CHIMIE PCSI

Bruno Fosset | Jean-Bernard Baudin | Frédéric Lahitète

CHIMIE

PCSI

TOUT-EN-UN

7^e édition

DUNOD

Couverture : création Hokus Pokus, adaptation Studio Dunod

Retrouvez nos ouvrages pour les prépas scientifiques ici



http://dunod.link/prepassc

NOUS NOUS ENGAGEONS EN FAVEUR DE L'ENVIRONNEMENT:



Nos livres sont imprimés sur des papiers certifiés pour réduire notre impact sur l'environnement.



Le format de nos ouvrages est pensé afin d'optimiser l'utilisation du papier.



Depuis plus de 30 ans, nous imprimons 70 % de nos livres en France et 25 % en Europe et nous mettons tout en œuvre pour augmenter cet engagement auprès des imprimeurs français.



Nous limitons l'utilisation du plastique sur nos ouvrages (film sur les couvertures et les livres).

© Dunod, 2024 11 rue Paul Bert, 92240 Malakoff www.dunod.com ISBN 978-2-10-086464-5

Table des matières

		le d'emploi
1	Tra	nsformation de la matière
	1	Les états de la matière
		1.1 États d'agrégation de la matière, notion de phase
		1.2 Distinction microscopique entre états d'agrégation
		1.3 Propriétés des gaz
		1.4 L'état liquide
		1.5 États solides
	2	Les transformations de la matière
		2.1 Transformation physique, exemples
		2.2 Transformations chimiques
		2.3 Description d'un système physico-chimique
	3	Étude de la transformation chimique
		3.1 Équilibre chimique, constante d'équilibre
		3.2 Évolution d'un système vers l'équilibre chimique
		3.3 Calcul des activités à l'équilibre
		3.4 Cas des équilibres physiques, coefficient de partage
		3.5 Cas des systèmes hétérogènes
		3.6 Optimisation d'un procédé chimique
		Synthèse
		Activité Python
		Exercices
		Corrigés
,		étique chimique 8
	1	Concepts fondamentaux de la cinétique chimique
		1.1 Système considéré
		1.2 Vitesse de formation d'un produit, de disparition d'un réactif 8
		1.3 Vitesse de réaction
		1.4 Équation empirique de vitesse, notion d'ordre
		1.5 Types de réactions chimiques
	2	Méthodes expérimentales
		2.1 Méthodes physiques et chimiques en cinétique
		2.2 Exemples de méthodes physiques
	3	Analyse des résultats expérimentaux
		3.1 Méthode différentielle 9

		3.2	Méthode des vitesses initiales	. 101
			Méthode d'intégration	
		3.4	Temps de demi-réaction, temps de demi-vie	. 109
			Analyse des données	
	4	Influence	ce de la température sur la vitesse	. 113
		4.1	Résultats expérimentaux	. 113
			Équation d'Arrhenius	
			Autres facteurs influençant la vitesse des réactions	
			se	
			es	
			S	
3	Mod		EWIS des molécules et des ions	147
	1		re des atomes	
			L'échelle atomique	
			Cadre théorique de la description de la structure des atomes	
			Les électrons dans les atomes	
			La classification périodique	
		1.5	Électronégativité des atomes	. 151
	2	Associa	tion d'atomes : molécules et ions	. 152
			Stabilité des structures polyatomiques; énergie de liaison	
			Géométrie des molécules et des ions	
	3		de LEWIS des molécules et des ions	
			Introduction : les modèles de la liaison chimique	
		3.2	Électrons de valence des atomes des blocs s et p	. 154
		3.3	Octet des composés monoatomiques stables	. 154
		3.4	Partage des électrons de valence; symbolisme de LEWIS	. 154
		3.5	Règle de l'octet	. 155
		3.6	Symboles de Lewis	. 155
			Nombre total d'électrons et de paires de valence	
			Représentation de LEWIS des molécules simples	
		3.9	Liaisons multiples	. 157
		3.10	Composés déficients en électrons	. 159
			Charges formelles	
			Composés présentant des électrons non appariés	
			Dépassement de la règle de l'octet; hypervalence	
			Molécules possédant des atomes du bloc d	
			Représentations de LEWIS et réactivité chimique	
	4	Mésomo		
		4.1	Plusieurs représentations de LEWIS possibles	. 167
		4.2	Délocalisation des électrons	. 167
		4.3	Formes mésomères et structure électronique	. 167
		4.4	Symbole de mouvement électronique	. 168
		4.5	Systèmes conjugués usuels en chimie organique	. 171
			Symbole de mouvement monoélectronique	
	_		Système conjugué et longueur de liaison	
	5		on de la géométrie des molécules et des ions	
		5 1	Principe de la méthode VSEPR	174

			olyèdre de coordination	174
		5.3 N	Iomenclature de GILLESPIE et géométrie	174
		5.4 Ir	ntensité relative de la répulsion	177
			Conséquences sur les propriétés physiques	179
		5.6 L	es limites de la méthode	180
	6	Polarité d	les molécules	180
		6.1 N	Notion de moment dipolaire électrostatique	181
			Moment dipolaire d'une distribution de charge	181
		6.3 N	Moment dipolaire des molécules diatomiques	182
		6.4 N	Molécules polyatomiques	182
		6.5 Ir	nfluence de la géométrie sur le moment dipolaire	182
		Synthèse		184
			Python	185
			3	189
		Corrigés		194
		C		
4	For	es interm	oléculaires	203
	1	Existence	e de forces intermoléculaires	203
		1.1 L	a nécessaire modélisation des systèmes étudiés	203
			nteractions engageant un ion	204
			nteractions entre un ion et un dipôle mobile	205
			nteractions entre molécules polaires	205
			nteractions entre molécules polaires et non polaires	206
			nteraction de dispersion	208
			nteraction d'attraction totale, interaction de répulsion	209
			xistence de la liaison hydrogène	210
			Iffets des différentes interactions intermoléculaires	211
	2		stiques des solvants, dissolution	217
	_		Caractéristiques d'un solvant	217
			Dissolution d'un composé, solvatation	220
			olubilité d'un constituant, miscibilité entre deux solvants	223
			ropriétés de conduction électrique dans un solvant	224
			Choix d'un solvant, chimie verte	228
	3		ns des solvants (extraction, purification)	229
			Extraction liquide-liquide	229
			Lecristallisation	235
			Chromatographie sur couche mince (CCM)	235
			Catalyse par transfert de phase (CTP)	237
	4		s amphiphiles, formation de colloïdes	239
	•		Définitions, exemples, molécule tensioactive	239
			auto-association	240
			Concentration micellaire critique et température de Krafft	242
			Colloïdes et stabilisation d'un colloïde	244
				246
		•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	248
		Corrigés		257

