

Niveau : Deuxième Bac sciences PC /SVT

Cours détaillé

Suivi temporel d'une transformation - Vitesse de réaction

Plan de chapitre 5 : Suivi temporel d'une transformation - Vitesse de réaction

- > Cours détaillé
- > Résumé de cours
- > Série d'exercices
- Correction détaillée des exercices



Collection CAM – Compte Personnel

other Prof El Moumen 6 06 66 73 83 49 Prof El Moumen

Collection CAM – Compte Professionnel

© Centre El Moumen https://www.elmoumen.academy

Suivi temporel d'une transformation - Vitesse de réaction

SEMESTRE 1/Chimie



Niveau : 2éme.BAC Année scolaire :2025/2026 Prof : Aissi Youssra

I – Suivi temporel de la transformation chimique :

La cinétique chimique vise à suivre l'évolution de la transformation chimique, en particulier à déterminer l'avancement x = f(t).

A cette fin, des méthodes physiques et chimiques sont adoptées :

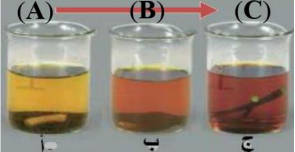
Les méthodes physiques sont utilisées lorsque certaines grandeurs physiques mesurables dans un milieu réactionnel sont liées à la concentration de certaines des espèces chimiques présentes dans ce milieu, notamment : Conductimétrie - pH-métrie - mesure de volume ou de pression - Spectrophotométrie. Ces méthodes se caractérisent par un enregistrement continu de l'évolution de la quantité de matière ou de la concentration dans le temps, et un temps très courte et non parasites pour le milieu réactionnel.

Il existe des *méthodes chimiques* telles que l'étalonnage. Ces méthodes ne permettent pas d'enregistrer en continu l'évolution de la quantité de matière ou de la concentration d'un réactif ou d'un produit dans le temps.

II - Suivi de l'évolution temporelle d'une transformation chimique :

1- Suivi de l'évolution temporelle d'une transformation chimique par le dosage : 1-1- Étude cinétique de la réaction entre l'eau oxygénée et l'ion iodure :

On verse, dans un bécher, un volume de solution d'eau oxygénée $H_2O_{2(aq)}$ (incolore) de concentration $C=0,20\ mol.\ L^{-1}$ et quelques gouttes d'acide sulfurique concentré, puis on ajoute un volume de solution d'iodure de potassium $\left(K_{(aq)}^+ + I_{(aq)}^-\right)$ (incolore) de concentration $C'=0,20\ mol.\ L^{-1}$.



Après agitation, on remarque que le mélange prend progressivement une couleur jaune (A), puis marron (B) pour devenir après quelques minutes plus foncé (C). a- Quel est l'espèce chimique responsable de la couleur observée ?

La couleur observée caractérise $I_{2(aq)}$, et on explique l'augmentation de

l'intensité de la couleur par l'augmentation de la concentration de $I_{2(aq)}$.

b- Déterminer les couples oxydant/réducteur intervenants dans cette réaction.

Les deux couples sont : $H_2O_{2(aq)} / H_2O_{(l)}$ et $I_{2(aq)} / I_{(aq)}^-$

c- Écrire l'équation de cette réaction.

Pour le premier couple : $H_2O_{2(aq)} + 2H_{(aq)}^+ + 2e^- \rightleftharpoons 2H_2O_{(l)}$ Pour le deuxième couple : $2I_{(aq)}^- \rightleftharpoons I_{2(aq)} + 2e^-$

L'équation bilan : $H_2O_{2(aq)} + 2I_{(aq)}^- + 2H_{(aq)}^+ \rightarrow I_{2(aq)} + 2H_2O_{(l)}$

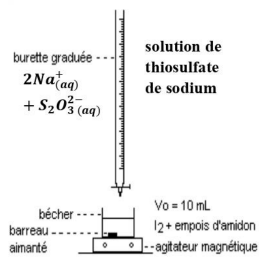
d- Quel est l'espèce chimique dissoute peut être dosée ?

On peut doser $I_{2(aq)}$ à un instant donné.

