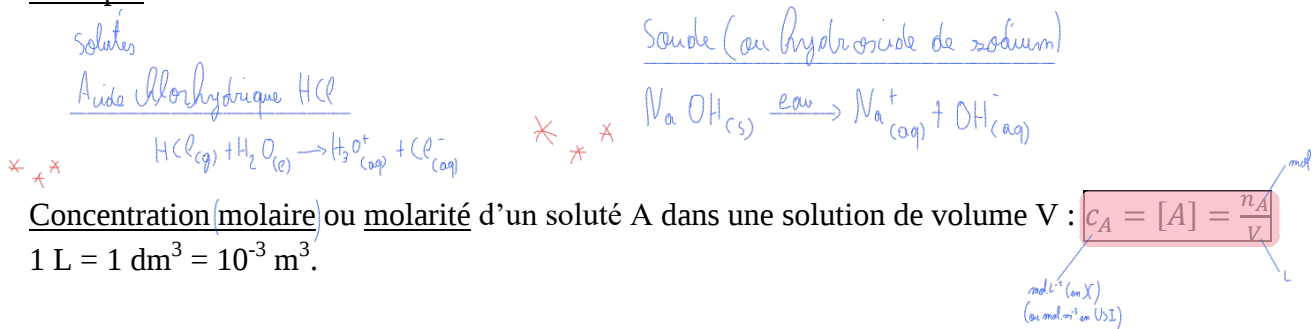
b) Dans un liquide

Une **solution liquide** s'obtient en dissolvant un ou plusieurs **solutés** dans un **solvant**.

Si le solvant est l'eau, on parle de **solution aqueuse**.

Dans une solution, les **solutés** sont présents en **faible quantité**, le **solvant** est l'espèce **très largement majoritaire**.

Exemple :



Concentration massique ou titre massique d'un soluté A dans une solution de volume V : $t_A = \frac{m_A}{V}$

$$t_A = \frac{m_A}{V} = \frac{m_A \times M_A}{V} = M_A c_A \Rightarrow t_A = M_A c_A$$

où M_A = masse molaire de A (en g. mol⁻¹)

g L⁻¹ ou X (ou kg.m⁻³ en SI)

c) Pour un mélange de gaz

Mélange Idéal de Gaz Parfaits : On supposera que chaque gaz est parfait et que le mélange se comporte comme un gaz parfait.

L'équation d'état d'un mélange de gaz parfaits est **PV = n_{Tg}RT** où P est la pression totale. $n_{Tg} = \sum_{gaz} n_i$ est le **nombre total de moles gazeuses**.

Pression partielle P_i: Pression qu'exercerait le gaz s'il occupait seul le volume total.

$$P_i = \frac{n_i}{n_{Tg}} P \quad P_i = x_i P \quad \text{où } x_i = \frac{n_i}{n_{Tg}} \text{ est la fraction molaire de l'espèce étudiée. } P = \sum_i P_i$$

Démonstrations:

Mélange idéal de gaz parfaits (MIGP)

• Chaque gaz se comporte comme un gaz parfait

$$P_i V = n_i RT \Rightarrow P_i = \frac{n_i RT}{V} \quad \text{pression partielle}$$

volume total

• Le mélange se comporte comme un gp

$$PV = n_{\text{gaz}} RT \quad \text{avec} \quad n_{\text{gaz}} = \sum_{\text{gaz}} n_i$$

$$\Rightarrow P = \frac{n_{\text{gaz}} RT}{V} \quad (2)$$

$$\frac{P_i}{P} = \frac{n_i RT}{V} \times \frac{V}{n_{\text{gaz}} RT} = \frac{n_i}{n_{\text{gaz}}}$$

$$x_i = \frac{n_i}{n_{\text{gaz}}} \Rightarrow \frac{P_i}{P} = x_i \Rightarrow P_i = x_i P$$

$$(2) \quad P = \frac{n_{\text{gaz}} RT}{V} = \frac{(\sum n_i) RT}{V} = \sum \left(\frac{n_i RT}{V} \right)$$

$$P = \sum_i P_i \quad \text{d'après (1)}$$

2) Degré d'avancement de la réaction ξ

Un système physico-chimique peut subir une transformation chimique, qui se traduit par un bilan du type :