5	Con	figuratio	ons et conformations des molécules	263
	1	Représ	entations des molécules organiques	263
		1.1	Représentations non structurales	263
		1.2	Représentations structurales non spatiales	264
		1.3	Représentations plane des molécules	266
	2	Stéréoc	chimie de configuration	269
	_	2.1	Configuration d'une molécule	269
		2.2	Descripteurs stéréochimiques	272
		2.3	Comparaison des propriétés des énantiomères	278
		2.4	Diastéréomérie	282
		2.5	Comparaison des propriétés des diastéréomères	287
		2.6	Activation optique	288
	3		e conformationnelle	290
	5	3.1	Analyse conformationnelle de la molécule d'éthane	291
		3.2	Analyse conformationnelle de la molécule de butane	294
		3.3	Configuration ou conformation?	299
			se	300
			é Python	301
		Evercio	ces	310
			és	318
		Corrigo	<i>×</i> 3	510
6	Sub	stitution	is nucléophiles et β -éliminations	327
	1		es de la réaction chimique	327
		1.1	Acte élémentaire, molécularité	328
		1.2	Modélisation de l'acte élémentaire	330
		1.3	Chemin d'énergie minimale et coordonnée réactionnelle	333
		1.4	Cas des systèmes complexes	336
		1.5	Aspect dynamique de l'acte élémentaire	337
		1.6	Signification de l'équation d'ARRHENIUS	339
		1.7	Postulat de HAMMOND	340
	2		es structurales	343
	_	2.1	L'atome de carbone, la brique élémentaire de la chimie organique .	343
		2.2	Les liaisons interatomiques en chimie organique	344
		2.3	Nucléophilie et électrophilie	346
	3		ons de substitution nucléophile aliphatique	349
		3.1	Équation de réaction et exemples	349
		3.2	Mécanisme bimoléculaire	352
		3.3	Mécanisme monomoléculaire	355
		3.4	Compétition entre les mécanismes mono- et bimoléculaires	360
		3.5	Autres évolutions possibles du carbocation	370
	4		ons de β -éliminations	371
	7	4.1	Équation de réaction et exemples	371
		4.2	Régiosélectivité des réactions de β -éliminations	373
		4.3	Mécanisme bimoléculaire et cinétique de réaction	374
		4.3	Stéréosélectivité	374
		4.4	Influence de quelques facteurs	377
	5		β fittion entre substitution et β -élimination	380
	J	5.1	Effets structuraux	380
		J.1	Liicis su uctui aux	200

		5.2 Autres paramètres : milieu, température
		Synthèse
		Exercices
		Corrigés
7	Réa	ctions d'additions nucléophiles 39
	1	Données structurales
		1.1 La double liaison C=O
		1.2 Les liaisons carbone-métal
		1.3 Schéma d'une addition nucléophile sur une liaison C=O 399
	2	Les réactifs de GRIGNARD
		2.1 Un mot d'histoire
		2.2 Présentation et nomenclature
		2.3 Équation de réaction
		2.4 Mise en œuvre expérimentale
		2.5 Structure des réactifs de GRIGNARD
		2.6 Nucléophilie et basicité des organomagnésiens 400
	3	Addition nucléophile (A _N) sur le groupe C=O
		3.1 Addition nucléophile sur un aldéhyde ou une cétone 410
		3.2 Addition nucléophile sur le dioxyde de carbone 41:
		3.3 Addition nucléophile sur un nitrile 410
		Synthèse
		Exercices
		Corrigés
8	Cin	étique des réactions complexes 42
	1	Réactions complexes
		1.1 Types de réactions complexes
		1.2 Réactions en séquence ouverte
		1.3 Réactions en séquence fermée
		1.4 Intermédiaires réactionnels
		1.5 Mécanisme réactionnel et diagrammes d'énergie potentielle 43'
	2	Lois cinétiques des systèmes complexes
		2.1 Méthode d'établissement des lois cinétiques
		2.2 Analyse cinétique du système $A \rightarrow B \rightarrow C$
		2.3 Approximation des états stationnaires
		2.4 Étape cinétiquement déterminante
		2.5 Contrôle cinétique et contrôle thermodynamique
	3	La catalyse
		3.1 Mise en évidence du phénomène de la catalyse
		3.2 Caractéristiques de la catalyse
		3.3 La catalyse enzymatique
		Synthèse
		Activité Python
		Exercices
		Corrigés

9	Le s	olide cr	istallin	527
	1	La cris	stallographie	527
		1.1		527
		1.2		528
	2	Le cris		530
		2.1		530
		2.2		531
		2.3		533
	3			534
	•	3.1		536
		3.2		536
		3.3	1	538
		3.4		540
		3.5		542
		3.6		544
	4			545
	4	4.1	1	546
		4.1		547
		4.2		548
		4.4		554
		4.5		558
		4.6	r	560
	~	4.7	\mathcal{E}	562
	5			565
		5.1		565
		5.2	O 1	567
	6			569
		6.1		569
		6.2		570
		6.3	7 1	571
		6.4	7 1	572
		6.5		573
	7	Cristau	ux moléculaires	574
		Synthè	ese	577
		Exerci	ces	579
				591
10	Équ	ilibres a	acido-basiques – Titrages	607
	1			507
	•	1.1		507
		1.2		512
		1.3		514
		1.4		515
		1.5	, -	518
	2	1.0		
	2			520
		2.1		521
		2.2		521
		2.3	Un premier exemple simple	523

	3	État final d'équilibre : acides et bases	524
		3.1 Monoacides et monobases forts dans l'eau 6	524
			524
	4	État final d'équilibre : ampholytes, mélanges 6	528
		4.1 Ampholyte (espèce amphotère) 6	528
			529
			530
			532
	5	Titrages acido-basiques	532
		5.1 Généralités sur les titrages	532
		5.2 Incertitudes en chimie des solutions 6	534
			539
		5.4 Titrage acide fort/base forte 6	540
		5.5 Titrage d'un acide faible par une base forte 6	548
			554
			555
	6		661
		6.1 Résultat conductimétrique, titrages 6	661
		6.2 Méthode spectrophotométrique	662
	7	Mise en oeuvre expérimentale et simulation, première étude d'un déchet	
			663
		7.1 Expérience réalisée, résultats 6	663
			664
			666
		Synthèse	668
		Exercices	570
		Corrigés	584
11	Équi	ilibres de solubilité 6	599
	1		599
		1.1 Conditions d'existence d'un solide 6	599
			702
		1.3 Un premier diagramme de distribution des espèces	703
		1.4 Solubilisation d'un gaz	704
			706
	2		707
		2.1 Exemple, mise en évidence	707
			707
	3		708
			708
		3.2 Mise en évidence expérimentale	709
		3.3 Généralisation, écriture de la réaction prépondérante	710
		, I I	711
			711
	4	Influence du pH sur la solubilité	712
		1	712
		4.2 Exemples	713
			718

	5	Titrage	s par précipitation	724
		5.1	Principe du titrage	724
		5.2	Expression pAg = $f(v)$	726
		5.3	Détermination du point équivalent, suivi du titrage	727
		5.4	Méthode de VOHLARD	729
		5.5	Titrage de mélanges	730
		5.6	Titrage du mélange H_3O^+/Mg^{2+}	732
	6	Mise e	n œuvre expérimentale	733
		6.1	Résultats expérimentaux	733
		6.2	Interprétation	734
		Synthè	se	737
		Exercic	ces	739
		Corrige	és	751
12	Ωνν	doréduc	etion	765
14	1		ilités sur l'oxydoréduction	765
		1.1	Transfert électronique, vocabulaire	765
		1.2	Équilibrage d'une réaction d'oxydoréduction	768
		1.3	Nombres d'oxydation	770
		1.4	Vocabulaire	776
	2	Étude o	des piles	777
		2.1	Définitions, structure d'une pile	777
		2.2	Étude de la pile DANIELL	778
		2.3	Potentiel d'électrode, potentiel d'oxydoréduction	780
		2.4	Application à la pile DANIELL, capacité d'une pile	784
	3	Types of	d'électrodes	786
		3.1	Électrodes de première espèce	786
		3.2	Électrodes de deuxième espèce	788
		3.3	Électrodes de troisième espèce	790
	4		on du sens de réaction	791
	4	4.1	Diagrammes de prédominance ou d'existence	791
		4.2	Tracé d'un diagramme de distribution (répartition)	793
		4.3	Prévision du sens d'échange d'électrons, calculs de K_T°	795
		4.4	Stabilité d'un nombre d'oxydation	800
		4.5	Détermination d'un potentiel standard inconnu	801
	5		s par réaction d'oxydoréduction	805
	5	5.1	Titrage d'une solution d'ions Fe ²⁺ par des ions Ce ⁴⁺	805
		5.2	Titrage des ions Fe^{2+} par les ions MnO_4^-	810
	6		n œuvre expérimentale	812
	-	6.1	Buts, expériences réalisées	812
		6.2	Exploitations des expériences réalisées	816
			se	822
		-	Ces	824
		Corrige		834