1-2- Détermination de la quantité de matière de dijode à un moment donné:

On verse, dans un bécher, un volume V = 100 mlde solution d'iodure de potassium $(K_{(aa)}^+ + I_{(aa)}^-)$ ajoute un volume $V = 100 \, ml$ de solution de peroxodisulfate de potassium $\left(2K_{(aq)}^+ + S_2O_{3(aq)}^{2-}\right)$ $+ S_2O_{3(aq)}^{2-}$ de concentration $C_2 = 0,036 \, mol \, L^{-1}$ acidie 1 ml d'acide sulfurique concentré.

Immédiatement, en préparant le mélange, on prélève un volume $V' = 10 \, ml$ du mélange réactionnel et on le verse dans un bécher à l'instant t = 0, et on ajoute dans ce bécher **50 ml** d'eau glacée (0 °C) et quelques gouttes d'empois d'amidon .



On dose le diiode formé à l'instant t par la solution de thiosulfate de sodium $\left(2Na_{(aq)}^+ + S_2O_{3~(aq)}^{2-}\right)$ de concentration $C_3=0$, 020 $mol.\,L^{-1}$.

On refait les opérations précédentes à différents instants, comme l'indique le tableau suivant:

t (min)	O	3	6	9	12	16	20	30	40	50	60
$n(I_2)_t \ mmol$	0,0	0,5	1,0	1,4	1,7	2,1	2,3	2,8	3,1	3,2	3,3

a- Pourquoi on verse l'échantillon du mélange réactionnel dans l'eau glacée avant chaque dosage?

Ce processus s'appelle la plongée dont leur but est d'arrêter la réaction par la dilution et le refroidissement.

b- Crée le tableau d'avancement de la réaction des ions peroxodisulfate et des

On donne: $S_2O_{8(aq)}^{2-}/SO_{4(aq)}^{2-}$ et $I_{2(aq)}/I_{(aq)}^{-}$. ions **iodure**. Pour le premier couple :

 $S_{2}O_{8(aq)}^{2-} + 2e^{-} \rightleftharpoons 2SO_{4(aq)}^{2-}$ $2I_{(aq)}^{-} \rightleftharpoons I_{2(aq)} + 2e^{-}$ $2I_{(aq)}^{-} \Rightarrow I_{2(aq)} + 2e^{-}$ $2I_{(aq)}^{-} + S_{2}O_{8(aq)}^{2-} \rightarrow I_{2(aq)} + 2SO_{4(aq)}^{2-}$ Pour le deuxième couple :

L'équation bilan :

L'équation	de la réaction	$2 I_{(aq)}^- + S$	$I_2O_{8(aq)}^{2-} \rightarrow I_{2(aq)}$	(aq) + 2	$SO_{4(aq)}^{2-}$	
L'état du système	L'avancement de la réaction	La quantité de matière en (mol)				
Etat initial	0	$n_1 = C_1.V$	$n_2 = C_2.V$	0	0	
En cours	x	$C_1.V-2.x$	$C_2.V-x$	x	2. x	
Etat final	x_f	$C_1.V-2.x_f$	$C_2.V-x_f$	x_f	$2.x_f$	

c-Quelle est la relation entre la quantité de matière de diiode formé à l'instant tet l'avancement de la réaction x au même instant?

A partir du tableau d'avancement, on trouve que $n(I_2)_t = x(t)$.

d- Comment suivre l'évolution temporelle de cette transformation chimique?

Le dosage de diiode $I_{2(aq)}$ par les ions peroxodisulfate $S_2O_{8(aq)}^{2-}$ permet de suivre l'évolution temporelle de l'avancement de la réaction x, et calculant ainsi les

quantités de matière des autres constituants du milieu réactionnel à chaque instant t, tel que : $n(I_{(aq)}^-)_t = C_1 \cdot V - 2 \cdot x(t)$, $n(S_2 O_{8(aq)}^{2-})_t = C_2 \cdot V - x(t)$ et $n(SO_{4(aq)}^{2-})_t = 2 \cdot x(t)$.

e- Crée le tableau d'avancement de la réaction de dosage entre les ions thiosulfate et le diiode. On donne : $S_4O_{6(aq)}^{2-}/S_2O_{3(aq)}^{2-}$ et $I_{2(aq)}/I_{(aq)}^{-}$.

