

Cinétique chimique

« Comprendre la chimie, c'est lire l'invisible dans ce que l'on mesure. »

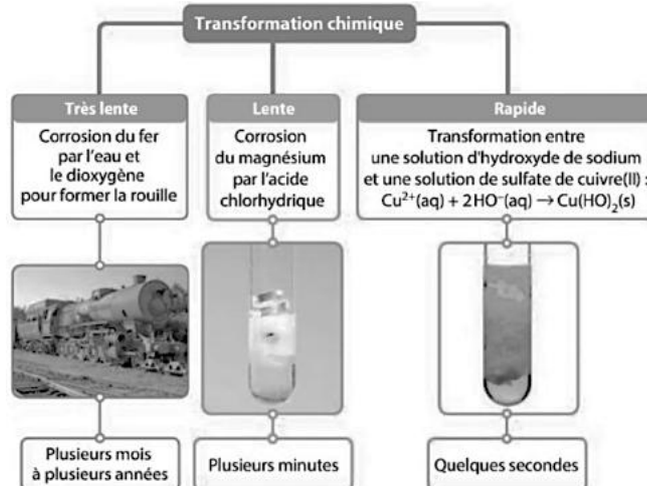
1 Transformation lente ou rapide

Une transformation **rapide** se déroule en un temps trop court pour être suivie à l'œil nu ou avec les instruments usuels du laboratoire (conductimètre, spectrophotomètre, pH-mètre...).

Une transformation **lente**, au contraire, dure suffisamment longtemps pour être observée à l'œil nu ou mesurée avec ces appareils.

2 Évolution des concentrations

Dans la suite de ce cours, on considère que les transformations chimiques ont lieu à **volume constant**.



A. Vitesse volumique d'apparition ou de disparition

Voir fiche méthode 4 « Dérivée d'une fonction – notation de Leibniz »

Les **vitesse volumiques de disparition** ( $V_D$ ) d'un réactif et **d'apparition** ( $V_A$ ) d'un produit sont des grandeurs qui quantifient la variation des concentrations au cours du temps, dans une solution où se déroule une réaction chimique. Elles s'expriment en  $mol.L^{-1}.s^{-1}$

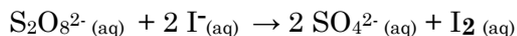
<p><b>La vitesse volumique d'apparition <math>V_A</math></b> d'un produit P correspond à la dérivée de sa concentration par rapport au temps</p> $V_A(t) = \frac{d[P]}{dt}(t)$ <p>[P] en <math>mol.L^{-1}</math>, t en s ou min et  <math>V_A</math> en <math>mol.L^{-1}.s^{-1}</math> ou <math>mol.L^{-1}.min^{-1}</math></p>	<p><b>La vitesse volumique de disparition <math>V_D</math></b> d'un réactif R est l'opposé de la dérivée de sa concentration par rapport au temps</p> $V_D(t) = - \frac{d[R]}{dt}(t)$ <p>[R] en <math>mol.L^{-1}</math>, t en s ou min et  <math>V_D</math> en <math>mol.L^{-1}.s^{-1}</math> ou <math>mol.L^{-1}.min^{-1}</math></p>
<p><u>Détermination graphique <math>V_A</math></u></p> <p>Le coefficient directeur de la tangente à la courbe <math>\frac{\Delta[P]}{\Delta t}</math> à l'instant <math>t_1</math> correspond à la vitesse d'apparition d'un produit P à cet instant.</p>	<p><u>Détermination graphique <math>V_D</math></u></p> <p>Au cours du temps [R] diminue, donc sa dérivée est négative. Or, une vitesse est toujours positive, ce qui explique la présence du signe « - » devant la dérivée pour que la vitesse de disparition <math>V_D</math> soit positive.</p> <p>Le coefficient directeur de la tangente à la courbe <math>\frac{\Delta[R]}{\Delta t}</math> à l'instant <math>t_1</math> est l'opposé de la vitesse de disparition du réactif R à cet instant.</p>

👉 **Application 1** : vitesses volumiques d'apparition et de disparition  
 Comment varient les vitesses volumiques d'apparition et de disparition au cours du temps ? On s'appuiera sur les courbes ci-dessus, qui représentent les évolutions des concentrations au cours du temps