13	Diag	rammes	s potentiel-pH				851
	1		u diagramme E-pH de l'eau				851
		1.1	Convention de tracé				852
		1.2	Diagramme <i>E</i> -pH de l'eau, tracé du diagramme				853
	2		nme E -pH du fer \dots				855
	_	2.1	Conventions, diagramme de situation				855
		2.2	Frontières entre espèces de nombre d'oxydation différent.				859
		2.3	Utilisation du diagramme				861
	3		mme <i>E</i> -pH du zinc				864
		3.1	Conventions, diagramme de situation				864
		3.2	Équations des frontières				866
		3.3	Utilisation du diagramme			•	867
	4		mme <i>E</i> -pH du cuivre			•	868
	7	4.1	Conventions, diagramme de situation			•	868
		4.2					869
	5		Équations des frontières			•	
	5		ion: analyse d'un protocole expérimental				873
		5.1	Protocole expérimental et résultat obtenu				873
		5.2	Interprétation, lecture de diagrammes E -pH				874
		-	se				877
			es				878
		Corrige	s			•	893
14	Spec	troscopi	ies				907
	1		ion matière-rayonnement				907
		1.1	Énergie d'un système microscopique				907
		1.2	Transition entre niveaux d'énergie		•	•	908
	2		oscopie infrarouge				911
	-	2.1	Le modèle de l'oscillateur harmonique quantique				911
		2.2	Cas des molécules polyatomiques				912
		2.3	Vibration de valence caractéristique			•	915
		2.4	Exemples d'analyse de spectres		• •	•	918
	3		nce magnétique nucléaire		• •	•	919
	5	3.1	Moments cinétiques et moments magnétiques de spin	• •	• •	•	919
		3.2	Principe d'un spectromètre de RMN à onde continue	• •	• •	•	921
		3.3	Informations données par un spectre				923
		3.4	Le déplacement chimique			•	929
		3.5	Couplages spin-spin				935
		3.6	Marche à suivre pour l'analyse d'un spectre				945
			Se				949
			es				950
			s				963
		Comge				•	703
15	Activ		protection de groupes caractéristiques				975
	1		ion nucléophile				975
		1.1	Nucléophilie et basicité				975
		1.2	Comparaison nucléophilie/basicité				976
		1.3	Application aux alcools et phénols				978
		1.4	Alcools et alcoolates comme réactifs nucléophiles				981

	Inde	X	1075
	Inde	x des scripts Python	1073
		Conigco	1000
		Corrigés	1048
		Synthèse	1047
		r	1045
		4.2 La formation des liaisons carbone-carbone	1044 1045
		4.1 Deux grandes catégories de réactions	1043
	4	Synthèse et rétrosynthèse en chimie organique	1043
	4	3.4 Sélectivité aldéhyde/cétone pour la réduction en alcool	1042
		3.3 Autres hydrures réducteurs	1041
		3.2 Addition non perpendiculaire de DUNITZ-BÜRGI	1041
		3.1 Équation de réaction et exemples	1040
	3	Réduction des composés carbonylés	1040
	2	2.3 Autres oxydations chimiosélectives	1039
		2.2 Oxydation des alcools primaires en acides carboxyliques	1039
		2.1 Oxydation ménagée des alcools	1037
	2	Oxydations des alcools	1037
		1.3 Potentiels standard d'oxydoréduction	1036
		1.2 Utilisation des nombres d'oxydation en chimie organique	1036
		1.1 Écriture de demi-équations d'oxydoréduction	1035
	1	Utilisation des concepts de l'oxydoréduction	
16		ctions d'oxydoréduction en chimie organique	1035
	D.		1025
		Corrigés	1020
		Exercices	1005
		Synthèse	1004
		5.3 Les éthers-oxydes, protecteurs des alcools	1003
		5.2 Les (a)cétals, protecteurs des carbonylés	1002
		5.1 Principes de la protection	1001
	5	Protection de groupe caractéristique	1001
		4.3 Importance de l'acétalisation en chimie des carbohydrates	999
		4.2 Mécanisme réactionnel	998
	•	4.1 Équation de réaction et exemples	996
	4	Activation électrophile des carbonylés	996
		3.3 Utilisations d'esters sulfoniques et composés apparentés	995
		3.2 Synthèse d'halogénoalcanes à partir d'alcools	993
	5	3.1 Déshydratation acido-catalysée des alcools	991
	3	Activation électrophile des alcools	991
		2.3 Exaltation du caractère nucléofuge du groupe partant	986
		2.2 Activation <i>in situ</i>	985
	_	2.1 Mesure et prévision de la nucléofugacité	984
	2	Activation électrophile : principes généraux	983

Avant-propos

Aux lecteurs.

L'avant-propos est le moment pour les auteurs de s'adresser directement aux futurs lecteurs. Nous souhaitons ici à la fois vous faire partager notre vision de la discipline et vous donner quelques éléments pour le meilleur usage de ce livre.

La chimie est une matière importante de la filière PCSI/PC. Elle partage avec les autres disciplines scientifiques des critères de méthode et d'exigence et possède bien sûr ses spécificités. La chimie, à l'instar de la physique, a pour objectif la description de certains éléments du monde réel. Son développement a été notable à partir du XVIII^e siècle. D'abord science descriptive, la chimie s'est appuyée sur des modèles issus de la physique macroscopique, comme la thermodynamique, pour modéliser le comportement des systèmes sièges d'une ou plusieurs réactions chimiques. Avec les révolutions scientifiques du début du XX^e siècle (structure des atomes et molécules, structure des solides, spectroscopie, mécanique quantique), le niveau de description du monde chimique est désormais microscopique, à l'échelle des atomes, ions et molécules. Il est important de préciser que les frontières entre physique et chimie ne sont pas clairement définies et que de larges domaines sont partagés entre ces deux disciplines.

La chimie utilise donc des modèles de description qui s'appuient sur des lois générales dont vous devrez maîtriser les énoncés, les domaines et conditions d'application. Ces modèles sont des schématisations du monde réel et en donnent une description approchée. Votre démarche pourra vous conduire à évaluer l'écart qui existe souvent entre la modélisation et la réalité.

