دورة العام ٢٠١٢ العادية

امتحانات الشهادة الثانوية العامة الفرع: علوم الحياة

وزارة التربية والتعليم العالي المديرية العامة للتربية دائرة الامتحانات

مسابقة في مادة الكيمياء الاسم: المدة : ساعتان الرقم:

Cette épreuve est constituée de trois exercices. Elle comporte quatre pages numérotées de 1 à 4.

L'usage d'une calculatrice non programmable est autorisé.

Traiter les trois exercices suivants :

Premier exercice (6 points) Acide chlorhydrique et carbonate de calcium

On se propose de suivre l'évolution de la réaction entre le carbonate de calcium $CaCO_3$ solide et un excès d'une solution d'acide chlorhydrique $(H_3O^+ + Cl^-)$. L'équation de cette réaction est:

$$CaCO_{3(s)} + 2 H_3O^{+}_{(aq)} \rightarrow Ca^{2+}_{(aq)} + CO_{2(g)} + 3H_2O_{(l)}$$

A $T = 25^{\circ}$ C, on introduit un excès d'une solution d'acide chlorhydrique dans un flacon contenant un morceau de carbonate de calcium de masse m = 40 g. On connecte immédiatement le flacon à un manomètre qui indique une pression initiale P_o représentant la pression de l'air qui s'y trouve.

On relève, ensuite, la pression P_t indiquée par le manomètre à différentes dates t.

On détermine la quantité du gaz CO₂ dégagé (en mol) et on groupe les résultats dans le tableau suivant :

t (s)	10	20	30	40	60	80	100	120
$n (CO_2) (10^{-2})$	6,0	10	14	17,5	22,5	26,5	29,5	31,0
mol)								

Données:

- Masse molaire du carbonate de calcium : M = 100 g.mol⁻¹.
- Constante des gaz parfaits : R = 0.08 atm.L.mol⁻¹.K⁻¹.
- Le gaz CO₂ est supposé un gaz parfait.

1- Etude préliminaire

- 1.1- Choisir, en justifiant, des termes suivants ceux qui conviennent pour qualifier le mélange réactionnel à la fin du dégagement gazeux : hétérogène, homogène, acide, basique et neutre.
- 1.2- Exprimer, en fonction de P_o et P_t , la quantité du gaz dégagé $n(CO_2)$ dans le cas où le mélange gazeux occupe un volume de 1 L.
- 1.3- Vérifier si la date t = 120 s représente la fin de la réaction.

2- Etude cinétique

2.1- Tracer la courbe représentant la variation de la quantité du gaz dégagé en fonction du temps : $n(CO_2) = f(t)$ dans l'intervalle de temps : [0-120 s].

Prendre les échelles suivantes :

- 1 cm pour 10 s en abscisses et 1 cm pour 2,5.10⁻² mol en ordonnées.
- 2.2- Déduire, graphiquement, l'évolution de la vitesse de formation de CO₂ au cours du temps.
- 2.3- Déterminer le temps de demi-réaction.
- 2.4- On reprend l'expérience réalisée, au début de l'exercice, mais avec une seule modification : le flacon est placé dans un cristallisoir contenant de l'eau glacée.

Tracer, sur le même graphe de la question 2.1, l'allure de la courbe représentant la nouvelle variation de la quantité de gaz dégagé en fonction du temps : $n(CO_2) = g$ (t). Justifier.

Deuxième exercice (7 points) Hydroxyde de sodium

L'hydroxyde de sodium, solide ionique de formule statistique NaOH, se présente généralement sous la forme de pastilles blanches. L'hydroxyde de sodium est très soluble dans l'eau et dans l'éthanol. Au laboratoire, les solutions aqueuses étalonnées d'hydroxyde de sodium sont utilisées pour doser des solutions acides et les solutions concentrées pour préparer du savon...

1- Dosage d'un détartrant

Donnée: Cette étude est réalisée à 25°C.

Liste de verrerie disponible au laboratoire

- Béchers: 100, 200 et 500 mL.

- Fioles jaugées : 100, 200 et 500 mL.

- Pipettes jaugées : 5, 10 et 20 mL.

- Eprouvettes graduées : 5, 10 et 20 mL.

- Erlenmeyers: 100, 200 et 500 mL.

- Burette graduée de 25 mL.