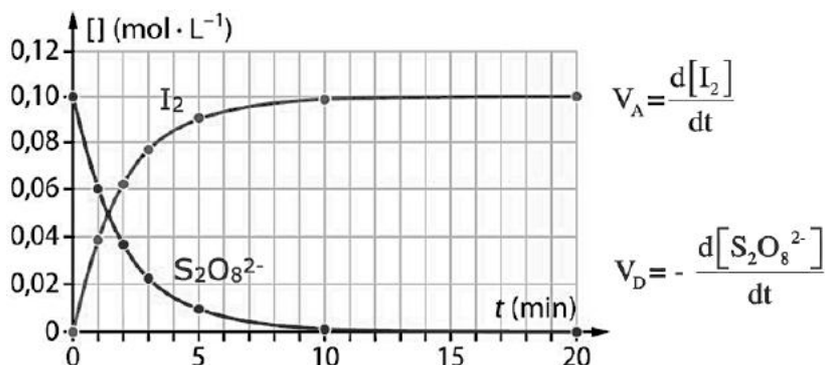
**Application 2 : Évolution des concentrations au cours du temps**

Les courbes ci-contre représentent l'évolution des concentrations des ions peroxydisulfate  $S_2O_8^{2-}$  et des molécules de diiode  $I_2$  en fonction du temps lorsqu'on mélange des ions peroxydisulfate avec des ions iodure  $I^-$ .

La réaction mise en jeu est la suivante :



- 1- Quelle est la vitesse d'apparition du diiode  $I_2$  après 5 minutes,  $V_A(5 \text{ min})$  en  $\text{mol.L}^{-1}.\text{min}^{-1}$  ?
- 2 - Quelle est la vitesse de disparition du peroxydisulfate  $S_2O_8^{2-}$  après 2 minutes,  $V_D(2 \text{ min})$  en  $\text{mol.L}^{-1}.\text{min}^{-1}$  ?



- 3 - À quel instant la vitesse de disparition du peroxydisulfate est-elle maximale ? Quelle est la valeur de cette vitesse à ce moment-là ?

Les ions peroxydisulfate  $S_2O_8^{2-}$ , les ions iodure  $I^-$  et les ions sulfate  $SO_4^{2-}$  sont incolores. En revanche, les molécules de diiode  $I_2$  présentent une couleur jaune en solution.

- 4 - Indiquer la méthode expérimentale permettant de suivre l'évolution de la concentration de  $I_2$  dans la solution.
- 5 - Expliquer comment tracer la courbe  $[I_2] = f(t)$  à partir des données expérimentales.

**B. Temps de demi-réaction**

Le temps de demi-réaction  $t_{1/2}$  est la durée nécessaire pour que l'avancement  $x$  de la réaction atteigne la moitié de sa valeur finale  $x_f$ .

👉 La "moitié" se réfère à l'avancement, et non pas à la moitié d'un temps total.

Cas pratiques :

- Dans le cas d'une transformation totale, si l'on suit la concentration du réactif limitant, alors  $t_{1/2}$  correspond à la durée nécessaire pour que sa concentration diminue de moitié par rapport à sa valeur initiale.
- Si l'on suit la concentration d'un produit formé, alors  $t_{1/2}$  est le temps nécessaire pour atteindre la moitié de la concentration finale du produit, soit  $\frac{C_f}{2}$ , où  $C_f = \frac{x_f}{V}$  est la concentration finale atteinte à la fin de la réaction.

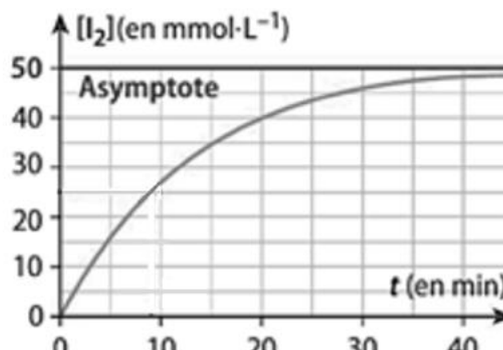
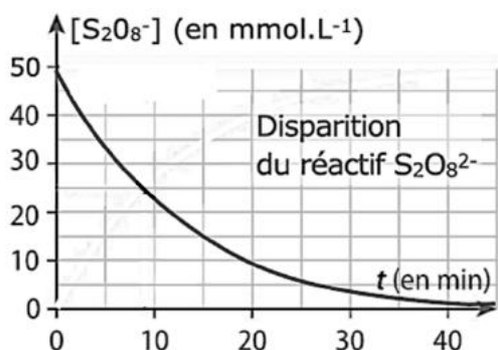
⚠ Attention :  $t_{1/2}$  n'est pas égal à la moitié du temps nécessaire pour atteindre l'asymptote (valeur finale) :

- 0 si l'on suit la concentration du réactif limitant
- $C_f$  si l'on suit la concentration du produit formé

**Application 3 : Temps de demi-réaction**

On suit les concentrations de  $S_2O_8^{2-} (aq)$  et  $I_2 (aq)$  dans la réaction  $S_2O_8^{2-} (aq) + 2 I^- (aq) \rightarrow 2 SO_4^{2-} (aq) + I_2 (aq)$

- 1 - Quel est le temps de demi-réaction lors du suivi de la disparition des ions de peroxydisulfate ci-dessous ?
- 2 - Quel est le temps de demi-réaction lors du suivi de l'apparition des ions de diiode ci-dessous ?