L'ouvrage que nous vous proposons traite du programme de la classe de PCSI. Vous abordez une nouvelle approche de la chimie et vous découvrirez que cette discipline nécessite la maîtrise de nombreux outils. Comme la plupart des disciplines scientifiques, elle s'appuie sur une description mathématique. Vous serez donc conduits à une connaissance et une maîtrise raisonnables des outils mathématiques nécessaires. En tant que science de description du réel, vous serez conduits à apprécier la validité des modèles utilisés. Il conviendra donc d'apprendre à analyser de façon critique les résultats d'expériences et à proposer des façons de tester la validité des prédictions. Il est aussi important d'être capable d'apprécier de façon globale le comportement d'un système chimique. Cela impose d'acquérir assez rapidement des ordres de grandeur de paramètres couramment rencontrés : énergies caractéristiques, longueurs d'onde, distances caractéristiques. Enfin, la science moderne utilise les ressources de l'informatique et de la programmation. Ces outils sont une aide puissante dans plusieurs domaines : les calculs numériques pour résoudre des problèmes qui n'ont pas de solution analytique, le traitement des données expérimentales pour vérifier une loi présumée et l'aide à la représentation graphique. Vous devrez acquérir une maîtrise raisonnable du langage de programmation Python. Ce cours comprend de nombreux programmes qui illustrent les points précédents.

Le programme est divisé en seize chapitres, chaque chapitre s'organise en plusieurs parties. Après une introduction, le cours est présenté d'une façon que nous avons souhaitée approfondie

et documentée. Les définitions importantes sont encadrées, certains commentaires et certaines remarques sont repérés par une loupe () et certaines erreurs fréquentes sont signalées par un petit symbole ().

Nous vous encourageons à travailler de façon approfondie le contenu du cours : une simple lecture superficielle est évidemment insuffisante. Les notions exposées sont tout de suite mises en pratique, en continu, lors d'exercices résolus présentés au fil du cours et indiqués par un filet grisé en marge. Les scripts Python présentés dans l'ouvrage ont été testés par les auteurs et sont accompagnés de commentaires pour en faciliter la compréhension. Nous vous invitons à tester vous-mêmes les scripts afin de maîtriser la programmation. Une partie intitulée « Synthèse » se propose ensuite de faire le point sur les savoirs et savoir-faire qui sont censés être maîtrisés. La partie « S'entraîner » est constituée d'abord d'un questionnaire qui vous permet une première appréciation de votre maîtrise de ces nouvelles notions. Viennent ensuite des énoncés d'exercices et problèmes pour la plupart issus d'épreuves écrites et orales. Nous vous encourageons à chercher de façon approfondie les exercices et problèmes proposés et surtout à ne pas vous contenter d'un survol rapide des corrigés qui vous sont proposés.

Nous espérons que vous partagerez notre intérêt, voire notre passion, pour la chimie.

Bon travail et bonne réussite.

Les auteurs.

« Mode d'emploi » d'un chapitre

Une introduction présente le sujet traité et le plan suivi.

Forces intermoléculaires et propriétés des solvants



Les **liaisons physiques** résultent des forces intermoléculaires qui s'exercent entre molécules, atomes ou ions distincts, par opposition à la liaison chimique qui s'exerce entre atomes dans la molécule (ou l'ion). L'intensité des liaisons physiques est moindre que celle des liaisons covalentes, mais leur portée s'étend sur de grandes distances pouvant atteindre l'intégralité d'un milieu. Nous étudions dans ce chapitre l'existence des interactions physiques, en abordant notamment le cas particulier important de la **liaison hydrogène**. Nous développerons comment la présence de liaisons physiques explique la miscibilité ou la non-miscibilité de deux solvants. Les solvants moléculaires sont étudiés ici, en abordant un

Les définitions importantes sont encadrées, certaines remarques sont repérées par une loupe et certaines erreurs fréquentes sont signalées par un symbole de danger.

Définition

La viscosité d'un liquide est une mesure de la résistance du liquide à l'écoulement.



Sauf indication contraire, tous les gaz considérés dans les problèmes et les exercices sont des gaz parfaits.



Dans cette équation, il faut prendre garde à utiliser un système cohérent d'unités. La pression est exprimée en Pa (pascal), le volume est exprimé en m³ et la température est exprimée en K (kelvin).

Une synthèse détaille les savoirs, savoir-faire et mots-clés à maîtriser...

SYNTHÈSE

SAVOIRS

- Définir les termes liaison polarisée, liaison polarisable.
- Définir les termes nucléophile, électrophile, nucléofuge.
- Les règles du formalisme des flèches de mécanisme.
- Définir une réaction de substitution nucléophile aliphatique et une réaction de β-élimination.
- Les mécanismes limites S_N1 et S_N2, les lois de vitesse associées et le déroulement stéréochimique.
- ullet Les diagrammes d'énergie associés aux mécanismes $S_N 1,\, S_N 2,\, E1$ et E2.

Une « activité Python » spécifique peut compléter les applications Python présentes dans le chapitre.

Activité Python: utilisation de simulations numériques en cinétique chimique: étude du craquage thermique de l'éthane

La description des transformations chimiques en termes de mécanismes réactionnels a été une étape importante dans la compréhension des réactions chimiques. C'est aussi l'une des premières tentatives de passage d'une description macroscopique à une échelle microscopique. Nous analysons dans l'étude suivante la démarche qui vise à trouver, à partir le comportement macroscopique d'un système chimique décrit par une succession d'actes élémentaires, censés représenter les résultats de collisions au niveau microscopique.

En plus des exercices résolus se trouvant au sein du cours, des tests ainsi que des exercices dont la difficulté est traduite par des étoiles sont proposés en fin de chapitre.

6.1 Étude d'une substitution nucléophile (concours ENSIETA) (★★)

Dans certaines conditions, le (R)-1-bromo-1-phényléthane traité par le méthanolate de sodium $(CH_3O^-Na^+)$ en solution diluée dans le méthanol, donne un mélange de 77,5 % de stéréoisomère S et 22.5 % du même stéréoisomère R par un processus de substitution nucléophile.

- 1. Représenter les deux stéréoisomères du produit (représentation de CRAM).
- 2. Que peut-on conclure quant au mécanisme de la réaction?
- 3. Évaluer la part relative des processus impliqués dans cette réaction.

Tous les exercices sont entièrement corrigés.

CORRIGÉS

TESTEZ-VOUS

Réponses: 1.B; 2.B (l'atome d'azote d'un sel d'ammonium quaternaire); 3.A; 4.B; 5.A; 6.B; 7.A; 8.A; 9.C; 10.B; 11.A; 12.A; 13.A; 14.B.

15.1 Racémisation

En milieu acide, l'alcool se protone. Le départ d'une molécule d'eau se traduit par la formation d'un carbocation qui présente un plan de symétrie (le plan défini par le carbone portant la charge positive et les trois atomes qui lui sont liés). L'eau se comporte comme un nucléophile vis-à-vis du carbone électrophile du carbocation pour redonner l'alcool. Le nucléophile arrive de façon équiprobable par une face ou l'autre : il y a donc racémisation.

Transformation de la matière

La matière est naturellement présente de façon courante sous forme solide, liquide ou gazeuse et ces états de la matière possèdent des propriétés physiques propres que nous nous attacherons à décrire. À de très hautes températures (typiquement plusieurs millions de degrés), les constituants de l'atome se séparent, noyaux et électrons se déplacent indépendamment et forment un mélange globalement neutre : on parle alors de plasma. Ce quatrième état de la matière, que l'on retrouve dans les étoiles et le milieu interstellaire, constitue la majorité de notre univers (autour de 99 %). Sur Terre, on ne le rencontre pas à l'état naturel mais on le produit artificiellement en appliquant des champs électriques suffisamment puissants pour séparer le noyau de ses électrons dans les gaz.