Réaction chimique

Réactifs			Produits	
$\alpha_1 A_1 + \dots$	$\alpha_i A_i$	$\rightleftharpoons$	$\alpha'_1 A'_1 + \dots$	$\alpha'_i A'_i$
Etat initial : n_{i0}	n_{i0}		n'_{i0}	n'_{i0} (quantités de matière initiales) avant réaction = apportées
Etat intermédiaire : $n_i = n_{i0} - \alpha_i \xi$	$n_i = n_{i0} - \alpha_i \xi$		$n'_i = n'_{i0} + \alpha'_i \xi$	$n'_i = n'_{i0} + \alpha'_i \xi$

Def

$$\xi = \frac{n'_i - n'_{i0}}{\alpha'_i} = - \frac{n_i - n_{i0}}{\alpha_i}$$

Avancement

Coefficients stoechiométriques > 0 peuvent être entiers ou fractionnaires

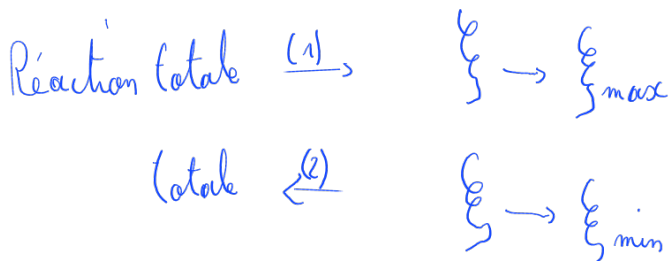
Rq: Si on prend $\xi = 0$ c'est l'ETI

$\xi > 0$ pour une réaction évoluant $\xrightarrow{(1)}$ sens direct

$\xi < 0$ pour une réaction évoluant $\xleftarrow{(2)}$ sens inverse

ξ augmente quand la réaction se déroule sens direct $\xrightarrow{1}$, diminue sens inverse $\xleftarrow{2}$.

ξ_{max} est la plus petite des valeurs positives de ξ annulant la quantité de matière de l'un des réactifs appelé réactif limitant. ξ_{min} est la plus grande des valeurs négatives de ξ annulant la quantité de matière de l'un des produits.



Si la réaction n'est pas totale

$$\xi \rightarrow \xi_f \quad \text{ou} \quad \xi_{\text{min}} < \xi_f < \xi_{\text{max}}$$

Taux d'avancement final

$$\tau_f = \frac{\xi_f}{\xi_{\max}}$$

Il indique quelle fraction du réactif limitant a effectivement réagi (pour une réaction sens direct $\xrightarrow{1}$).

- Réaction totale sens direct (ou réaction quantitative) : $\tau_f = 1 = 100\%$

- Réaction nulle : $\tau_f = 0$

Exemple : Quantités de moles à l'état initial Pour un état quelconque (E q) après réaction	EI	Réactifs		$\xrightleftharpoons[\text{(2)}]{\text{(1)}}$	Produits	
		$\text{N}_{2(g)}$ 2	$3 \text{H}_{2(g)}$ 8		$2 \text{NH}_{3(g)}$ 6	(en moles)
		$2 - \xi$	$8 - 3\xi$		$6 + 2\xi$	

* Réaction sens direct (1)

$$\text{N}_2 \text{ limitant: } 2 - \xi = 0 \Rightarrow \xi = 2 \text{ mol}$$

$$\text{H}_2 \text{ limitant: } 8 - 3\xi = 0 \Rightarrow \xi = \frac{8}{3} = 2,7 \text{ mol}$$

$\Rightarrow \text{N}_2$ disparaît en premier, c'est le réactif limitant

$$\xi_{\max} = 2 \text{ mol}$$

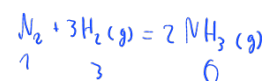
* Réaction sens indirect (2)

$$\text{NH}_3 \text{ limitant pour } 6 + 2\xi = 0$$

$$\Rightarrow \xi_{\min} = -3 \text{ mol}$$

! Pas de quantité de matière < 0 !!!

Rq: Réactifs en proportions stœchiométriques



Donc, à l'état d'équilibre final

$$\xi_{\min} < \xi_f < \xi_{\max}$$

3.) Activité de différents corps

Activité : grandeur sans dimension, dont l'expression dépend de la nature et de l'état de l'espèce considérée.