Pour le **premier couple** : $2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} \Rightarrow S_4 O_{6(aq)}^{2-} + 2 e^-$

Pour le deuxième couple : $I_{2(aq)} + 2e^- \rightleftharpoons 2I_{(aq)}^-$

L'équation bilan : $I_{2(aq)} + 2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} \rightarrow 2 I_{(aq)}^{-} + S_4 O_{6(aq)}^{2-}$

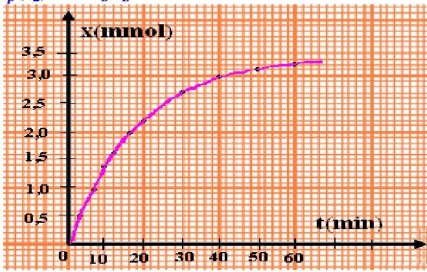
L'équation de la réaction		$I_{2(aq)}$ +	$2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} \rightarrow 2$	$I_{(aq)}^- + S_4O$	2- 6 (aq)	
L'état du système	L'avancement de la réaction	La quantité de matière en (mol)				
Etat initial	0	$n_p'(I_{2(aq)})$	$n_3 = C_3 \cdot V_{eq}$	n_0	0	
En cours	x	$n_p'(I_{2(aq)})-x$	$C_3.V_{eq}-2.x$	$n_0 + 2.x$	x	
Etat final	x_{eq}	$n_p'(I_{2(aq)})-x_{eq}$	$C_3.V_{eq}-2.x_{eq}$	$n_0 + 2.x_{eq}$	xeq	

tel que n_0 est la quantité de matière de $I_{(aq)}^-$ contenue dans l'échantillon titré.

f- Exprimée la quantité de matière de diiode formé $n_p'(I_{2(aq)})$ en fonction de volume d'équivalence V_{eq} et de la concentration molaire C_3 de la solution de thiosulfate de sodium .

À l'équivalence, on a $x_E = n'_p(I_2) = \frac{c_3 V_E}{2}$. Etant donné que le volume du mélange réactionnel est égale à 10 fois le volume de l'échantillon prélevé, alors, la quantité de matière de diiode formé à un instant donné dans le mélange réactionnel est : $n_p(I_2) = 10 \ n'_p(I_2) = 5 \ C_3 V_E$.

g- Tracer la courbe x = f(t).



1-3- Résumé :

Le dosage permet de suivre l'évolution temporelle de l'avancement de la réaction X, où X peut être calculé à chaque instant à partir de la connaissance de la quantité de matière de l'un des réactifs ou des produits formés à cet instant.

2- Suivi de l'évolution temporelle d'une transformation chimique par :

2-1- La mesure de pression d'un gaz :

On introduit, dans une fiole branché avec un manomètre, le volume $V = 50,0 \, mL$ de solution de l'acide chlorhydrique de concentration $C = 0, 5 \text{ mol. } L^{-1}$ et le ruban de magnésium de masse m = 0,020 g.

 $H^+_{(aq)}+Cl^-_{(aq)}$

300

330

On enregistre la valeur de la pression toutes les 30 secondes.



a- Écrire l'équation de cette réaction.

On considère les **couple**s suivants :
$$Mg_{(aq)}^{2+}/Mg_{(s)}$$
 et $H_{(aq)}^{+}/H_{2(g)}$

L'équation bilan :
$$Mg_{(s)} + 2H_{(aq)}^+ \rightarrow Mg_{(aq)}^{2+} + H_{2(g)}$$

b- Calculer les quantités de matière initiale des réactifs.

On a
$$n_i(H_3O^+) = C.V = 0, 5 \times 0, 05 = 25 \ mmol$$
 et $n_i(Mg) = \frac{m(Mg)}{M(Mg)} = \frac{0,020}{24,3} = 0,82 \ mmol$

c-Déterminer le réactif limitant et la valeur de x_m .