La matière subit des transformations de façon permanente, celles-ci peuvent être de nature **physique** (changement d'état physique) ou **chimique** (modification de l'enchaînement des atomes au sein des entités chimiques présentes). Nous introduirons les grandeurs permettant la description d'un système (composition du système).

La transformation chimique revêt une importance particulière, en raison de l'étendue de son champ d'application : élaboration de nouveaux matériaux, utilisation de l'énergie libérée par la réorganisation des atomes. Une **équation chimique** permet de rendre compte de l'évolution constatée à l'occasion de la transformation chimique. L'avancement évalue l'état d'évolution du système siège d'une réaction chimique dont l'équation est donnée. Nous étudierons ici l'évolution d'un système lors d'une transformation chimique, en nous attachant à déterminer l'état final du système. L'issue d'une transformation chimique peut correspondre à l'équilibre chimique ou à une situation hors équilibre chimique (cas des transformations totales). L'utilisation du langage de programmation Python sera présenté, il permet de déterminer facilement l'état final d'un système siège d'une transformation chimique.

1 Les états de la matière

1.1 États d'agrégation de la matière, notion de phase

L'eau $\rm H_2O$ peut être observée de façon courante dans **trois états d'agrégation différents**: la glace (eau solide), l'eau liquide et la vapeur d'eau. La transformation de l'un de ces états en un autre peut être facilement observée. Par exemple en élevant la température du corps pur $\rm H_2O$, la glace fond à 0 °C et l'eau liquide bout (vapeur d'eau) à 100 °C (sous pression atmosphérique). Toutes les espèces chimiques peuvent exister sous ces trois états d'agrégation, même si les

conditions d'observation (pression et température) ne sont pas toujours facilement accessibles à l'expérience. Nous résumons ci-après (figure 1.1) les noms des différents changements d'état d'agrégation de la matière.

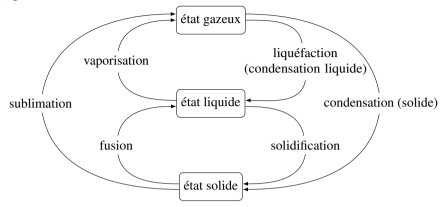


FIGURE 1.1 – Les différents changements d'état de la matière

Définition

On appelle **phase** une forme de la matière qui est uniforme en tout point par sa composition chimique et par son état physique.

Nous parlerons donc de **phase** gazeuse, liquide ou solide d'un corps ou bien des différentes phases solides d'un corps. Par exemple, le phosphore P est rencontré sous forme d'une première phase solide (phosphore noir) ou d'une deuxième phase solide (phosphore blanc). Le phosphore blanc est une phase solide du phosphore, de couleur blanche, très fortement inflammable et dégageant alors des vapeurs corrosives. Le phosphore noir est une phase solide du phosphore, de couleur noire, très peu réactive.

1.2 Distinction microscopique entre états d'agrégation

Il n'est pas forcément évident de distinguer à l'échelle microscopique les différents états d'agrégation de la matière, en particulier l'état liquide et l'état gazeux. Dans un solide cristallisé, il existe un ordre de position : chaque atome, ion ou molécule occupe une position bien définie. Il existe aussi un ordre d'orientation pour les édifices polyatomiques : les molécules ou les ions occupent une direction fixe, il n'y a pas de libre rotation. Les ordres de position et d'orientation sont observés sur des distances très grandes devant les distances intermoléculaires ou interatomiques. Ainsi, dans la glace, on trouve des molécules d'eau qui occupent des positions bien précises les unes par rapport aux autres, et qui s'orientent réciproquement de façon définie et prévisible, sur des distances qui peuvent dépasser 1000 fois la distance entre deux molécules voisines. À l'état fluide, il n'y a pas d'ordre de position ni d'orientation à grande distance. Connaître l'environnement d'une molécule d'eau de référence ne permet pas de savoir ce qui est observé à quelques diamètres moléculaires de distance.

La différence entre l'**état liquide** et l'**état gazeux** peut se faire microscopiquement par la comparaison de deux distances :

- la distance a caractéristique d'une molécule ;
- la distance moyenne d entre deux molécules.

Si $d \gg a$, on rencontre des molécules à l'état gazeux, tandis que si $d \approx a$, on rencontre des molécules à l'état liquide (les molécules sont alors en contact). Il existe différentes situations d'ordre entre **état solide cristallisé** (ordre de position et d'orientation) et **état fluide** (désordre de position et d'orientation). On observe ainsi l'existence de **cristaux plastiques** pour lesquels il existe un ordre de position mais un désordre d'orientation (les molécules tournent sur elles-mêmes). Il s'agit d'une phase intermédiaire entre le solide et le liquide. On observe aussi l'existence de **cristaux liquides** pour lesquels il existe un ordre d'orientation, mais une mobilité possible des molécules (absence d'ordre de position).

1.3 Propriétés des gaz

Définition

Un gaz est une substance fluide qui occupe uniformément tout contenant.

Un gaz se **compresse** facilement et se **mélange complètement** avec tous les autres gaz. Une des propriétés les plus évidentes de cet état physique (et de l'état fluide de façon générale) est la suivante : un gaz exerce une **pression** sur son environnement.

Caractère moléculaire des gaz, modèle cinétique

Les propriétés caractéristiques des gaz permettent de construire un **modèle du gaz** à l'échelle moléculaire :

- un gaz se dilate pour immédiatement occuper tout contenant : les interactions entre molécules sont *a priori* de faible intensité, et la vitesse de déplacement des molécules est importante.
- un gaz est facilement compressible : il existe un grand espace entre molécules de gaz (on observe bien $d \gg a$ avec a la distance caractéristique d'une molécule et d la distance moyenne entre deux molécules).

Le modèle prenant en considération ces propriétés est le **modèle cinétique**. Il décrit le gaz comme un ensemble de molécules éloignées se déplaçant sans cesse de façon aléatoire. La température du gaz est liée à la vitesse moyenne des molécules du gaz. Plus la température est élevée, plus les molécules du gaz s'agitent à vitesse importante.

Pression d'un gaz

La pression p est le rapport de la force F exercée par le gaz à la surface s sur laquelle elle s'exerce :

 $p=\frac{F}{s}$.

La pression exercée par un gaz sur une surface provient des collisions de ses molécules avec la surface. La pression exercée par l'atmosphère est mesurée par un **baromètre**. La

pression à l'intérieur d'une enceinte est mesurée par un **manomètre**. L'unité du système international (S.I.) pour la pression est le pascal (Pa) : $1 \text{ Pa} = 1 \text{ kg} \cdot \text{m}^{-1} \cdot \text{s}^{-2}$. Il est parfois commode d'utiliser le bar ($1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$) qui est représentatif de la pression atmosphérique à altitude nulle.

Modèle du gaz parfait, équation d'état

Le gaz parfait est un **modèle de gaz** qui suppose que les molécules de gaz sont **sans interaction** les unes avec les autres, plongées dans un milieu **homogène** et **isotrope**. Le modèle sera d'autant mieux vérifié que l'on a de bonnes raisons de penser que les forces entre molécules de gaz sont de faible intensité. Les interactions entre molécules sont étudiées au chapitre 4 (*Forces intermoléculaires et propriétés des solvants*).

Les molécules gazeuses sont supposées dépourvues de **volume propre** (le volume occupé par les molécules, dit volume propre, est négligeable devant le volume disponible). Dans le modèle du gaz parfait, il existe une relation, dite **équation d'état des gaz parfaits**, liant pression p, volume V, température T et quantité de matière $n^{\rm gaz}$ du gaz :

$$pV = n^{\text{gaz}}RT$$

avec $R = 8.314 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$ (constante des gaz parfaits).