On se propose de doser un détartrant liquide pour sanitaires contenant de l'acide chlorhydrique (considéré comme la seule espèce chimique présente de caractère acido-basique). Pour cela, on procède de la façon suivante :

- On dilue 50 fois un échantillon de ce détartrant.
- On prélève un volume $V_A = 20,0$ mL de la solution diluée que l'on verse dans un erlenmeyer contenant environ 30 mL d'eau distillée et quelques gouttes d'un indicateur coloré de fin de dosage.
- On ajoute ensuite progressivement une solution d'hydroxyde de sodium de concentration $C_B = 0.10 \text{ mol.L}^{-1}$, jusqu'à atteindre l'équivalence.
- 1.1- Choisir, en justifiant, de la liste ci-haut, la verrerie indispensable à la dilution du détartrant.
- 1.2- Ecrire l'équation de la réaction de dosage.
- 1.3- Déterminer la concentration de la solution diluée en acide chlorhydrique, sachant que le volume basique ajouté à l'équivalence est $V_{BE} = 9.2$ mL.
- 1.4- Déduire la concentration du détartrant en acide chlorhydrique.
- 1.5- Préciser l'effet de la présence de l'eau, dans l'erlenmeyer, sur le volume V_{BE} et sur le pH à l'équivalence

 $pH_{E.}$

2- Préparation d'un savon

Donnée:

Masse molaire de l'oléate de sodium : $M = 304 \text{ g.mol}^{-1}$.

On chauffe un mélange de 4,0.10⁻² mol d'oléine (triester d'acide oléique) et un excès d'une solution d'hydroxyde de sodium concentrée, en présence d'éthanol comme solvant.

On obtient l'oléate de sodium de formule (C₁₇H₃₃CO₂ + Na⁺) et un composé (G).

- 2.1- Déduire la formule de l'acide oléique et préciser s'il est un acide saturé ou insaturé.
- 2.2- Ecrire l'équation de la saponification de l'oléine.
- 2.3- Donner le nom systématique du composé (G).
- 2.4- Déterminer la masse du savon obtenu, sachant que le rendement de la réaction est 95%.
- 2.5- L'ion oléate présente deux parties : une hydrophile et l'autre lipophile. Indiquer ces deux parties sur la formule de cet ion.

Troisième exercice (7 points) Acide propanoïque

On dispose, au laboratoire, de trois flacons dont les étiquettes portent les indications suivantes :

Flacon	1	2	3
Indication de l'étiquette	Acide propanoïque pur	Solution aqueuse de propanoate de sodium $(C_2H_5CO_2^- + Na^+)$	Butan-2-ol

Dans cet exercice, on utilise l'acide propanoïque pour préparer une solution tampon de pH = 5,20 et pour synthétiser un ester d'odeur fruitée.

Données:

- Produit ionique de l'eau : $K_e = 1,0.10^{-14}$.
- $pK_a (C_2H_5CO_2H / C_2H_5CO_2^-) = 4,89.$
- Masse volumique de l'acide propanoïque pur : $\mu = 0.99 \text{ g.mL}^{-1}$.
- Masse molaire de l'acide propanoïque : M = 74 g.mol⁻¹.

1- Préparation de la solution tampon

On mesure le pH de la solution contenue dans le flacon 2 ; on trouve pH = 8,45.

- 1.1- Ecrire l'équation de la réaction entre la base C₂H₅CO ⁻₂ et l'eau.
- 1.2- Montrer que la solution du flacon 2 a une concentration $C = 1,0.10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$. (On néglige [$C_2H_5CO_2H$] devant C dans cette solution).
- 1.3- Déterminer le volume V_1 d'acide propanoïque pur qu'il faut ajouter à un volume V=3 L de la solution de propanoate de sodium pour préparer une solution tampon de pH égal à 5,20.

2- Synthèse de l'ester

On chauffe, à reflux, un mélange équimolaire d'acide propanoïque et de butan-2-ol.

- 2.1- Ecrire l'équation de la réaction qui a lieu, en utilisant les formules semi-développées des composés organiques. Nommer l'ester formé.
- 2.2- Citer deux caractéristiques de cette réaction.
- 2.3- L'ester formé et le butan-2-ol présentent le même type d'isomérie de configuration. Préciser ce type d'isomérie.
- 2.4- Indiquer l'intérêt du chauffage à reflux dans cette synthèse.
- 2.5- Préciser l'effet de chacune des trois propositions suivantes sur le rendement de cette réaction :
 - remplacer l'acide propanoïque pur par une solution aqueuse contenant la même quantité d'acide ;
 - ajouter un catalyseur au mélange initial ;
 - utiliser un mélange initial où l'acide est en excès par rapport à l'alcool.