## C. Loi de vitesse d'ordre 1

## i. Réaction d'ordre 1

De façon générale, la vitesse d'une réaction chimique dépend des concentrations de **tous** les réactifs.

Mais au lycée, on se limite à l'étude de la vitesse en fonction d'un seul réactif, noté ici R.

Une réaction suit une **loi de vitesse d'ordre 1** par rapport à R si la vitesse volumique de disparition de R est proportionnelle à sa concentration :

$$V_D(t) = k \cdot [R] \quad k \text{ est la constante de vitesse, exprimée en } s^{-1} \text{ ou } \text{min}^{-1}.$$

🔍 Si l'on trace  $V_D(R)$  en fonction de  $[R]$ , on obtient une droite, caractéristique d'une loi d'ordre 1.

## ii. Loi d'évolution pour une réaction d'ordre 1

Voir fiche méthode « Équation différentielle »

On cherche à établir la loi de variation de la concentration d'un réactif limitant R pour une réaction d'ordre 1.

On notera  $[R](t=0) = [R]_0$  la concentration initiale du réactif R au temps  $t = 0$ .

🔧 A savoir faire :

## ✅ Étape 1 : Définitions

- Définition de la vitesse de disparition d'un réactif :  $V_D(R) = -\frac{d[R]}{dt}$  (A)

- Définition d'une réaction d'ordre 1 par rapport au réactif limitant R :  $V_D(R) = k \cdot [R]$  (B)

## ✅ Étape 2 : combinaison des équations (A) et (B)

On égalise les deux expressions de la vitesse :

$$V_D(R) = -\frac{d[R]}{dt} = k \cdot [R] \Rightarrow \frac{d[R]}{dt} = -k \cdot [R] \quad (C)$$

## ✅ Étape 3 : résolution de l'équation différentielle

On reconnaît en (C) une équation différentielle de la forme connue « standard » (voir fiche méthode) :

$$\frac{dy}{dt} = -k \cdot y \Rightarrow y(t) = \text{constante} \times e^{-kt}$$

Par analogie :  $[R] = \text{constante} \times e^{-kt}$  (D)

## ✅ Étape 4 : détermination de la constante

On utilise la condition initiale :  $[R]_{t=0} = [R]_0$

On remplace dans l'équation (D) :  $[R]_0 = \text{constante} \cdot e^{-k \cdot 0} = \text{constante} \cdot 1 \Rightarrow \text{constante} = [R]_0$

## ✅ Étape 6 : expression finale

En remplaçant la constante dans (D), on obtient :  $[R] = [R]_0 \cdot e^{-kt}$

## 🔍 Application 4 : Vérification d'une loi de vitesse d'ordre 1

On suit par spectrophotométrie l'évolution de la concentration d'un réactif R au cours d'une réaction chimique.

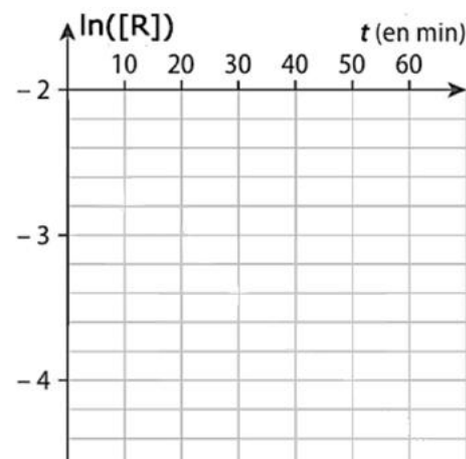
La concentration initiale est :  $[R]_0 = 8,2 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$

La réaction est d'ordre 1 par rapport à R, avec une constante de vitesse :

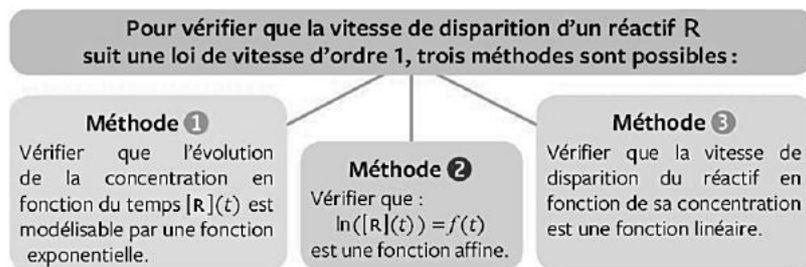
$$k = 2,0 \times 10^{-2} \text{ min}^{-1}$$

🔧 Consigne : Tracer ci-contre la courbe  $\ln([R])$  en fonction du temps t.