Puisque on a $\frac{n_i(H_3O^+)}{2} > \frac{n_i(Mg)}{1}$, alors le **réactif limitant** est $Mg_{(s)}$ et l'avancement maximale est :

$$x_{\rm m} = \frac{n_i(Mg)}{1} = 0,82 \ mmol$$
.

d- Crée le tableau d'avancement de cette réaction.

	- (-)
t(s)	P (hPa)
0	1013
30	1025
60	1036
90	1048
120	1060
150	1068
180	1079
210	1081
240	1087
270	1091

1093

1093

Le ruban de magnésium $Mg_{(s)}$

L'équation	de la réaction	$Mg_{(s)}$ +	$-$ 2 $H_{(aq)}^+$ \rightarrow	$Mg^{2+}_{(aq)}$ +	$H_{2(g)}$		
L'état du syst	L'avancement	La quantité de matière en (mmol)					
Etat initial	0	0,82	25	0	0		
En cours	x	0,82-x	25 - 2.x	x	x		
Etat final	x_{max}	0	23,4	0,82	0,82		

e- Cette réaction donne un gaz de dihydrogène, entraînant une augmentation de la pression à l'intérieure d'une fiole de volume constant. Le manomètre mesure la pression à l'intérieure de la fiole : $\mathcal{P} = \mathcal{P}_{atm} + \Delta \mathcal{P}$ où \mathcal{P}_{atm} est la pression atmosphérique. Trouver la relation entre la variation de pression $\Delta \mathcal{P}$ du gaz à l'intérieur de la fiole et l'avancement de la réaction x (on considère que le gaz est parfait Arr À l'état initial, on a $\mathcal{P}_{atm} = n_0 \cdot \frac{R.T}{V}$ où n_0 est la quantité de matière des

espèces situées dans l'air.
$$\Rightarrow$$
 au cours de la transformation : $\mathcal{P} = (n_0 + n(H_2)) \cdot \frac{R \cdot T}{V} = n_0 \cdot \frac{R \cdot T}{V} + n(H_2) \cdot \frac{R \cdot T}{V} = \mathcal{P}_{atm} + n(H_2) \cdot \frac{R \cdot T}{V}$

et puisque :
$$n(H_2) = x(t)$$
 alors : $\Delta P = n(H_2) \cdot \frac{R \cdot T}{V} = x(t) \cdot \frac{R \cdot T}{V}$ (1)

$$^{\begin{subarray}{l} & \begin{subarray}{l} \dot{A} \begin{subarray}{l}$$

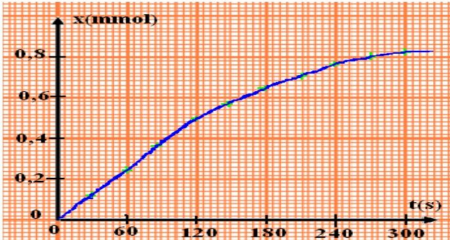
de (1) et (2) on déduit que :
$$\frac{(1)}{(2)} \qquad \frac{\Delta P}{\Delta P_{max}} = \frac{x(t) \cdot \frac{R \cdot T}{V}}{x_{max} \cdot \frac{R \cdot T}{V}} = \frac{x(t)}{x_{max}}$$

alors:
$$x(t) = x_{max} \cdot \frac{\Delta P}{\Delta P_{max}}$$
 avec $x_m = 0.82 \ mmol$, $P_{atm} = 1013 \ hPa$ et $\Delta P_{max} = P - P_{atm} = 80 \ hPa$

f- Calculer x(t) à différents instants.

Voir ci-contre.

g- Tracer la **courbe** x = f(t).



t (s)	x (mmol)
0	0
30	0,12
60	0,24
90	0,36
120	0,48
150	0,56
180	0,64
210	0,70
240	0,76
270	0,80
300	0,82
330	0,82

Exemple:

On a
$$\Delta P = 1068 - 1013 = 55$$
 hPa , donc $x(150) = 0.82.10^{-3}.\frac{55}{80} = 0.56$ $mmol$ alors $n_{150}(H_2) = n_{150}(Mg^{2+}) = 0.56$ $mmol$ et $n_{150}(H^+) = (25 - 2 \times 0.56).10^{-3} = 23.88$ $mmol$ et $n_{150}(Mg) = (0.82 - 0.56).10^{-3} = 0.26$ $mmol$ $Résumé:$

La mesure de pression du gaz permet de suivre l'évolution temporelle de l'avancement de la réaction x d'une manière continue.

