Evolution spontanée d'un système chimique

I-Quotient de la réaction et constante d'équilibre :

1) Rappel:

On considère la transformation chimique à laquelle on associe la réaction suivante

on chimique à laquelle on associe la réaction suivante:

$$\alpha \stackrel{A}{\longrightarrow} + \beta \stackrel{B}{\longrightarrow} \stackrel{(1)}{\longrightarrow} \gamma \stackrel{C}{\longrightarrow} + \delta \stackrel{D}{\longrightarrow} \stackrel{\text{Le sens (1) s'appelle le sens indirect}}{\text{Le sens (2) s'appelle le sens indirect}}$$

$$Q_r = \frac{[C]^{\gamma} [D]^{\delta}}{[A]^{\alpha} [B]^{\beta}}$$
: C'est une grandeur sans unité.

$$Q_r = \frac{[C]^{\gamma}[D]^{\delta}}{[A]^{\alpha}[B]^{\beta}}:$$

A l'équilbre les concentrations molaires des espèces chimiques deviennent constantes et le quotient de la réaction prend une valeur constante qui s'appelle la constante d'équilibre K.

$$K = Q_{r,\ell q} = \frac{[C]_{\ell q}^{\ \gamma} [D]_{\ell q}^{\ \delta}}{[A]_{\ell a}^{\ \alpha} [B]_{\ell a}^{\ \beta}} \quad \text{C'est une grandeur sans unit\'e qui ne dépend que de la température.}$$

2) Détermination de la constante d'équilibre

On considère un métange de volume : . . . Ce système est le siège de la réaction chimique suivante: $I_2 + 2 S_2 O_3^{2^-} \stackrel{2}{\longleftarrow} 2 I_0^- + S_4 O_6^{2^-} \stackrel{2}{\longleftarrow} (aq)$ On considère un mélange de volume V qui contient les ions $S_2O_3^{2-}$ (aq) les ions $S_4O_6^{2-}$ (aq) et diiode $I_{2(aq)}$. I^{-} (aq)

$$I_2 + 2 S_2 O_3^{2-} \xrightarrow{} 2 I_{(aq)}^{-} + S_4 O_6^{2-}$$
 (aq)

On donne la concentration molaire initiale de chaque espèce dans le mélange:

$$\begin{bmatrix} I_2 \end{bmatrix}_i = 0,2mol/L$$
 ' $\begin{bmatrix} S_2 O_3^{\ 2^-} \end{bmatrix}_i = 0,3mol/L$
 $\begin{bmatrix} I^- \end{bmatrix}_i = 0,5mol/L$ ' $\begin{bmatrix} S_4 O_6^{\ 2^-} \end{bmatrix}_i = 0,02mol/L$

- a) Donner l'expression de la constante d'équilbre de cette réaction.
- b) Caculer la valeur de la constante d'équilbre à l'état initial.
- c) Caculer la valeur de la constante d'équilbre à l'intant t telle que: $\begin{bmatrix} I_2 \end{bmatrix}_t = 0.15 \, mol \, / \, L$

Réponse:

a)

b)
$$Q_{r,i} = \frac{\left[I^{-}\right]^{2} \times \left[S_{4}O_{6}^{2-}\right]}{\left[I_{2}\right]_{i} \times \left[S_{2}O_{3}^{2-}\right]^{2}}$$
 $Q_{r} = \frac{(0.5)^{2} \times (0.02)}{(0.2) \times (0.3)^{2}} \approx 0.28$

$$Q_r = \frac{(0.5)^2 \times (0.02)}{(0.2) \times (0.3)^2} \approx 0.28$$

c) Tableau d'avancement:

Equation de la réaction	I ₂ +	2 S ₂ O ₃ ²⁻	<u>2</u> 1 − +	S ₄ O ₆ ²⁻	
états	Concentrations molaires (en mol/L)				
Etat initial	0,2	0,3	0,5	0,02	
Etat de transformation	$0,2-\frac{x}{V}$	$0,3-2.\frac{x}{V}$	$0.5 + 2.\frac{x}{V}$	$0.02 + \frac{x}{V}$	

$$[I_{2}] = 0.2 - \frac{x}{V} = 0.15 mol/L \implies \frac{x}{V} = 0.2 - 0.15 = 0.05 mol/L$$

$$Q_{r} = \frac{[I^{-}]^{2} \cdot [S_{4} O_{6}^{2-}]}{[I_{2}] [S_{2} O_{8}^{2-}]^{2}} = \frac{(0.5 + 2 \times 0.05)^{2} \cdot (0.02 + 0.05)}{(0.2 - 0.05) \cdot (0.3 - 2 \times 0.05)^{2}} = \frac{0.6^{2} \cdot 0.07}{0.15 \cdot 0.02^{2}} = 4.2$$

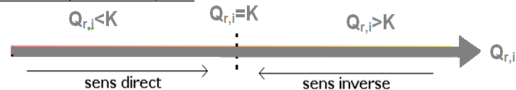
II-Critère d'évolution d'un système chimique

1) Généralisation:

Généralement un système chimique évolue vers l'état d'équilibre (tend que son quotient de la réaction $Q_r \neq K$), dans le sens qui fait tendre son quotient de la réaction vers la constante d'équilibre.