🔍 Question : Que constate-t-on pour une réaction d'ordre 1 ?



Méthodes pour vérifier que la vitesse de disparition suit une loi de vitesse d'ordre 1 :



 **Application 5** : Temps de demi-réaction pour une loi de vitesse d'ordre 1

Montrer que, pour une réaction d'ordre 1, le temps de demi-réaction est :  $t_{1/2} = \frac{\ln(2)}{k}$

où  $k$  est la constante de vitesse.

### 3 Les facteurs cinétiques

Un facteur cinétique est un paramètre expérimental contrôlable qui modifie la vitesse d'une transformation chimique.

◆ Exemples :

- **Température** : l'augmentation de la température accélère la réaction.
- **Concentration des réactifs** : plus les concentrations sont élevées, plus la vitesse augmente.
- **Catalyseur** : un catalyseur accélère la réaction sans être consommé.

 **Application 6** : Explication des facteurs cinétiques

Pourquoi la température et la concentration des réactifs modifient-elles la vitesse d'une transformation chimique ?

### 4 Les catalyseurs

#### A. Définition d'une catalyseur

Un catalyseur est une espèce chimique qui accélère une réaction chimique en diminuant sa durée.

On dit alors que la réaction est catalysée.

 Le catalyseur intervient dans la réaction, mais n'est pas consommé : Il peut être transformé temporairement au cours de la réaction, puis est régénéré à la fin.

👉 C'est pourquoi il n'apparaît pas dans l'équation globale.

✍ Ex : oxydation des ions tartrate par l'eau oxygénée

À température ambiante, cette réaction est très lente. 
$$\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6^{2-}(\text{aq}) + 5 \text{H}_2\text{O}_2(\text{aq}) \xrightarrow{\text{Co}^{2+}} 4 \text{CO}_2(\text{g}) + 2 \text{OH}^-(\text{aq}) + 6 \text{H}_2\text{O}(\text{l})$$
 Elle est accélérée par les ions Cobalt(II)  $\text{Co}^{2+}$  utilisés comme catalyseur.

📌 Remarque : Le catalyseur  $\text{Co}^{2+}$  n'apparaît pas dans l'équation globale. Il est placé apparaît au-dessus de la flèche pour préciser qu'il participe à la réaction mais n'est pas consommé.

#### B. Les trois types de catalyse

On distingue trois grands types de catalyse, selon la nature et la phase du catalyseur :

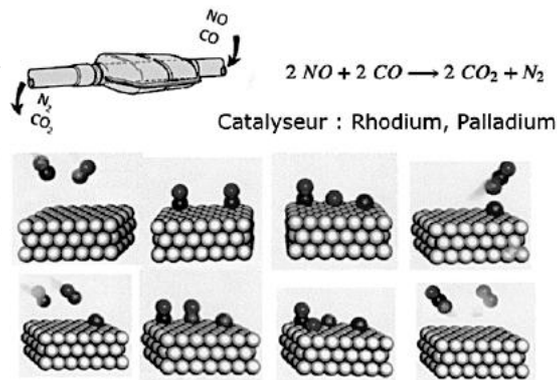
- **Catalyse homogène** : le catalyseur et les réactifs sont dans la même phase (généralement tous en solution aqueuse).  
👉 Exemple : ions  $\text{Co}^{2+}$  en solution catalysant la réaction d'oxydation des ions tartrate par l'eau oxygénée.
- **Catalyse hétérogène** : le catalyseur est dans une phase différente de celle des réactifs (souvent un solide avec des réactifs en phase liquide ou gazeuse).  
👉 Exemple : platine solide catalysant une réaction gazeuse.
- **Catalyse enzymatique** : le catalyseur est une enzyme, c'est-à-dire une macromolécule biologique (souvent une protéine), constituée d'un enchaînement d'acides  $\alpha$ -aminés.  
👉 Exemple : la catalase accélère la décomposition de l'eau oxygénée dans les cellules.

**Application 7 : Exemples de catalyseur**

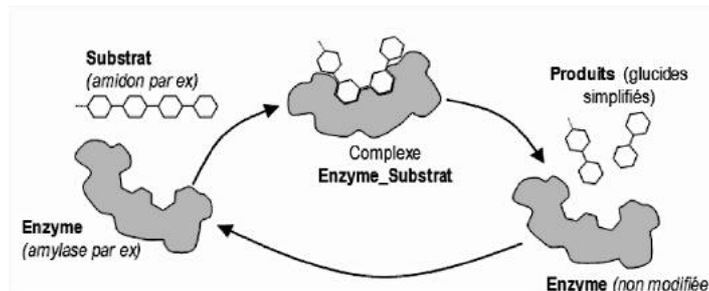
**A – Transformation des gaz d'échappement dans les pots catalytiques**

Des métaux précieux solides comme le palladium ou le rhodium sont utilisés comme catalyseurs dans les pots catalytiques.

