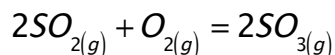


Cinétique chimique série n°1: Concepts de base, vitesse de réaction, ordre**Exercice 1: Avancement de réaction** ◆

Soit l'oxydation du dioxyde de soufre par le dioxygène supposée totale dans les conditions opératoires (P et T fixées, phase gazeuse...), d'équation-bilan :



a) On part à l'état initial (EI) d'un mélange équimolaire 1 mol de SO_2 + 1 mol de O_2 . Dresser un tableau d'évolution en utilisant l'avancement de réaction à l'instant t . En déduire l'avancement final ξ_f .

b) Même question si l'on part désormais d'un mélange 1 mol de SO_2 + 1 mol d'air.

c) Même question si l'on part d'un mélange 2 mol de SO_2 + 5 mol d'air.

Rappel: on assimile l'air au mélange 20 % de O_2 + 80 % de N_2 .

Exercice 2: Réaction d'ordre globale deux : saponification ◆◆

On étudie la réaction de saponification suivante : $RCOOR'_{(aq)} + HO^-_{(aq)} = RCOO^-_{(aq)} + R'OH_{(aq)}$.

Dans un litre d'eau thermostatée à 27°C, on introduit sans variation de volume 10^{-2} mol d'hydroxyde de sodium et 10^{-2} mol d'ester ($RCOOR'$). Au bout de 2 heures, on constate qu'il ne reste que 25 % de $NaOH$.

a) Etablir la loi $x = [R'OH] = f(t)$ dans l'hypothèse d'une réaction d'ordre globale deux.

b) En déduire la constante de vitesse k et le temps de demi-réaction $t_{1/2}$.

Exercice 3 : Energie d'activation ◆◆

La réaction $2N_2O_{(g)} = 2N_2_{(g)} + O_{2(g)}$ est du premier ordre en N_2O . Tous les corps sont gazeux (les gaz sont supposés parfaits) et le volume reste constant.

A $t = 0$ min, on a N_2O seul sous $P_0 = 1$ bar.

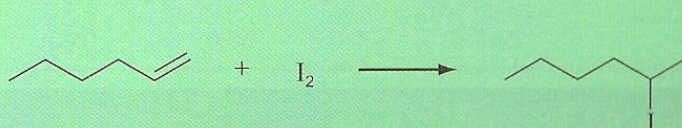
A $t = 20$ min à $T_1 = 283$ K, la pression totale est $P_1 = 1,006$ bar.

A $t = 20$ min à $T_2 = 873$ K, la pression totale est $P_2 = 1,12$ bar.

Déterminer les valeurs de la constante de vitesse aux diverses températures et l'énergie d'activation.

Exercice 4 : Forme intégrée des équations de vitesse ◆◆**Exercice dirigé 8.6** Utilisation de la forme intégrée des équations de vitesse pour étudier la réaction de l'iode sur le hex-1-ène.

L'hex-1-ène réagit avec I_2 dans une réaction d'addition, pour donner le 1,2-diiodohexane (l'addition des halogènes sur les alcènes est discutée dans la Section 21.3).



La réaction est effectuée en solution à 298 K en utilisant un large excès de hex-1-ène. Utilisez les données du tableau suivant pour trouver l'ordre de la réaction par rapport à I_2 .

t / s	0	500	1 500	2 500	3 500	4 500	5 500	6 500	7 500
$[I_2] / 10^{-3} \text{ mol dm}^{-3}$	20,0	17,5	14,1	11,7	10,1	8,9	7,9	7,1	6,6

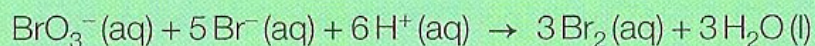
Stratégie

L'objectif de cet exercice est d'expliquer l'usage de la forme intégrée d'une équation de vitesse pour trouver l'ordre de la réaction par rapport à I_2 .

Exercice 5 : Méthode de la vitesse initiales ♦♦

Exercice dirigé 8.5 Utilisation de la méthode des vitesses initiales pour étudier la réaction entre les ions bromates et les ions bromures

Les ions bromates (BrO_3^-) réagissent avec les ions bromures (Br^-) en solution acide pour former le dibrome (Br_2)



La concentration de $\text{BrO}_3^-(\text{aq})$ est suivie à 298 K pour quatre expériences séparées avec, pour chacune, des concentrations initiales de réactifs différentes, comme montré dans le tableau suivant.

Expérience	Concentration initiale / mol dm^{-3}			Vitesse initiale / $10^{-3} \text{ mol dm}^{-3} \text{ s}^{-1}$
	$[\text{BrO}_3^-(\text{aq})]$	$[\text{Br}^-(\text{aq})]$	$[\text{H}^+(\text{aq})]$	
1	0,10	0,10	0,10	1,2
2	0,20	0,10	0,10	2,4
3	0,10	0,30	0,10	3,6
4	0,20	0,10	0,20	9,6

- (a) Déterminez l'ordre de la réaction par rapport à chacun des réactifs et donnez l'ordre global de la réaction.
- (b) Écrivez l'équation cinétique globale de la réaction et calculez une valeur de la constante de vitesse, k , à 298 K.

Stratégie

En examinant les données, trouvez comment la vitesse initiale varie pour chaque réactif lorsque sa concentration initiale varie. Pour isoler l'effet de chaque réactif, comparez les expériences qui ne diffèrent que par la concentration d'un seul réactif.