- Pour un gaz supposé parfait : $a_i = \frac{P_i}{P^\circ}$

P_i est la pression partielle, exprimée en bar : $P_i = x_i P$ où $x_i = \frac{n_i}{n_{Tg}}$ est la fraction molaire de l'espèce

étudiée. $n_{Tg} = \sum_i n_i$ est le **nombre total de moles gazeuses**

$P^\circ = 1,00 \text{ bar}$ est la pression standard de référence ($1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$)

- Pour un corps pur condensé, (solide ou liquide), seul dans sa phase, $a_i = 1$.

- Pour les équilibres en phase liquide :

Solutions diluées

$a_i = 1$ pour le solvant

$a_i = 1$ pour tout précipité ($\Rightarrow$ solide)

$a_i = \frac{c_i}{c^\circ}$ pour les solutés

c_i est la concentration molaire, supposée faible, de l'espèce en solution, exprimée en mol.L^{-1} .

$c^\circ = 1,00 \text{ mol.L}^{-1}$ est la concentration standard de référence

Rq: Solutions non diluées $a_i = x_i$ où $x_i = \frac{n_i}{n_{\text{tot}}}$ est la fraction molaire de l'espèce

On ne peut pas différencier des solutes/solvants

4.) Définition du quotient de réaction

Soit un système constitué entre autres des espèces chimiques A_i entre lesquelles se déroule une réaction chimique : $\alpha_1 A_1 + \dots + \alpha_i A_i = \alpha_1' A_1' + \dots + \alpha_i' A_i'$

Pour ce système le quotient de réaction Q associé à cette équation est défini par :

$$Q = \frac{\prod_{\text{produits}} a_i^{\alpha_i'}}{\prod_{\text{réactifs}} a_i^{\alpha_i}}$$

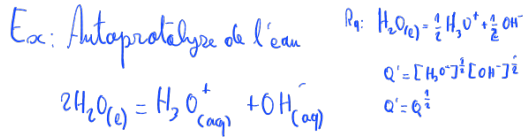
Sans dimension

Propriétés

Q est une grandeur sans dimension.

Q dépend de l'équation de la réaction.

Q dépend de l'avancement de la réaction



$$Q = \frac{a_{H_3O^+} \times a_{OH^-}}{(a_{H_2O})^2}$$

$$H_2O(l) \text{ solvant} \rightarrow a_{H_2O} = 1$$

$$H_3O^+, OH^- \text{ solutés} \rightarrow a_{H_3O^+} = \frac{[H_3O^+]}{c^\circ}$$

$$a_{OH^-} = \frac{[OH^-]}{c^\circ}$$

$$Q = \frac{[H_3O^+][OH^-]}{(c^\circ)^2}$$

$$Q = [H_3O^+][OH^-]$$

même en tout point

indépendant de t

5.) Evolution d'un système

Lorsque l'équilibre est atteint (composition uniforme et invariante dans chaque phase), et si tous les constituants de la réaction sont présents, le quotient de la réaction prend une valeur qui ne dépend que de la température (et pas de l'état initial).

$Q_{eq} = K^\circ(T)$ K° est appelée constante d'équilibre thermodynamique.

Comme Q , c' est une grandeur sans dimension.

Pour le système considéré, on calcule Q_{EI} à l'état initial.

- Si $Q_{EI} < K^\circ$, le système tend à évoluer sens direct $\xrightarrow{1}$.
- Si $Q_{EI} > K^\circ$, le système tend à évoluer inverse $\xleftarrow{2}$.
- Si $Q_{EI} = K^\circ$, le système initial est dans un état d'équilibre : il n'y a pas d'évolution.

K°

$Q_{EI} \xrightarrow{1}$

$\xleftarrow{2} Q_{EI}$

Q

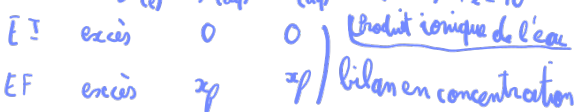
Rq: $Q = \frac{\prod a_i^{\alpha_i'}}{\prod a_i^{\alpha_i}}$

$Q_{EI} \nearrow$ si $a_i' \nearrow$ et $a_i \searrow$

$$Q = x_p^2 = K_e \Rightarrow x_p = \sqrt{K_e} = 10^{-3} \text{ mol.l}^{-1}$$

$$[H_3O^+] = [OH^-] = 10^{-3} \text{ mol.l}^{-1}$$

$$pH = -\log[H_3O^+] = 7$$



Si $K^\circ \geq 10^4$ (en pratique pour $K^\circ \geq 10^3$), on considère que la réaction est totale sens (1) : $\xi_f \rightarrow \xi_{\max}$

Si $K^\circ \leq 10^{-4}$ (en pratique pour $K^\circ \leq 10^{-3}$), on considère que la réaction est totale sens (2) : $\xi_f \rightarrow \xi_{\min}$

ou nulle s'il n'y a pas de produits à l'état initial : $\xi_f \rightarrow 0$

IV Résolution numérique. Méthode de dichotomie.