Ces catalyseurs permettent de transformer les gaz polluants des gaz d'échappement (monoxyde de carbone, hydrocarbures imbrûlés, oxydes d'azote) en substances moins toxiques comme le dioxyde de carbone et le diazote.



**B – Digestion : transformation de l'amidon en glucose**



L'amylase est une enzyme produite par les glandes salivaires et le pancréas.

Elle catalyse la transformation des glucides complexes (comme l'amidon) en molécules plus simples (comme le glucose), que l'organisme peut assimiler.

- 1 - Quel est le type de catalyse dans le cas des pots catalytiques ?
- 2 - Quel est le type de catalyse dans le cas de la digestion de l'amidon ?

**Application 8 : Avantages et inconvénients des catalyses homogènes et hétérogènes**

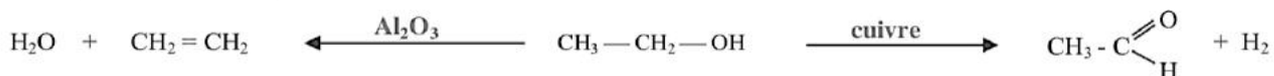
Compléter le tableau ci-dessous :

Catalyse	homogène	hétérogène
Avantage		
Inconvénient		

*C. Sélectivité d'un catalyseur*

Un **catalyseur** peut être **sélectif**, c'est-à-dire qu'il peut favoriser un seul type de réaction parmi plusieurs réactions possibles.

Exemple : Lorsqu'on chauffe de l'éthanol, on peut obtenir : de l'éthanal (par oxydation), ou de l'éthène (par déshydratation), selon le catalyseur utilisé.



## Plan de travail

QCM : [hatier-clic.fr/pct129](http://hatier-clic.fr/pct129)

Exigences et capacités exigibles du Chapitre 2 : Cinétique chimique	Exercices + TP	Exercices Hatier <sup>1</sup>
Connaître et identifier des facteurs cinétiques (et leur influence sur une vitesse de réaction)	TP1 Exercices 1 et 2 Applications 5	28 p.134 50 p.138
Mettre en évidence l'effet d'un catalyseur. Être capable de l'identifier et de citer ses propriétés à partir de données expérimentales.	Exercice 1 Applications 6, 7	29 p.134 38 p.135 50 p.138
Savoir déterminer une vitesse volumique d'apparition ou de disparition ainsi qu'un temps de demi-réaction.	Exercices 1 et 2 Applications 2, 4	23 p.131 (corrigé) 25 p.133 32 p.134 39 p.135 50 p.138
Être capable d'identifier si l'évolution d'une concentration suit ou non une loi de vitesse d'ordre 1.	Exercice 1 Application 3	34 p.134 40 p.135 47 p.137
Choisir une méthode appropriée pour un suivi cinétique donné		43 p.136

<sup>1</sup> Les exercices ne seront pas tous corrigés en classe, mais des corrections seront mises sur Google Classroom.

**Exercice BAC 1 : hydrolyse de l'urée***(extrait de l'exercice 1 Bac 2021 Asie)*

L'urée est un solide blanc, soluble dans l'eau, qui se forme dans le foie par dégradation des acides aminés. L'urée est filtrée par les reins et éliminée de l'organisme par l'urine.

L'urée peut servir à la synthèse de l'acide barbiturique nécessaire à l'élaboration des médicaments barbituriques.

Dans le cadre d'un suivi médical, il peut être nécessaire de contrôler la teneur en urée dans les urines. Une méthode pour réaliser ce dosage consiste à procéder, dans un premier temps, à l'hydrolyse de l'urée en ions ammonium et carbonate. Ce sont les ions ammonium formés qui, par la suite, font l'objet d'une analyse en vue de remonter à la concentration initiale en urée.

Dans ce processus de dosage, l'hydrolyse de l'urée est une transformation lente. Une étude expérimentale est conduite pour établir les caractéristiques cinétiques de cette transformation et la manière de l'optimiser.

Pour simplifier l'étude, l'hydrolyse de l'urée est modélisée par la réaction (1) d'équation :



On suit l'évolution, au cours du temps, de la concentration en quantité de matière de l'urée,  $[\text{urée}]_t$ , dans une solution aqueuse diluée et maintenue à la température constante de 37 °C.