مشروع معيار التصحيح مسابقة في مادة الكيمياء

Premier exercice (6 points) Acide chlorhydrique et carbonate de calcium

Partie	Corrigé	Note
de la Q 1.1	Comme l'acide chlorhydrique est en excès, les termes qui qualifient ce mélange sont : homogène et acide.	0.75
1.2	D'après l'équation des gaz parfaits : $n(CO_2) = \frac{P(CO_2) \times V}{R \times T} = \frac{(P_t - P_o) \times V}{R \times T} = \frac{P_t - P_o}{0.08 \times 298} = \frac{P_t - P_o}{23,84} \text{ à condition que les pressions soient en atm.}$	0.75
1.3	$n(CO_2)$ formé à la fin de la réaction= $n(CaCO_3)$ initial car (H_3O^+ est en excès); $= \frac{m(CaCO_3)initial}{M} = \frac{40}{100} = 0,4 \text{ mol}$ Comme à $t = 120 \text{ s}, \ n(CO_2)$ formé = 0,31 mol < 0,4 mol, donc ce temps n'indique pas la fin de la réaction.	1
2.1	La courbe est : n(CO ₂) (10 ⁻²) mol 25 20 15 10 5 0 10 20 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 120 130	1
2.2	La vitesse de formation de CO ₂ est égale à la pente de la tangente à la courbe au point d'abscisse t. Cette vitesse diminue au cours du temps car d'après le graphe,	0.75

	cette pente est maximale à $t=0$ et elle diminue au cours du temps comme le montre le graphe 2.1.	
2.3	Le temps de demi-réaction est la durée durant laquelle la quantité de CO_2 formé atteint la moitié de sa valeur à la fin de la réaction. A $t_{1/2}$, $n(CO_2)$ formé = 0,4 / 2 = 0,2mol. D'après le graphe, on tire $t_{1/2}$ = 50 s.	0.75
2.4	La température est un facteur cinétique. Dans l'eau glacée, elle diminue par conséquent la vitesse de formation de CO ₂ diminue. A tout instant t, n(CO ₂) formé à 0°C < n(CO ₂) formé à 25°C; l'allure de cette courbe sera:	1
	n(CO ₂) (10 ⁻²) mol solve f(t) g(t) 10 5 0 20 40 60 80 100 120 140	

Deuxième exercice (7 points) Hydroxyde de sodium

Partie de	Corrigé	Note
la Q.		
1.1	Dans une dilution, n (soluté) apporté ne change pas : $C_o.V_o = C_A.V$; avec C_o et C_A sont les concentrations respectives du détartrant et de la solution diluée en acide chlorhydrique.	
	Le facteur de dilution $F = \frac{C_o}{C_A} = \frac{V}{V_o} = 50$ avec V est le volume de la fiole à choisir et V_o	1
	le volume de la pipette. D'après la liste, on choisit : une pipette jaugée de 10 mL et une	
	fiole jaugée de 500 mL (bécher pour y mettre l'échantillon)	
1.2	L'équation de la réaction de dosage est :	0.5
	$H_3O^+ + HO^- \rightarrow 2 H_2O.$	
1.3	n (HO $^-$) ajouté à l'équivalence = n (H $_3$ O $^+$) initial dans V $_A$	
	$C_B \cdot V_{BE} = C_A \cdot V_A$; $C_A = \frac{C_B \cdot V_{BE}}{V_A} = \frac{0.1 \times 9.2}{20} = 4.6.10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$.	0.75
1.4	La concentration du détartrant en acide chlorhydrique est :	0.5
	$C_o = 50 \cdot C_A = 50 \cdot 4,6 \cdot 10^{-2} = 2,3 \text{ mol.L}^{-1}$.	