On distingue trois cas possibles:

- Si : Q_r=K ,le système est en équilibre, il n'évolue dans aucun sens.
- \blacksquare S i Q_r <K, le système évolue spontanément dans le sens direct sens (1), sens qui fait augmenter Q_r
- $\blacksquare S i Q_t > K$, le système évolue spontanément dans le sens indirect sens (2), sens qui fait diminuer Q_t Diagramme de critère d'évolution spontanée d'un système:



Remarque : Si la constante d'équilibre K>10⁴, la réaction est totale, dans ce cas on utilise une seule flèche dans l'équation de la réaction.

2) Application 1 :(cas d'une réaction acido-basique).

On mélange:

- -Un volume V_1 =10mL d'une solution d'acide éthanoïque CH₃COOH de concentration c_1 =5.10⁻²mol/L.
- -Un volume V_2 =5mL d'une solution d'ammoniac NH₃ de concentration c_2 =5.10⁻²mol/L.

- -Un volume V₃=5mL d'une solution d'éthanoate de sodium (CH₃COO⁻+Na⁺)de concentration c₃=10⁻¹mol/L.
- -Un volume V₄=10mL d'une solution de chlorure d'ammonium (NH₄⁺+Cl⁻)de concentration c₄=10⁻¹mol/L.

On donne l'équation de la réaction qui se produit entre l'acide éthanoïque et l'ammoniac.

$$CH_3COOH + NH_3$$
 \leftarrow $CH_3COO^- + NH_4^+$ (aq)

- 1) a) Donner l'expression du quotient de cette réaction
 - b) déterminer sa valeur initiale.
- 2) Déterminer la valeur de la constante de cette équilibre.
- 3) Déterminer le sens d'évolution spontanée de ce système.

On donne : pour le couple :
$$CH_3COOH / CH_3COO^-$$

pour le couple:
$$NH_4^+/NH_3$$
 $pk_{A_2} = 9,2$

$$pk_{...} = 9.2$$

pour le couple:
$$IVH_4$$
 / IVH_3

$$p\kappa_{A2} = j, z$$

1) a)
$$Q_{r,i} = \frac{\left[CH_3COO^{-}\right]_i \times \left[NH_4^{+}\right]_i}{\left[CH_3COO^{-}\right]_i \times \left[NH_3\right]_i}$$

b) On a:
$$n_i(CH_3COOH) = c_1v_1$$
 , $n_i(CH_3COO^-) = c_3v_3$

$$n_i(NH_4^+) = c_4 v_4$$
 , $n_i(NH_3) = c_2 v_2$

Donc les concentrations initiales:
$$\left[CH_3COO^-\right]_i = \frac{c_3v_3}{V}$$
, $\left[CH_3COOH\right]_i = \frac{c_1v_1}{V}$

$$[NH_4^+]_i = \frac{c_4 v_4}{V}$$
 , $[NH_3]_i = \frac{c_2 v_2}{V}$

avec:
$$V = v_1 + v_2 + v_3 + v_4$$

$$Q_{r_i,i} = \frac{c_3 v_3 \times c_4 v_4}{c_1 v_1 \times c_2 v_2} = \frac{10^{-1} \times 5.10^{-3} \times 10^{-1} \times 1010^{-3}}{5.10^{-2} \times 10.10^{-3} \times 510^{-2} \times 5.10^{-3}} = 4$$

2)
$$K = \frac{Ka_1}{Ka_2} = 10^{pKa_2 - pKa_1} = 10^{9,2-4,8} = 2,5.10^4$$

3)
$$\begin{cases} Q_r = 4 \\ K = 2,5.10^4 \end{cases} \Rightarrow Q_r < K \quad \text{. Le système évolue dans le sens direct sens (1).}$$

En plus dans ce cas on a:
$$K > 10^4$$
, la réaction est totale dans le sens (1) (on l'écrit avec une seule flèche).
$$CH_3COOH + NH_3 \longrightarrow CH_3COO^- + NH_4^+$$
 (aq)

3) Application 2:(cas d'une réaction d'oxydo-réduction)

On mélange à l'état initial 10⁻²mol d'ions Fe³⁺, 5.10⁻²mol d'ions Ag⁺et 2.10⁻²mol d'ions Fe²⁺, puis on introduit dans un volume V=500mL de cette solution un fil d'argent.

de cette solution un fil d'argent.