Les mesures et leurs exploitations ont permis de tracer les **représentations en figures 1 et 2 en annexe à RENDRE AVEC LA COPIE.**

- D'après les résultats expérimentaux (figure 1), indiquer si l'hydrolyse de l'urée est une transformation totale ou non. Justifier.
- Indiquer de même si cette transformation est rapide ou lente.
- Déterminer la concentration initiale en urée  $[\text{urée}]_0$  et estimer la valeur du temps de demi-réaction  $t_{1/2}$ . Expliquer la démarche.

Pour affiner la caractérisation de la cinétique de cette transformation, on cherche à identifier sa loi de vitesse.

- Définir** la vitesse volumique de disparition de l'urée en fonction de la concentration en urée,  $[\text{urée}]_t$ .
- Montrer que les résultats expérimentaux sont compatibles avec une loi de vitesse d'ordre 1 pour l'évolution de la vitesse volumique de disparition de l'urée. Justifier.
- On note  $k$  la constante de vitesse de cette loi. Déterminer la valeur de  $k$ .

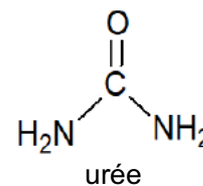
L'hydrolyse peut être réalisée en présence d'une enzyme : l'uréase.

Les résultats de deux expériences d'hydrolyse de l'urée sont regroupés dans le tableau suivant.

Expérience	Température en K	Constante de vitesse $k$ en $\text{j}^{-1}$ (avec $j = \text{jour}$ )
Sans l'enzyme uréase	310	$2,2 \times 10^{-3}$
Avec l'enzyme uréase	310	$8,0 \times 10^9$

Lorsque l'évolution temporelle de la concentration suit une loi cinétique d'ordre 1,  $t_{1/2}$  et  $k$  sont reliés par la relation :  $t_{1/2} = \frac{\ln(2)}{k}$

- Sachant que l'on récupère la totalité de l'uréase à la fin de l'hydrolyse, indiquer son rôle lors de cette hydrolyse.
- Comparer les constantes de vitesse de l'hydrolyse de l'urée avec et sans uréase. Conclure quant à l'optimisation recherchée pour l'hydrolyse de l'urée.