Dans cette équation, il faut prendre garde à utiliser un système cohérent d'unités. La pression est exprimée en Pa (pascal), le volume est exprimé en m³ et la température est exprimée en K (kelvin).

L'équation des gaz parfaits est considérée comme une loi limite, elle exprime le comportement vers lequel les gaz réels tendent à basse pression et température élevée. Notons que les gaz obéissent assez bien à cette équation lorsque la pression est inférieure à 10⁵ Pa, de sorte que l'hypothèse d'un comportement de gaz parfait n'occasionne généralement que de faibles erreurs.



Sauf indication contraire, tous les gaz considérés dans les problèmes et les exercices sont des gaz parfaits.

Exercice résolu

Pression exercée par un gaz

Calculer la pression exercée par 1,25 g de diazote N_2 contenu dans un flacon de volume $V_0 = 250 \text{ mL}$ à la température $\theta = 20 \text{ °C}$ (masse molaire du diazote $M = 28,0 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}$).

Réponse :

La quantité de matière gazeuse est calculée par :

$$n^{\text{gaz}} = \frac{m(\text{N}_2)}{M(\text{N}_2)} = 4,46.10^{-2} \text{ mol.}$$

La température en kelvin est calculée par : $T = \theta + 273, 15 \approx 293 \text{ K}$.

L'application de l'équation d'état des gaz parfaits fournit :

$$p = \frac{n^{\text{gaz}}RT}{V_0} = \frac{4,46.10^{-2} \times 8,31 \times 293}{250.10^{-6}} = 434.10^3 \text{ Pa.}$$

Définition

Le **volume molaire** $V_{\rm m}^*$ d'un corps pur est le volume occupé par mole de constituant chimique pur.

Dans le cas d'un gaz parfait pur, le volume molaire s'exprime par :

$$V_{\rm m}^* = \frac{V}{n^{\rm gaz}} = \frac{RT}{p}.$$

Application numérique : dans le cas d'un gaz parfait pur, pour :

 $\theta = 0$ °C (273,15 K) et $p = 1,013.10^5$ Pa (pression atmosphérique), $V_{\rm m}^* = 22,4$ L·mol⁻¹; $\theta = 25$ °C (298,15 K) et $p = 1,013.10^5$ Pa (pression atmosphérique), $V_{\rm m}^* = 24,8$ L·mol⁻¹.

Il est souhaitable de retenir l'ordre de grandeur de ce résultat (vingtaine de litres).

Cas des gaz réels

Les écarts de comportement des gaz réels par rapport au modèle du gaz parfait ont pour origine les faits suivants :

- les molécules de gaz ne sont pas ponctuelles, elles possèdent un volume propre. Le volume offert au gaz est par conséquent inférieur au volume V total;
- Les molécules de gaz ne sont pas sans interaction. Il existe entre elles des forces d'attraction réciproque (forces de VAN DER WAALS, liaisons hydrogène, voir chapitre 4, Forces intermoléculaires et propriétés des solvants).

VAN DER WAALS a proposé en 1873 une équation d'état décrivant les gaz réels, sous la forme :

$$\left(p + \frac{a}{V^2}\right)(V - b) = n^{\text{gaz}}RT$$

pour laquelle *a* et *b* sont des termes constants propres à chaque gaz. Le terme *b* (covolume) est assimilé au volume propre de l'ensemble des molécules de gaz. En cas d'insuffisance de cette dernière équation d'état, il sera possible d'utiliser l'équation d'état dite du Viriel, sous la forme :

$$pV_{\rm m}^* = RT \left(1 + \frac{A}{V_{\rm m}^*} + \frac{B}{V_{\rm m}^{*2}} + \dots \right)$$

pour laquelle A, B... sont des fonctions de la température.

Mélange de gaz parfaits, pression partielle

Nous envisageons ici le mélange de plusieurs gaz parfaits constituant un **mélange parfait de gaz parfaits**. Dans un mélange parfait de gaz parfaits, le mélange de gaz est un gaz parfait et chaque gaz exerce une pression propre égale à celle qu'il exercerait s'il était seul dans le conteneur. Dans le cas du mélange parfait de deux gaz parfaits, nous observons :

$$p = p_1 + p_2 = \sum_{i=1}^{i=2} p_i.$$



Pour observer un mélange parfait de gaz parfaits, il ne suffit pas de mélanger deux gaz parfaits : ainsi le mélange de HCl(g) supposé gaz parfait avec $NH_3(g)$ supposé gaz parfait n'engendre pas un gaz parfait. En effet, on observe une réaction chimique (réaction acido-basique) conduisant à la formation de cristaux de chlorure d'ammonium $NH_4^+Cl^-$.

Définition

La **pression** p_i exercée par le gaz n° i considéré individuellement est appelée **pression** partielle du gaz n° i.

Dans le cas du mélange de deux gaz (quantité de matière $n_1^{\rm gaz}$ et $n_2^{\rm gaz}$) dans une enceinte de volume V à la température T, chaque gaz obéit à l'équation d'état des gaz parfaits :

$$p_1 = \frac{n_1^{\text{gaz}}RT}{V}$$
 et $p_2 = \frac{n_2^{\text{gaz}}RT}{V}$.

Ainsi:

$$p = p_1 + p_2 = \frac{(n_1^{\text{gaz}} + n_2^{\text{gaz}})RT}{V} = \frac{n^{\text{gaz}}RT}{V}$$

avec $n^{\rm gaz}$ la quantité de matière totale gazeuse. Le rapport $\frac{p_i}{p}$ s'exprime par :

$$\frac{p_1}{p} = \frac{n_1^{\rm gaz}}{n_1^{\rm gaz} + n_2^{\rm gaz}} = x_1^{\rm gaz} \quad \text{et} \quad \frac{p_2}{p} = \frac{n_2^{\rm gaz}}{n_1^{\rm gaz} + n_2^{\rm gaz}} = x_2^{\rm gaz}.$$

Les grandeurs $x_1^{\rm gaz}$ et $x_2^{\rm gaz}$ sont appelées **fractions molaires** en gaz 1 ou 2 dans le mélange gazeux. Nous remarquons que $x_1^{\rm gaz} + x_2^{\rm gaz} = 1$. Les grandeurs $x_i^{\rm gaz}$ sont sans dimension, leur rôle sera développé et généralisé aux phases autres que les phases gazeuses plus loin dans le chapitre.

Nous généralisons au mélange de N gaz constituant un mélange parfait de gaz parfaits les relations mises en évidence dans le cas du mélange de deux gaz. Dans le cas d'un mélange de N gaz parfaits, nous retiendrons les relations suivantes :

$$p = \sum_{i=1}^{i=N} p_i \quad \text{avec}: \quad p_i = \frac{n_i^{\text{gaz}} RT}{V} = x_i^{\text{gaz}} p \quad \text{et} \quad x_i^{\text{gaz}} = \frac{n_i^{\text{gaz}}}{\sum\limits_{i=1}^{i=N} n_i^{\text{gaz}}}.$$

Exercice résolu

Composition d'un mélange gazeux

Un mélange gazeux est constitué de diazote N_2 et de dioxygène O_2 , la composition de ce mélange est inconnue. La pression du mélange gazeux est égale à $p=385.10^5$ Pa. Grâce à une réaction adaptée, la totalité du dioxygène est écartée du mélange, alors que le diazote demeure inaltéré. On mesure une nouvelle pression $p'=250.10^5$ Pa. Calculer la fraction molaire en diazote et en dioxygène dans le mélange initial.