1.5	La présence de l'eau ne change la quantité initiale des ions H_3O^+ ; donc le volume ajouté à l'équivalence V_{BE} ne change pas. A l'équivalence, le pH du milieu est celui de l'eau formée (pH _E = 7). Une quantité supplémentaire d'eau introduite avant le dosage ne change pas pH _E .	1
2.1	La formule de l'acide oléique est : $C_{17}H_{33}CO_2H$. La formule de cet acide ne répond à la formule générale $C_nH_{2n+1}CO_2H$ (ou $C_xH_{2x}O_2$); donc il est acide insaturé.	0.75
2.2	L'équation de la saponification de l'oléine est : $ \begin{array}{c} CH_2 - O - C - C_{17}H_{33} \\ \\ \\ O \\ CH - O - C - C_{17}H_{33} \\ \\ \\ O \\ \end{array} + 3 \ (Na^+ + HO^-) \rightarrow 3 \ (Na^+ + C_{17}H_{33}CO_2^-) + CH_2 - CH - CH_2 \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ O \\ \end{array} $	0.75
2.3	Le nom systématique de G est : propan-1,2,3-triol	0.25
2.4	n(savon) obtenu (pour 100%) = $3 \times n(\text{ol\'eine})$ initial = $3 \times 0.04 = 0.12 \text{ mol car NaOH est}$ en excès. m(savon) correspondante = n(savon) x M = $0.12 \times 304 = 36.48 \text{ g}$. m(savon) expérimental = $36.48 \times 95 / 100 = 34.66 \text{ g}$.	1
2.5	$\frac{C_{17}H_{33} - CO_{2}^{-}}{\overline{lipophile}}$ $\overline{hyd}rophile$	0.5

Troisième exercice (7 points) Acide propanoïque

Partie	Corrigé	Note
de la Q.		
1.1	L'équation de la réaction entre la base $C_2H_5CO_2^-$ et l'eau est :	0.5
	$C_2H_5CO_2^- + H_2O \rightleftharpoons C_2H_5CO_2H + OH^-$	0.5
1.2	$[C_2H_5CO_2^-]$ initiale est égale à C.	
	$C_2H_5CO_2^- + H_2O \rightleftharpoons C_2H_5CO_2H + OH^-$	
	Etat initial C solvant	
	Solution obtenue $C - x$ solvant x x	
	Constante de la réaction : $K_r = \frac{K_e}{K_a} = \frac{10^{-14}}{10^{-4.89}} = 7,76.10^{-10}$	1.25

	Or $K_r = \frac{[C_2H_5COOH]^2}{[C_2H_5COO^-]}$	
	En remplaçant: $[C_2H_5CO_2^-]$ par C, $[C_2H_5CO_2H] = [HO^-] = 10^{pH-14}$	
	On trouve $C = 1,0.10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$.	
1.3	Les quantités initiales d'acide et de sa base conjuguée se conservent dans la solution	
	tampon obtenue.	
	pH(solution) = pK _a (C ₂ H ₅ CO ₂ H / C ₂ H ₅ CO ₂ ⁻) + log $\frac{[C_2H_5CO_2^-]}{[C_2H_5COOH]}$	
	avec $[C_2H_5CO_2^-] = \frac{C \cdot V}{V(m\acute{e}lange)}$ et $[C_2H_5CO_2H] = \frac{\mu \cdot V_1}{M \times V(m\acute{e}lange)}$;	1.25
	d'où $V_1 = \frac{C \times V \times M}{\mu \times 10^{pH - pK_a}} = \frac{0.01 \times 3 \times 74}{0.99 \times 10^{5.2 - 4.89}} = 1.1 \text{ mL}.$	
2.1	L'équation de cette réaction:	
	$CH_3 - CH_2 - COOH + CH_3 - CH_2 - CH - CH_3 \neq H_2O + CH_3 - CH_2 - C - O - CH - CH_2 - CH_3 + CH_$	
	CH_3 CH_2 CH_3 CH_2 CH_3 CH_2 CH_3 CH_3 CH_3 CH_2 CH_3	1
	Le nom de cet ester est: propanoate de 1-méthylpropyle.	
2.2	Deux caractéristiques : lente et limitée.	0.5
2.3	C'est une isomérie d'énantiomérie, car les deux molécules de ces deux composés	0.5
	organiques ont un carbone asymétrique.	
2.4	Le chauffage à reflux accélère la réaction sans aucune perte des constituants du mélange réactionnel.	0.5
2.5	La présence de l'eau au début de la réaction favorise la réaction de l'hydrolyse de l'ester	0.5
	(qui commence à se former) et par conséquent le rendement de la synthèse de l'ester	
	diminue.	
	La présence du catalyseur accélère les deux réactions de la même façon et par conséquent	0.5
	le rendement de cette synthèse ne change pas.	
	L'utilisation d'un mélange initial où l'acide est en excès par rapport à l'alcool favorise la	0.5
	réaction d'estérification (% de l'alcool estérifié augmente) et le rendement augmente.	