On considère la transformation à laquelle on associe la réaction suivante:

$$Ag + Fe^{3+} \longrightarrow Ag^{+} + Fe^{2+}$$
sa constante d'équilibre à 25°C est K=3.2

- 1) Déterminer quotient initial $Q_{r,i}$ de cette réaction puis en déduire le sens d'évolution spontanée du système.
- 2) Dresser le tableau d'évolution de ce système.
- 3) Déterminer l'avancement de la réaction à l'équilibre.
- 4) Déterminer les concentrations de toutes les espèces chimiques existant à l'équilibre.

1) on a:
$$Q_r = \frac{\left[Ag^+\right]\left[Fe^{2+}\right]}{\left[Fe^{3+}\right]} = \frac{\frac{5.10^{-2}}{0.5} \times \frac{2.10^{-2}}{0.5}}{\frac{10^{-2}}{0.5}} = \frac{0.1 \times 0.04}{0.02} = 0.2$$
 et: $K = 3.2$

 $Q_r < K$ donc:

Le système évolue dans le sens direct.

	Equation de la réaction		$Ag + Fe^{3+} \longrightarrow Ag^{+} + Fe^{2+}$ $(s) \qquad (aq) \qquad (aq) \qquad (aq)$			
	états	avancement	Quantité de matière (en mol			
	Etat initial	0	n_o	10^{-2}	5.10^{-2}	2.10^{-2}
-	Etat de transformation	х	$n_o - x$	$10^{-2} - x$	$5.10^{-2} + x$	$2.10^{-2} + x$
	Etat d'équilibre	$X_{\acute{e}q}$	$n_o - x_{\acute{e}q}$	$10^{-2} - x_{\acute{e}q}$	$5.10^{-2} + x_{\acute{e}q}$	$2.10^{-2} + x_{\acute{e}q}$

3) la constante d'équilibre
$$K = \frac{\left[Ag^{+}\right]_{\delta q}\left[Fe^{2+}\right]_{\delta q}}{\left[Fe^{3+}\right]_{\delta q}} = \frac{\frac{5.10^{-2} + x_{\delta q}}{0.5} \times \frac{2.10^{-2} + x_{\delta q}}{0.5}}{\frac{10^{-2} - x_{\delta q}}{0.5}} = 3,2$$

$$\Rightarrow \frac{(5.10^{-2} + x_{\delta q})(2.10^{-2} + x_{\delta q})}{10^{-2} - x_{\delta q}} = 1,6$$

$$x_{\delta q}^{2} + 1,67x_{\delta q} - 0,015 = 0 \Rightarrow \sqrt{\Delta} = \sqrt{(1,67)^{2} + 4 \times 0,015}}{2} \approx 8,9 \times 10^{-3} mol$$

$$x_{\delta q} = \frac{-1,67 + \sqrt{(1,67)^{2} + 4 \times 0,015}}{2} \approx 8,9 \times 10^{-3} mol$$

$$x_{\delta q} = \frac{-1,67 - \sqrt{(1,67)^{2} + 4 \times 0,015}}{2} = -1,68 mol < 0 \quad \text{Impossible car } x_{\delta q} > 0$$
4)
$$\left[F_{e}^{3+}\right] = \frac{n(F_{e}^{3+})}{V} = \frac{10^{-2} - x_{\delta q}}{0.5} = \frac{10^{-2} - 8,9 \times 10^{-3}}{0.5} = 2,2 \times 10^{-3} mol / L$$

$$\left[F_{e}^{2+}\right] = \frac{n(F_{e}^{2+})}{V} = \frac{2 \times 10^{-2} + x_{\delta q}}{0.5} = \frac{2 \times 10^{-2} + 8.9 \times 10^{-3}}{0.5} = 5,78 \times 10^{-2} mol / L$$

$$\left[Ag^{+}\right] = \frac{n(Ag^{+})}{V} = \frac{5 \times 10^{-2} + x_{\delta q}}{0.5} = \frac{5 \times 10^{-2} + 8.9 \times 10^{-3}}{0.5} \approx 0,12 mol / L$$
Or la température est constante :
$$K = \frac{\left[Ag^{+}\right]_{\delta q}\left[Fe^{2+}\right]_{\delta q}}{\left[Fe^{2+}\right]_{\delta q}} = \frac{0,12 \times 5,78 \cdot 10^{-2}}{2,2 \cdot 10^{-3}} \approx 3,2 \quad \text{elle a la même valeur précédente}$$

Sbiro Abdelkrim

mercredi 6 février 2019