2-2- La conductimétrie:

On verse, dans un bécher, 50 ml d'eau distillée et 25 ml d'alcool, et on mettre le bécher dans un bain Marie à température de $20^{\circ}C$. Puis on ajoute, dans ce bécher, 1 ml de 2-chloro-2-méthylpropane $(n_0 = 9, 2.10^{-3} \ mol)$ et noté RCl. On fait l'étalonnage de la conductimètre et on immerge la cellule de mesure dans le mélange après l'agitation. Après chaque $200 \ secondes$, on enregistre la conductivité $\sigma(t)$ de la solution comme l'indique le tableau ci-dessous :

t(s)	0	200	400	600	800	1000	1200	1400	1600	1800	2000
$\sigma(S/m)$	0	0,489	0,977	1,270	1,466	1,661	1,759	1,856	1,905	1,955	1,955

a- Écrire l'équation de cette réaction.

L'équation bilan : $RCl + H_2O_{(l)} \rightarrow ROH + H^+_{(aq)} + Cl^-_{(aq)}$

b- Crée le tableau d'avancement de cette réaction.

L'équation	n de la réaction	$RCl + H_2O_{(l)} \rightarrow ROH + H_{(aq)}^+ + Cl_{(aq)}^-$					
L'état du système	L'avancement de la réaction	La quantité de matière en (mmol)					
Etat initial	0	n_0	excès	0	0	0	
En cours	x	$n_0 - x$		x	x	x	
Etat final	x_{max}	$n_0 - x_{max}$	en	x _{max}	x_{max}	x_{max}	

Puisque l'eau est en excès, alors le réactif limitant est RCl et l'avancement maximale est : $x_{\text{max}} = \frac{n_0}{1} = 9, 2. \, 10^{-3} \, mol$.

c- La conductivité de la solution change-t-elle ?

La réaction entraîne la formation d'ions $H^+_{(aq)}$ et $Cl^-_{(aq)}$ qui augmentent la conductivité du milieu réactionnel.

d-Trouver la relation entre la conductivité $\sigma(t)$ et l'avancement de la réaction x(t) .

La conductivité de la solution est exprimée par : $\sigma(t) = \lambda_{H^+} \cdot [H^+]_t + \lambda_{Cl^-} \cdot [Cl^-]_t$

D'après le tableau d'avancement, on a : $[H^+]_t = [Cl^-]_t = \frac{x(t)}{v}$

Puisque le volume de la solution est constant, alors : $\sigma(t) = (\lambda_{H^+} + \lambda_{Cl^-}) \cdot \frac{x(t)}{V}$ (1)

À l'état final, on a :
$$\sigma(t_f) = \sigma_{max} = (\lambda_{H^+} + \lambda_{Cl^-}) \cdot \frac{x_{max}}{V}$$
 (2)

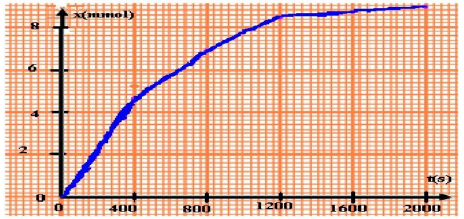
de (1) et (2) on déduit que :
$$\frac{(1)}{(2)}$$
 $\frac{\sigma(t)}{\sigma_{max}} = \frac{x(t)}{x_{max}}$

alors:
$$x(t) = x_{max} \cdot \frac{\sigma(t)}{\sigma_{max}}$$
 avec $x_{max} = 9, 2. 10^{-3} \ mol \ et \ \sigma_{max} = 1,955 \ S. m^{-1}$

e- Calculer x(t) à différents instants.