1. Exemple

On considère l'équilibre chimique suivant à 25°C : $\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+_{(\text{aq})} = \text{Ag}^+_{(\text{aq})} + 2 \text{NH}_{3(\text{aq})}$
 A 25°C, la constante de cet équilibre vaut $K^\circ = 10^{-7,2}$.

On suppose qu'à l'état initial, on a les concentrations suivantes :

$$[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+]_0 = [\text{Ag}^+]_0 = C_0 \text{ et } [\text{NH}_3]_0 = \frac{C_0}{10}.$$

On veut déterminer le taux d'avancement x de la réaction à l'équilibre, pour différentes valeurs de C_0 .

	$\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+_{(\text{aq})}$	$\text{Ag}^+_{(\text{aq})}$	$+ 2 \text{NH}_{3(\text{aq})}$
Etat initial	C_0	C_0	$\frac{C_0}{10}$
Equilibre final	$C_0(1-x)$	$C_0(1+x)$	$C_0(2x + \frac{1}{10})$
	$= C_0 - C_0 x$	$= C_0 + C_0 x$	$= \frac{C_0}{10} + 2 C_0 x$
	$= C_0 - y$	$= C_0 + y$	$= \frac{C_0}{10} + 2 y$

Bilan en concentration

On pose $y = C_0 x \Rightarrow x = \frac{y}{C_0}$ x sans dimension

• Trouver x_{max} / x_{min}

Réaction totale sens $\rightarrow$: $\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+$ limitant

$$C_0(1-x) = 0 \Rightarrow x_{\text{max}} = 1$$

Réaction totale sens $\leftarrow$: NH_3 limitant

$$C_0(2x + \frac{1}{10}) = 0 \Rightarrow 2x = -\frac{1}{10} \quad x = -\frac{1}{20}$$

$$x_{\text{min}} = -0,05$$

À l'équilibre final $-0,05 \leq x \leq 1$

b.) Quotient de réaction

$$Q = \frac{a_{(\text{Ag}^+)}}{a_{(\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+)}} \times a_{(\text{NH}_3)}^2$$

$$Q = \frac{[\text{NH}_3]^2 [\text{Ag}^+]}{[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+] (C^\circ)^2}$$

$$\text{ou } C^\circ = 1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$$

$$Q = \frac{C_0^2 (2x + \frac{1}{10})^2 C_0 (1+x)}{C_0 (1-x)}$$

$$Q = \frac{C_0^2 (2x + 0,1)^2 (1+x)}{(1-x)}$$

À l'équilibre, on aura $Q = K^\circ \Rightarrow x$ par résolution numérique

$$C_0 = 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$$

$$x=0: Q_{\text{EI}} = C_0^2 \times 10^{-2} = 10^{-4} \times 10^{-2}$$

$$Q_{\text{EI}} = 10^{-6}$$

$$Q_{\text{EI}} > K^\circ \text{ Réaction sens inverse } \Rightarrow x < 0$$

Toutes les concentrations étant positives, il apparaît que $-0,05 \leq x < 1$ x étant sans unité.

Le quotient de réaction Q_r vaut : $Q_r = \frac{C_0^2(1+x)(2x+\frac{1}{10})^2}{(1-x)}$.

On rappelle que dans l'état d'équilibre final, $Q_r = K^\circ$. On prendra $C_0 = 0,01 \text{ mol.L}^{-1}$.