Réponse:

La pression du mélange initial s'exprime par :

$$p = p(O_2) + p(N_2)$$

tandis que la pression après disparition du dioxygène s'écrit $p' = p(N_2)$. Il vient donc dans le mélange initial :

$$x_{{
m N}_2}^{
m gaz} = rac{p({
m N}_2)}{p} = rac{p'}{p} \quad {
m et} \quad x_{{
m O}_2}^{
m gaz} = 1 - x_{{
m N}_2}^{
m gaz}.$$

Application numérique : $x_{N_2}^{gaz} = 0,649$ et $x_{O_2}^{gaz} = 0,351$.

1.4 L'état liquide

Caractéristiques physiques de l'état liquide

L'état liquide possède une **faible compressibilité**, un manque de rigidité et une masse volumique élevée par rapport à un gaz. Ainsi dans le cas de l'eau liquide, le passage d'une pression égale à 1 bar à une pression égale à 2 bar ne réduit que faiblement le volume d'eau (environ 0.01 %).

Il existe au sein de la phase liquide des forces attractives qui maintiennent les molécules proches les unes des autres (forces de cohésion type VAN DER WAALS ou liaisons hydrogène, voir chapitre 4, Forces intermoléculaires et propriétés des solvants). L'état liquide est un état fluide condensé, désordonné sur une grande distance : même s'il peut arriver que quelques molécules s'organisent de façon régulière sous l'effet des forces de cohésion (forces attractives entre molécules), les molécules d'un liquide possèdent encore une certaine mobilité les unes par rapport aux autres. Trois caractéristiques propres aux liquides peuvent être développées : existence d'une tension superficielle, de capillarité et d'une viscosité.

Définition

On appelle **tension superficielle** la résistance qu'oppose un liquide à l'augmentation de sa surface.

La tension superficielle est une force linéique (force répartie le long d'une ligne), elle est d'autant plus importante que les forces de cohésion internes au liquide sont intenses. Les liquides tendent à adopter des formes qui minimisent leur surface. Les gouttes de liquide tendent par conséquent vers une forme sphérique (forme présentant le plus petit rapport surface/volume).

Définition

On appelle **capillarité** d'un liquide l'ascension spontanée du liquide dans un tube capillaire dans le champ de pesanteur.

Le phénomène de capillarité est imputable à l'existence de forces de cohésion dans le liquide et à l'existence de forces d'adhésion (interaction attractive entre les molécules du liquide et celles de la paroi du récipient contenant le liquide). Si le diamètre du tube contenant le liquide est faible (capillaire), les forces d'adhésion dominent et peuvent permettre une ascension du liquide à une hauteur détectable. Une indication des forces relatives d'adhésion et de cohésion du liquide est la formation d'un **ménisque**, la surface courbe d'un liquide dans un tube étroit. Ainsi, les bords du ménisque de l'eau dans un capillaire de verre sont courbés vers le haut (ils forment une surface concave) parce que les forces d'adhésion entre les molécules d'eau et les atomes d'oxygène ou les groupements -OH présents à la surface du verre ordinaire ont une intensité comparable (voire supérieure) aux forces de cohésion entre molécules d'eau. Dans un liquide comme le mercure, le **ménisque** est convexe (voir figure 1.2). Ce comportement est significatif d'un liquide dont les forces de cohésion sont supérieures aux forces d'adhésion au verre.

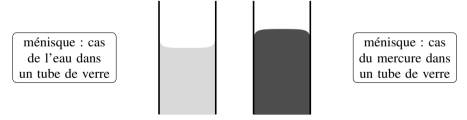


FIGURE 1.2 – Formes possibles du ménisque d'un liquide dans un tube de verre

Définition

La **viscosité** d'un liquide est une mesure de la résistance du liquide à l'écoulement.

Plus la viscosité est élevée, plus l'écoulement du liquide est lent. La viscosité du liquide est une indication de la force des interactions attractives entre molécules liquides. Ainsi, les

liquides bénéficiant d'importantes forces de cohésion internes ont souvent une viscosité élevée. Il est cependant difficile de prédire la viscosité parce qu'elle ne dépend pas seulement de la force des interactions, mais aussi de l'aptitude des molécules liquides à changer de position lorsque le fluide s'écoule. Nous citerons à titre d'exemple le glycérol liquide, ou propane-1,2,3-triol, dont les molécules sont fortement associées par liaison hydrogène (cette interaction attractive est décrite au chapitre 4, *Forces intermoléculaires et propriétés des solvants*) et se révèlent lentes à former de nouvelles liaisons hydrogène lorsque le fluide s'écoule. À titre de comparaison, l'eau liquide se révèle peu visqueuse alors que les molécules sont largement liées par liaisons hydrogène. Dans le cas de l'eau, les molécules sont capables de réajuster rapidement le système de liaisons hydrogène qu'elles établissent avec les molécules voisines. La viscosité diminue habituellement lorsque la température augmente. Ainsi, l'eau s'écoule à travers un tube six fois plus vite à 100 °C qu'à 0 °C.

Pression de vapeur saturante d'un liquide

Nous envisageons un liquide A pur placé dans un cylindre fermé et maintenu à la température T. Le cylindre est muni d'un piston initialement au contact de la surface du liquide. En exerçant une force de traction sur le piston de façon à créer un espace vide au-dessus du liquide, on constate l'apparition de A à l'état gazeux au-dessus du liquide, remplissant l'espace dégagé par le mouvement du piston. La pression du gaz A situé au-dessus du liquide se stabilise à une valeur constante qui ne dépend que de la nature du liquide et de la température.

Définition

On appelle **pression de vapeur saturante** (ou tension de vapeur) d'un liquide A pur, et on note $p^*(A)$ (ou $p^{\text{sat}}(A)$), la pression du gaz sous laquelle on observe la coexistence entre la forme liquide et la forme gazeuse de A.

Plus la *valeur numérique* de la pression de vapeur saturante p^* est élevée, plus le liquide présente une forte aptitude à se transformer en gaz. À une température donnée, plus cette pression est élevée, plus le liquide est qualifié de **volatil**. À titre d'exemple, la pression de vapeur saturante de l'éther diéthylique est égale à 587 mbar à $\theta = 20$ °C tandis que la pression de vapeur saturante de l'eau est égale à 23 mbar à la même température. L'éther diéthylique se révèle donc être un liquide bien plus volatil que l'eau, cette conclusion est facilement vérifiable expérimentalement en laissant une bouteille d'éther diéthylique ouverte : en quelques heures la totalité de l'éther diéthylique se sera évaporée.

Cas particulier : les liquides ioniques

Les solvants liquides sont massivement utilisés dans l'industrie chimique (extraction de produits naturels, synthèse organique). De nombreux solvants présentent des risques d'intoxications car ils possèdent une pression de vapeur saturante élevée : à l'état liquide, ils sont par conséquent capables d'émettre une quantité notable de molécules à l'état gazeux. On a développé une nouvelle classe de liquides appelés **liquides ioniques**. Ces liquides sont capables de dissoudre des composés organiques mais se retrouvent très peu à l'état gazeux. Un liquide ionique typique est constitué par l'association d'un petit anion et d'un cation organique

relativement grand. Nous proposons à la figure 1.3 un exemple de ce type d'association.

$$BF_4^\ominus \underset{\oplus}{\nearrow N} N \underbrace{\hspace{1cm}} N$$

FIGURE 1.3 – Exemple de liquide ionique

Ce composé ne cristallise pas facilement, d'où son état de liquide à température ambiante et pression atmosphérique. L'attraction entre les cations et les anions a pour effet de diminuer considérablement la valeur de la pression de vapeur saturante, réduisant de ce fait la pollution de l'air par le solvant.