ANNEXES

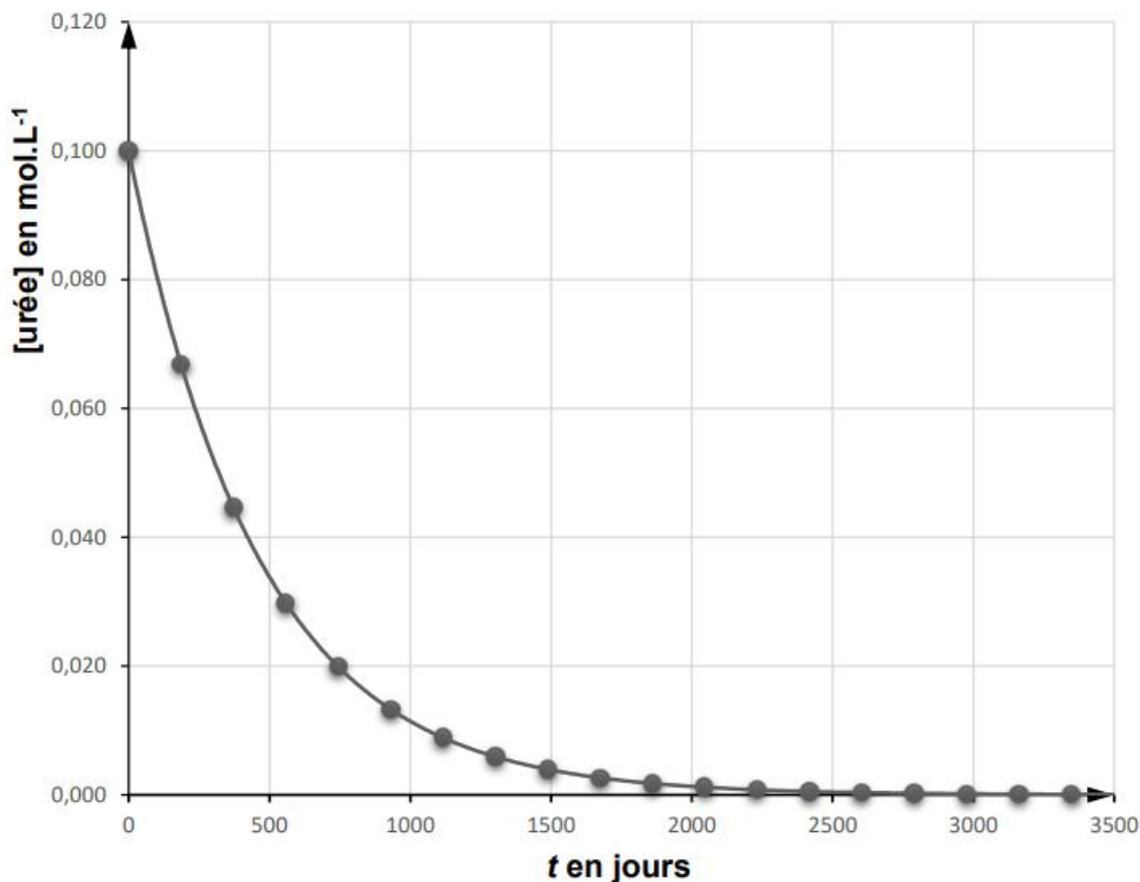


Figure 1 : Évolution temporelle de la concentration en urée  $[urée]_t$

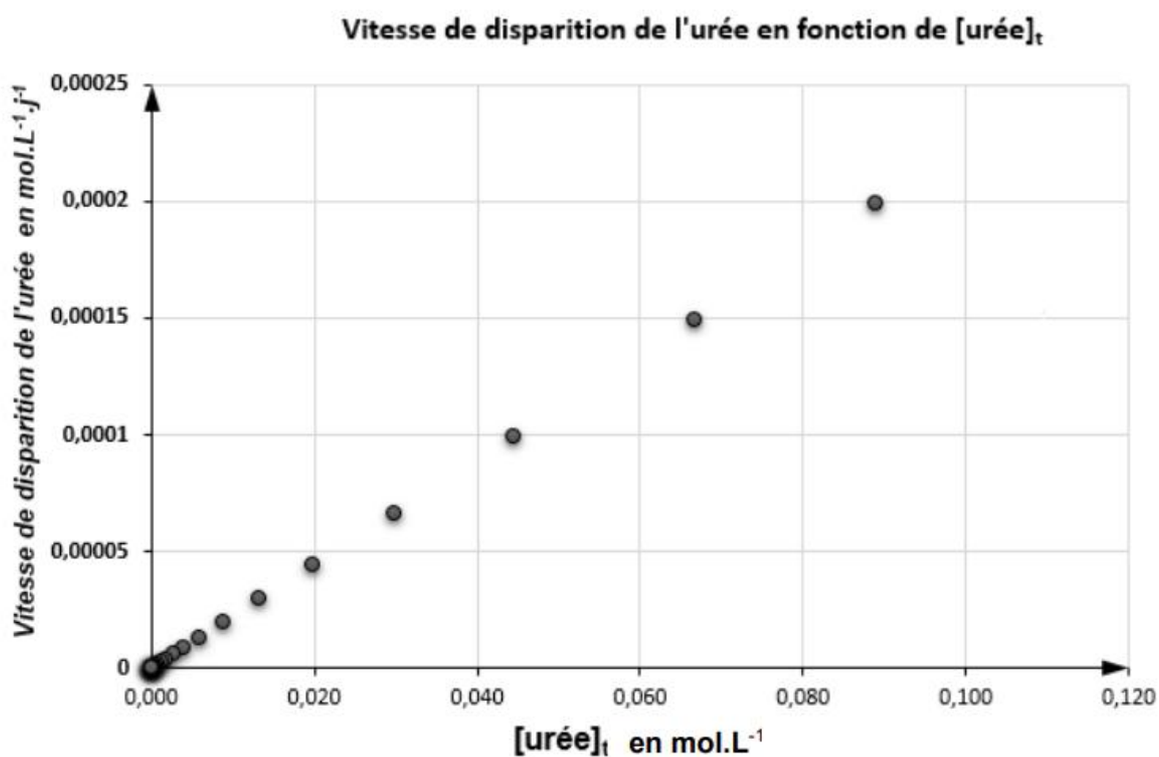
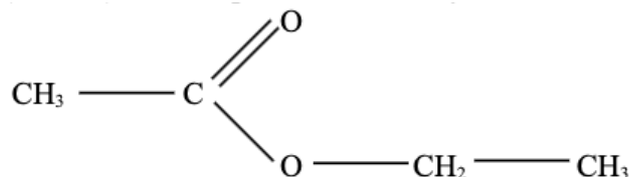


figure 2 : évolution de la vitesse volumique de disparition de l'urée en fonction de la concentration en urée  $[urée]_t$

**Exercice Bac 2 : Cinétique d'une saponification***(extrait de Bac 2005 Amérique de Sud)*

1) Nommer la molécule ( $C_4H_8O_2$ ) de formule semi-développée ci-contre

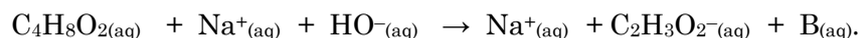


2) Entourer le groupement fonctionnel.