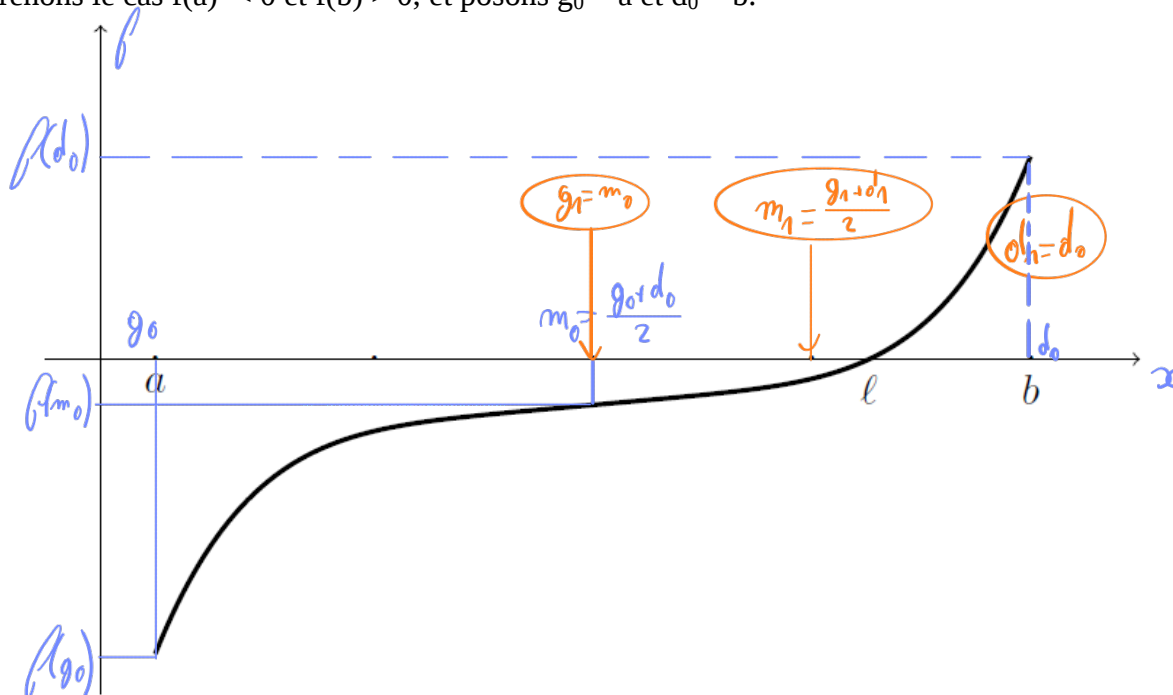
L'équation à résoudre pour déterminer x à l'équilibre apparaît alors comme une équation du troisième degré. Une résolution numérique peut s'avérer utile.

Pour cela, on définit $f(x) = Q_r(x) - K^\circ$ et on cherchera à résoudre $f(x) = 0$.

2. Méthode de dichotomie

On considère une fonction f , continue sur $[a, b]$, où $f(a)$ et $f(b)$ sont de signes opposés. Le théorème mathématique des valeurs intermédiaires assure que f possède au moins un zéro ℓ entre a et b .

Prenons le cas $f(a) < 0$ et $f(b) > 0$, et posons $g_0 = a$ et $d_0 = b$.



On considère $m_0 = \frac{g_0 + d_0}{2}$ et on évalue $f(m_0)$:

- Si $f(m_0) \cdot f(g_0) \geq 0$, on va poursuivre la recherche d'un zéro dans l'intervalle $[m_0, d_0]$. On pose donc $g_1 = m_0$ et $d_1 = d_0$.
- Sinon, la recherche doit se poursuivre dans l'intervalle $[g_0, m_0]$. On pose donc $g_1 = g_0$ et $d_1 = m_0$. *Si $f(m_0) \cdot f(g_0) < 0$*
- On recommence alors en considérant $m_1 = \frac{g_1 + d_1}{2}$
- On continue tant que $d - g > 2\varepsilon$, ε (epsilon) étant la précision voulue sur ℓ .

3. Mise en oeuvre

On programme une fonction dichotomie d'arguments les réels a et b et une précision epsilon. Cette fonction recherche une valeur approchée d'un passage par zéro de la fonction dans l'intervalle $[a, b]$. Elle renvoie la valeur approchée trouvée du taux d'avancement à l'équilibre, ainsi que le nombre d'itérations nécessaires pour l'atteindre. On prendra epsilon = 10^{-9} que l'on peut noter 1E-9 sous python.

On détermine une nouvelle valeur approchée du taux d'avancement à l'équilibre à l'aide de la fonction `bisect` de `scipy.optimize`.