Cas particulier : les cristaux liquides

Un liquide, milieu isotrope, est transparent à la lumière (sauf dans le cas où les molécules constitutives du liquide absorbent celle-ci). En 1888, le botaniste Friedrich REINITZER constate que le benzoate de cholestéryle passe à la température de 145,5 °C de l'état solide à un état opaque mais liquide; il se transforme à 178,5 °C en une phase liquide et transparente. Après avoir vérifié la pureté de son échantillon, il postule que le passage de l'état solide à l'état liquide procède ici en deux étapes, mettant en évidence la formation d'une nouvelle phase aux propriétés intermédiaires entre l'état liquide et l'état solide, appelée **cristal liquide**. L'arrangement spatial des molécules n'est ni celui du solide tridimensionnel ni celui du liquide : les cristaux liquides sont des substances qui **coulent** à la manière de liquides visqueux, mais dont les molécules présentent une **disposition ordonnée**. Ce sont des exemples de **mésophases**, états de la matière intermédiaires entre le liquide et le solide. Un exemple typique de cristal liquide est le *para*-azoxyanisole (voir figure 1.4), dont la structure en bâtonnet permet un agencement parallèle.

$$\mathsf{O} = \mathsf{N} - \mathsf{O}$$

FIGURE 1.4 – Formule du para-azoxyanisole

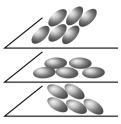
Trois classes de cristaux liquides diffèrent par la disposition de leurs molécules constitutives.

- Phase nématique : il existe une direction de l'espace privilégiée et les molécules sont orientées préférentiellement selon cette direction. Il n'existe pas d'ordre de position mais un ordre d'orientation.
- Phase smectique: l'arrangement spatial s'organise par plans. Dans un plan, les molécules occupent des positions fixes (dans un plan, l'ordre est du type de celui observé dans les solides). Les plans sont indépendants les uns des autres.
- Phase cholestérique : les molécules forment des couches ordonnées, mais les molécules des couches voisines forment des angles différents et la disposition des molécules est hélicoïdale.

La figure 1.5 présente différents types de cristaux liquides, en représentant les molécules de façon simplifiée sous forme de bâtonnets.







phase smectique

phase cholestérique

FIGURE 1.5 – Trois types de cristaux liquides



Le changement d'orientation des molécules d'un cristal liquide peut être provoqué par un champ électrique. Cette propriété est utilisée dans tous les dispositifs LCD (affichage par cristaux liquides : *Liquid Crystal Display*).

1.5 États solides

Le refroidissement d'un liquide conduit à sa solidification.

Solide cristallin

Dans un **solide cristallin**, les molécules, atomes ou ions constitutifs se rangent les uns par rapport aux autres selon une position géométrique **régulière**. Le solide est ainsi constitué par la répétition régulière de **motifs structuraux**. Il est possible de déterminer expérimentalement la position des atomes, ions ou molécules dans un solide cristallin en dirigeant des rayons X sur le cristal. Les électrons de la matière qui reçoivent ces ondes électromagnétiques réémettent des ondes et le signal reçu par l'observateur contient des informations exploitables qui permettent de déterminer la position des atomes dans le solide. Les solides cristallins peuvent être classés en fonction des forces qui unissent les particules dont ils sont constitués.

- Cristaux métalliques : un **solide métallique** est cristallin. La liaison métallique peut être appréhendée en première approximation par l'interaction coulombienne attractive entre les électrons de valence (électrons externes) des atomes métalliques, délocalisés sur la totalité du système cristallin et les ions métalliques positifs résultant du détachement des électrons de valence à partir des atomes du métal.
- Cristaux ioniques: la cohésion d'un solide ionique peut s'expliquer par l'attraction électrostatique entre des ions de charges opposés. Dans un cristal ionique, chaque ion est entouré par des ions de charge opposée.
- Cristaux moléculaires: un solide moléculaire est constitué par des molécules neutres liées par des forces attractives de type VAN DER WAALS ou liaisons hydrogène (voir chapitre 4, Forces intermoléculaires et propriétés des solvants).
- Cristaux covalents : un solide covalent (ou macrocovalent) est constitué par des particules maintenues ensemble par liaisons covalentes. Le carbone solide, à l'état de diamant ou de graphite, est un exemple de ce type de structure.

Le solide cristallin donne lieu à une étude précise en deuxième période (voir chapitre 9, *Solide cristallin*).

Existence de variétés allotropiques

Ce paragraphe est en lien direct avec le paragraphe précédent. Certains solides peuvent exister sous plusieurs formes cristallines aux propriétés physiques pouvant se révéler très différentes alors que la seule modification structurale provient de la disposition spatiale relative des atomes de la phase solide. On parle de **variétés allotropiques**, formes allotropiques, ou allotropes. Les espèces chimiques présentant la propriété d'exister sous plusieurs variétés allotropiques sont dites **polymorphes**.

Ainsi, le carbone solide peut exister notamment sous forme de diamant ou de graphite. Le diamant est un matériau d'une très grande dureté, isolant électrique, utilisé par exemple comme abrasif durable ou couche protectrice des trépans (forets dans l'industrie pétrolière). Le graphite est un solide noir, conducteur électrique, utilisé par exemple dans les mines de crayons. Dans les cristaux métalliques, il peut exister plusieurs variétés allotropiques d'un même élément chimique. Elles sont en général repérées par une lettre grecque. On rencontre ainsi le fer α et le fer γ qui se distinguent par l'arrangement des atomes dans le cristal.

Solide amorphe

Lorsqu'on refroidit rapidement un liquide visqueux, on assiste à la formation d'une structure rigide avant que les molécules n'aient eu le temps de s'orienter de façon régulière et ordonnée. Il s'agit d'un **liquide désordonné figé** par le froid. De tels matériaux sont appelés **solides amorphes**, ou **solides vitreux**. Les solides amorphes se distinguent par l'absence d'un point de fusion net. Un exemple typique de solide de ce type est le verre, obtenu par solidification de la silice fondue. De nombreux polymères donnent lieu à l'état solide à la formation de solides amorphes.

Solide semi-cristallin

La situation du solide semi-cristallin peut être observée dans le cas de phases solides polymères. En effet, la majorité des polymères est incapable de former un solide entièrement cristallin et présente une phase solide intermédiaire entre le solide cristallin et le solide amorphe. Cet état est appelé **état semi-cristallin**.

Le **taux de cristallinité** massique (x_m) correspond à la masse de polymère à l'état cristallin (m_c) rapportée à la masse totale de polymère (m_t) :

$$x_{\rm m}=\frac{m_c}{m_t}.$$

Lorsque le taux de cristallinité est faible, il se forme des domaines de petites dimensions appelés **cristallites** dispersés dans une matrice amorphe. Ces cristallites correspondent à l'arrangement régulier et ordonné des molécules de polymères. Lorsque le taux de cristallinité est élevé, les zones cristallines s'organisent sous forme de lamelles, la phase amorphe étant rejetée en dehors de ces zones lamellaires.