3) À quelle famille de composés organiques cette molécule appartient-elle ?

4) La soude est solide ionique de formule chimique  $NaOH_{(s)}$ . Écrire l'équation de la dissolution des pastilles de soude dans de l'eau.

L'équation chimique associée à la réaction entre la molécule  $C_4H_8O_2$  et une solution de soude est la suivante



5) Écrire la formule semi-développée de l'espèce chimique  $B_{(aq)}$ . Donner son nom.

**Étude expérimentale de la cinétique de la saponification par conductimétrie.**

À un instant choisi comme date  $t = 0$ , on introduit la molécule  $C_4H_8O_2$  dans un bécher contenant une solution de soude. On obtient un volume  $V = 100,0$  mL de solution où les concentrations de toutes les espèces chimiques valent  $c_0 = 1,0 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1} = 10 \text{ mol.m}^{-3}$ . La température est maintenue égale à  $30^\circ\text{C}$ . On plonge dans le mélange la sonde d'un conductimètre qui permet de mesurer à chaque instant la conductivité  $\sigma$  de la solution. Le tableau ci-dessous regroupe quelques valeurs.

t en min	0	5	9	13	20	27	$\infty$
$\sigma$ en $S.m^{-1}$	0,250	0,210	0,192	0,178	0,160	0,148	0,091

Soit  $x(t)$  l'avancement de la transformation à un instant  $t$ .

6) Compléter le tableau d'avancement fourni en annexe à rendre avec la copie.

Dans ce tableau  $t = \infty$  correspond à un instant de date très grande où la transformation chimique est supposée terminée.

7) Quelles sont les espèces chimiques responsables du caractère conducteur de la solution ?

Données : conductivités molaires ioniques  $\lambda$  en  $S.m^2.mol^{-1}$

ion  $Na^+_{(aq)}$  :  $\lambda_{Na^+} = 5,0 \times 10^{-3}$  ; ion  $HO^-_{(aq)}$  :  $\lambda_{HO^-} = 2,0 \times 10^{-2}$  ; ion  $C_2H_3O_2^-_{(aq)}$  :  $\lambda_{C_2H_3O_2^-} = 4,1 \times 10^{-3}$

8) Pourquoi la conductivité de la solution diminue-t-elle ?

9) Exprimer  $\sigma_t$ , valeur de la conductivité de la solution à un instant  $t$  en fonction de  $c_0$ ,  $V$ ,  $x(t)$  et des conductivités molaires ioniques.

10) Les expressions de  $\sigma_0$  et  $\sigma_\infty$ , valeurs de la conductivité de la solution à l'instant  $t = 0$  et au bout d'une durée très grande, sont :  $\sigma_0 = (\lambda_{Na^+} + \lambda_{HO^-}) \cdot c_0$  ;  $\sigma_\infty = (\lambda_{Na^+} + \lambda_{C_2H_3O_2^-}) \cdot c_0$ . Justifier ces expressions.

On peut montrer que l'avancement  $x(t)$  peut être calculé par l'expression :

$$x(t) = c_0 V \frac{\sigma_0 - \sigma_t}{\sigma_0 - \sigma_\infty}$$

La relation précédente permet de calculer les valeurs de l'avancement  $x(t)$  à chaque instant. Le graphe fourni en annexe à rendre avec la copie représente l'évolution de l'avancement  $x(t)$  en fonction du temps.

- 11) Donner l'expression de la vitesse volumique de réaction en précisant les unités.
- 12) Expliquer la méthode permettant d'évaluer graphiquement cette vitesse à un instant donné.
- 13) Comment évolue cette vitesse au cours de la transformation chimique ? Quel est le facteur cinétique mis en jeu ?
- 14) Définir le temps de demi-réaction. Trouver sa valeur à partir du graphe fourni en annexe.
- 15) On reproduit la même expérience à une température de 20°C.

Tracer, sur le graphe fourni en annexe à rendre avec la copie, l'allure de la courbe obtenue. On justifiera le tracé.

**À rendre avec la copie**

Annexe

Réaction		$C_4H_8O_2 + Na^+(aq) + HO^-(aq) \rightarrow Na^+(aq) + C_2H_3O_2^-(aq) + B$					
instant	avancement						
0	0	$c_0.V$	$c_0.V$	$c_0.V$	$c_0.V$	0	0
t	$x(t)$		$c_0.V$		$c_0.V$		
$\infty$	$X_{max}$		$c_0.V$		$c_0.V$		

Annexe