On calcule $f(m) \times f(g)$

• Si $f(m_0)$ et $f(g_0)$ sont de même signe (cas du dessin pour l'étape 0)

Le zéro va se trouver sur l'intervalle $[m_0, d_0]$

$g_1 = m_0$ $d_1 = d_0$

• Si $f(m_0)$ et $f(g_0)$ sont de signe opposé

Le zéro se trouve sur $[g_0, m_0]$

$g_1 = g_0$ $d_1 = m_0$

```

1  # *****
2  # Tm1. Obtention d'un état final en chimie
3  # *****
4
5  import matplotlib.pyplot as plt
6  import numpy as np
7  import scipy.optimize as spo #pour l'utilisation de bisect (partie 3)
8
9
10 #1. approche graphique
11
12 C0 = 0.01#concentration initiale
13 K0 = 10**(-7.2) #valeur de la constante d'équilibre
14
15 def f(x):
16     """calcul f(x)"""
17     f = C0**2*(1+x)*(2*x+0.1)**2/(1-x)-K0
18     return(f)
19
20
21 les_f=[]
22 les_x = np.linspace(-0.05,0.999,100)#la fonction n'est pas définie en x=1
23
24 for x in les_x :
25     les_f.append(f(x))
26
27
28 plt.plot(les_x,les_f, 'g')
29 plt.title('f=Qr-K°')
30 plt.xlabel('x')
31 plt.ylabel('f')
32 plt.grid()
33 plt.figure()
34
35 #On réduit l'intervalle d'étude
36 les_f=[]
37 les_x = np.linspace(-0.05,0.85,100)
38
39 for x in les_x :
40     les_f.append(f(x))
41
42
43 plt.plot(les_x,les_f, 'g')
44 plt.title('f=Qr-K°')
45 plt.xlabel('x')
46 plt.ylabel('f')
47 plt.grid()
48 plt.show()
49
50 #Graphiquement, on voit que  $-0.05 < x < +0.2$ 

```

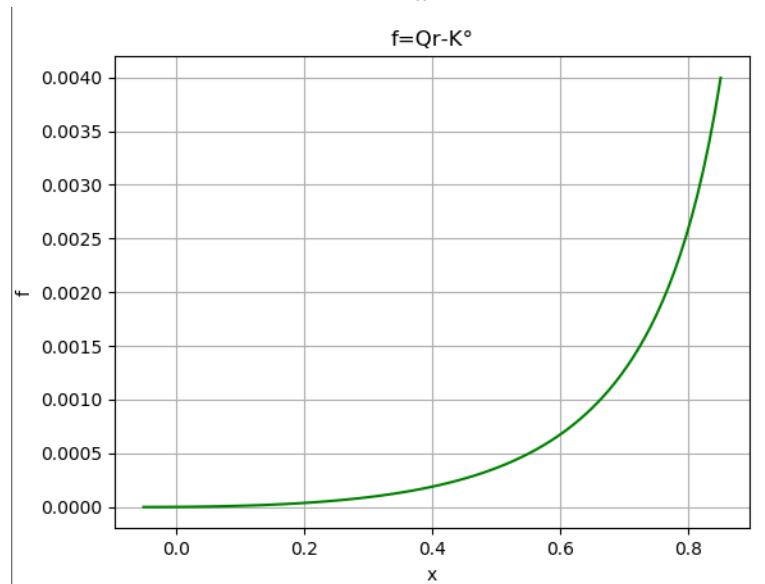
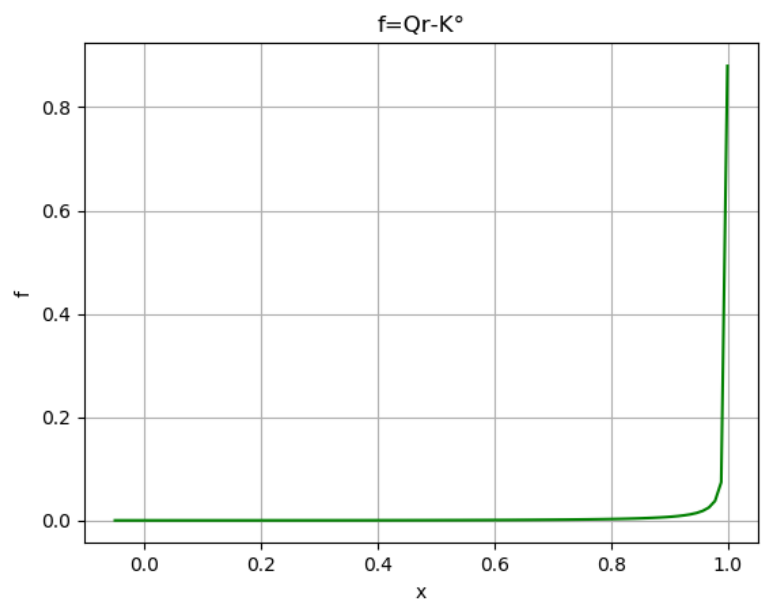
```

51
52 ##2. Recherche de zéros par dichotomie
53
54 a=-0.05
55 b=0.2
56
57 def dichotomie(a, b, epsilon):
58     g = a
59     d = b
60     n = 0
61     while d - g > 2 * epsilon:
62         m = (g + d)/2
63         if f(m) * f(g) <= 0:
64             d = m
65         else:
66             g = m
67         n = n + 1
68     return((d + g) / 2, n)
69
70
71 print("zéro obtenu par la méthode de dichotomie, avec le nombre d'itérations :",dichotomie(a,b, 1e-9))
72
73 #retourne (-0.03696737084537745, 27)
74
75 ##3.fonction prédéfinie bisect de scipy. optimize (notée spo).
76 #spo.bisect(f,a,b) détermine une racine de f dans [a, b].
77 racine = spo.bisect(f,a,b)
78 print("zéro obtenu par bisect de scipy.optimize :",racine)
79 print("")
80