Voir ci-contre.

f- Tracer la courbe x = f(t).



t(s)	x (mmol)
0	0
200	2,30
400	4,60
600	5,98
800	6,90
1000	7,82
1200	8,62
1400	8,73
1600	8,96
1800	9,20
2000	9,20

Résumé:

La mesure de la conductivité σ d'une solution ionique permet de suivre l'évolution temporelle de l'avancement de la réaction x d'une manière continue pour les réactions dans lesquelles la différence entre la conductivité des produits et la conductivité des réactifs est importante.

III – Vitesse de réaction et le temps de demi-réaction :

1- Vitesse de réaction :

1-1- Définition :

La vitesse volumique d'une réaction correspond à la quantité de matière formée ou disparue par unité de temps et de volume, tel que : $v(t_i) = \frac{1}{V} (\frac{dx}{dt})_{t_i}$.

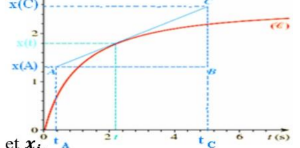
avec V: le volume de la solution (m^3) et $\frac{dx}{dt}$: la variation de l'avancement x de la réaction par rapport au temps $(mol. s^{-1})$.

L'unité de la vitesse volumique dans (SI) est : $mol. m^{-3}. s^{-1}$

1-2- Détermination de la vitesse volumique de réaction :

Graphiquement: On trace la tangente à la courbe x = f(t) à la date t choisie.

On calcule la valeur du rapport $\frac{dx}{dt}$ qui représente le coefficient directeur de cette tangente, et on le divise par la valeur de V (volume de la solution).



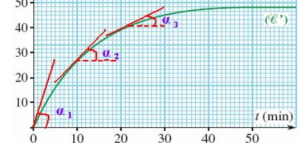
Utilisation d'un tableur : Il calcule

directement la vitesse ν à partir des valeurs de V, t_i et x_i^0 t_i

1-3- Evolution de la vitesse de réaction au cours du temps :

On remarque la diminution de l'angle α et par conséquent les valeurs de coefficient directeur de la tangente $tan \alpha$ diminuent au fur et à mesure que la transformation évolue avec le temps.

Et puisque la transformation se déroule dans un volume constant, alors : LA VITESSE



x (mmol)

volume constant, alors: LA VITESSE
DE RÉACTION DIMINUE
AVEC LE TEMPS.

2- Temps de demi-réaction :

2-1- Définition :

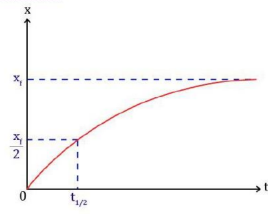
Le temps de demi-réaction, noté $t_{1/2}$, correspond au temps nécessaire pour que l'avancement soit parvenu à la moitié de sa valeur finale : $x(t_{1/2}) = \frac{x_f}{2}$.

Remarque: Si la transformation est totale, ce qui correspond à la disparition du réactif limitant, l'avancement final est égal l'avancement maximal, alors : $x(t_{1/2}) = \frac{x_{max}}{2}$.

2-2- Détermination du temps de demi-réaction :

On le détermine graphiquement à partir de la courbe des variations de l'avancement x = f(t):

- On détermine la valeur de l'avancement final
 x_f par le traçage d'une asymptote à la courbe.
- Φ On détermine $\frac{x_f}{2}$ sur la **courbe**.
- Φ On détermine le **point d'intersection** de la ligne horizontale de l'ordonnée $\frac{x_f}{2}$ avec la courbe.
- \oplus L'abscisse du point d'intersection représente le temps de demi-réaction $t_{1/2}$.



Remarque:

- ightharpoonup Pendant le suivi temporel de la transformation, la durée entre chaque mesure doit être beaucoup plus courte que le temps de demi-réaction $t_{1/2}$ pour garantir l'intégrité de l'étude.
- Le temps de demi-réaction permet d'estimer le temps nécessaire à la fin de la transformation chimique étudiée (environ $t_f = 10 \ t_{1/2}$).