```

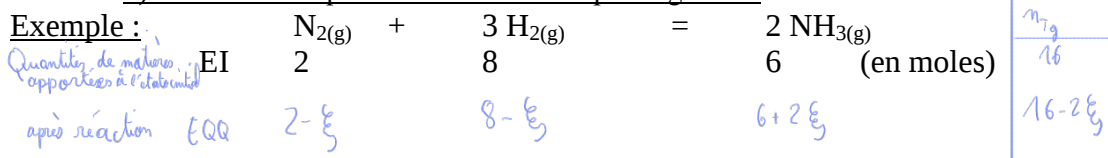
zéro obtenu par la méthode de dichotomie, avec le nombre d'itérations : (-0.03696737084537745, 27)

zéro obtenu par bisect de scipy.optimize : -0.03696737050886441



V Applications

1) Ecriture d'un quotient de réaction en phase gazeuse



$$Q = f(a_i) \text{ puis } f(n_i) \text{ puis } f(\xi)$$

$$Q = \frac{(a_{\text{NH}_3})^2}{a_{\text{N}_2} \times (a_{\text{H}_2})^3}$$

$$Q = \frac{(6+2\xi)^2}{(2-\xi)(8-3\xi)^3} \times \left(\frac{P}{P^\circ}\right)^2$$

Très souvent, on prend $P = P^\circ$ (énoncé)

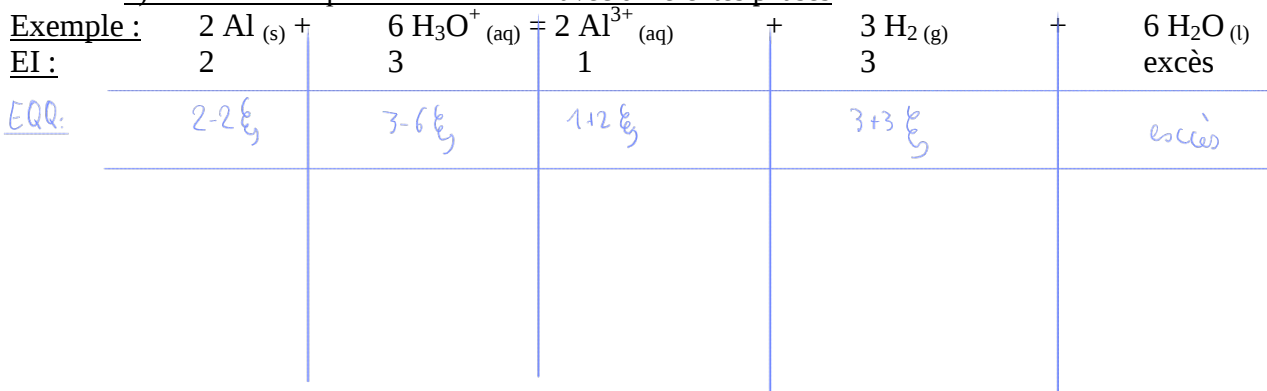
Pour un gaz parfait

$$a_i = \frac{P_i}{P^\circ} = \frac{n_i}{n_{\text{tot}}} \frac{P}{P^\circ}$$

$$Q = \left(\frac{n_{\text{NH}_3}}{n_{\text{tot}}} \frac{P}{P^\circ} \right)^2 \times \left(\frac{n_{\text{N}_2}}{n_{\text{tot}}} \frac{P^\circ}{P} \right) \times \left(\frac{n_{\text{H}_2}}{n_{\text{tot}}} \frac{P^\circ}{P} \right)^3$$

$$Q = \frac{(n_{\text{NH}_3})^2 (n_{\text{tot}})^2 (P^\circ)^2}{n_{\text{N}_2} \times (n_{\text{H}_2})^3 \times (P)^2}$$

2) Ecriture d'un quotient de réaction avec différentes phases



• Réaction totale vers droit: H_3O^+ disparaît en 1^{ère}

$\Rightarrow \text{H}_3\text{O}^+$ réactif limitant

$$n(\text{H}_3\text{O}^+) = 3 - 6\xi > 0 \Rightarrow \xi_{\text{max}} = \frac{3}{6}$$

$$\Rightarrow \xi_{\text{max}} = \frac{1}{2} \text{ mol}$$

• Réaction totale vers inverse :

Al^{3+} disparaît en premier = produit limitant

$$n(\text{Al}^{3+}) = 1 + 2\xi > 0$$

$$\Rightarrow \xi_{\text{min}} = -\frac{1}{2} \text{ mol}$$

$$\xi_{\text{min}} \leq \xi \leq \xi_{\text{max}} \\ -0,5 \leq \xi \leq 0,5 \text{ (mole)}$$

$$Q = \frac{[\text{Al}^{3+}]^2 \times \left(\frac{P_{\text{H}_2}}{P^\circ}\right)^3 \times \left(\frac{c^\circ}{[\text{H}_3\text{O}^+]}\right)^6}{[\text{H}_3\text{O}^+]^6 \times (P^\circ)^3}$$

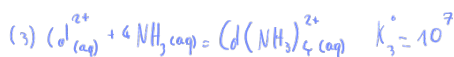
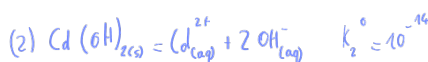
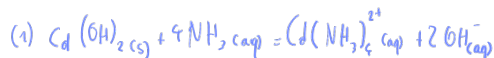
$$Q = \frac{[\text{Al}^{3+}]^2 \times (c^\circ)^6 \times (P_{\text{H}_2})^3}{[\text{H}_3\text{O}^+]^6 \times (P^\circ)^3}$$

$$c^\circ = 1 \text{ mol L}^{-1}$$

$$Q = \frac{[\text{Al}^{3+}]^2 \times (P_{\text{H}_2})^3}{[\text{H}_3\text{O}^+]^6 \times (P^\circ)^3}$$

Souvent, on prend $P_{\text{H}_2} = P^\circ$

3.) Combinaisons d'équations à 25°C



$$K_1^\circ = \frac{[\text{Cd}(\text{NH}_3)_4^{2+}][\text{OH}^-]^2}{[\text{Cd}^{2+}][\text{NH}_3]^4} \quad K_2^\circ = [\text{Cd}^{2+}][\text{OH}^-]^2 \quad K_3^\circ = \frac{[\text{Cd}(\text{NH}_3)_4^{2+}]}{[\text{Cd}^{2+}][\text{NH}_3]^4}$$

$$K_1^\circ = K_2^\circ \times K_3^\circ = 10^{-9} \quad (1) - (2) + (3)$$

$$Q = \frac{(a_{\text{Cd}(\text{NH}_3)_4^{2+}})^2 \times (a_{\text{OH}^-})^2 \times (a_{\text{H}_2\text{O}})^6}{(a_{\text{Cd}(\text{OH})_2})^2 \times (a_{\text{H}_3\text{O}^+})^6}$$

$$P^\circ = 1 \text{ bar} \quad a_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{P_{\text{H}_2\text{O}}}{P^\circ} \quad a_{\text{H}_2\text{O}} = 1 \text{ (solvant)}$$

$$a_{\text{Al}(\text{s})} = 1 \text{ solide}$$

$$a_{\text{Al}^{3+}} = \frac{[\text{Al}^{3+}]}{c^\circ} \quad c^\circ = 1 \text{ mol L}^{-1}$$

$$a_{\text{H}_3\text{O}^+} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]}{c^\circ}$$