### Concours Biologie-Géologie - Session de Juin 2002

### Correction de l'épreuve de Chimie

#### PARTIE A

### PROBLÈME I

1°) Un système divisé en deux compartiments notés I et II; un compartiment contient le solvant pur (généralement de l'eau pure) et l'autre une solution aqueuse d'un soluté non ionique.Les deux compartiments sont séparés par une paroi semi-pérméable rigide, thermocondetrice, qui laisse diffuser les molécules du solvant et qui est rigoureusement impérméable aux molécules du soluté. Initialement les deux compartiments sont à la même pression. Lorsque le solvant\_traverse la membrane le système atteint un état d'équilibre; la pression hydrostatique de la solution PB devient supérieure à PA d'où PB = PA + Π; Π étant la pression osmotique de la solution.

Pour le solvant pur on a :  $\mu_A(T, P_A) = \mu_A(T, P_A)$ Pour la solution on a :  $\mu_B(T, P_B, x_A) = \mu_B(T, P_B) + RTLnx_A$ A l'équilibre on a  $\mu_A(T, P_A) = \mu_B(T, P_B) + RTLnx_A$  $\mu_A(T, P_B) - \mu_A(T, P_A) = -RTLnx_A$ 

Le premier terme de cette expression n'est autre que la variation du potentiel chimique en fonction de la pression

$$\left(\frac{\partial \mu_{A}^{*}}{\partial P}\right)_{T} = V_{A}^{*}; \quad \int d\mu_{A}^{*} = V_{A}^{*} dP \quad ; \quad \mu_{B}^{*}(T, P_{B}) - \mu_{A}^{*}(T, P_{A}) = V_{A}^{*} (P_{B} - P_{A}) = V_{A}^{*} \Pi$$

d'autre part  $x_A = 1-x_B$   $-RTLn(1-X_B) = RT X_B$   $\Pi = (RT/V_A^*)X_B$ 

3°) a) XB = nB/(nB + nA) = nB/nA nA >> nB  $\Pi = (RT/nAV_A^*)nB$ b) CB = nB/V avec  $V = volume de la solution = <math>nAV_A^*$   $\Pi = RTCB$ 

**4°**)  $X_B = 1,8012.10^{-4}$  ;  $V_A^* = 18,0685$  ;  $\Pi = 0,243$  atm.

# PROBLÈME II

A-1): il s'agit d'une pile sans jonction

A-2): 1/2H<sub>2</sub> + AgCl (sd)  $\rightarrow$  H<sup>+</sup> + Ag + Cl<sup>-</sup>

**A-3**) 
$$E = E^{\circ}(AgCl/Ag) - E^{\circ}(H^{+}/H_{2}) - 0.06Log \frac{Cl^{-}[H^{+}]}{P_{H_{2}}^{1/2}}$$

**A-4**)  $E^{\circ}(AgC1/Ag) = E^{\circ}(Ag^{+}/Ag) + 0,06LogKs$ 

**A-5**)  $K_S = 2,15.10^{-10}$ 

**B**)

**B-1**): solution saturée ;  $[Ag^+] = [Cl^-] = 1,466.10^{-5} \text{ mol.L}^{-1}$  **B-2**) **a**) Précipitation de AgCl

**b**)  $s = 2.15.10^{-10} \text{ mol.L}^{-1}$ .

C)

$$s = \left[Ag^{+}\right] \left\{ 1 + \frac{\left[NH_{3}\right]^{2}}{K_{d}} \right\}$$

$$d'où s^{2} = Ks \left\{ 1 + \frac{\left[NH_{3}\right]^{2}}{K_{d}} \right\}$$
or  $s = 10^{-1} \text{ mol.L}^{-1}$ 

 $[NH_3]^2 = 2.93$   $[NH_3] = 1.71 \text{mol.L}^{-1}$  concentration d'ammoniac non complexée.

$$[NH_3]_0 = [NH_3] + 2[Ag(NH_3)^+] = 1,91 \text{ mol.L}^{-1}$$

d'où la quantité de NH3 à ajouter dans 100 cm<sup>3</sup> = 0,191 mol.

### PROBLÈME III

A-1): UO2 et UF4 sont deux solides purs leurs fractions molaires ne varlent pas lorsque le système évolue

- A-2) a) w = 2
  - b) deux variables intesives; oui
  - c) trois variables intensives; non
- B-1) sens inverse
- B-2) a) sens inverse
  - b) aucune évolution
- C-1) sens directe
- C-2) sens inverse
- D-1) La réaction est exothermique
- D-2) Le rendement est meilleur à 200°C
- D-3) Pour des raisons cinétiques
- D-4)  $X_{H2O} = r/(1+r)$ ;  $X_{HF} = 1/(1+r)$
- D-5)  $K^{\circ}(200^{\circ}C) = 1,18.10^{4}$   $K^{\circ}(300^{\circ}C) = 3,136.10^{3}$

Fin Partie A

#### PARTIE B

### PROBLÈME I

1°) Configuration absolue des carbones asymétriques de  $\underline{\mathbf{A}}$ .

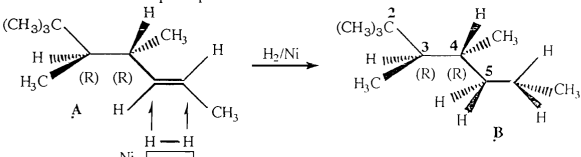
$$C4:C5 > C3 > -CH3 > -H$$
 configuration absolue (R)  $C5:C6 > C4 > -CH3 > -H$  configuration absolue (R)

- 2°) Isomérie géométrique du composé A: isomère E
- 3°) Nom de l'alcène  $\underline{A}$ : (E)- (4R, 5R) 4,5,6,6- tétraméthylhept -2- ène

L'hydrogénation catalytique (H2/Ni) de  $\underline{\mathbf{A}}$ , engendre la formation d'un alcane optiquement actif  $\underline{\mathbf{B}}$ .

4°) Mécanisme réactionnel de l'étape de formation de B.

- Réaction stéréospécifique: addition "cis"



5°) Nom de l'alcane  $\underline{\mathbf{B}}$ : (3R,4R) - 2,2,3,4- tétraméthylheptane

#### **EXERCICE 2:**

Question 1: a- Formule des composés <u>I</u>, <u>J</u>, <u>L</u> et <u>L</u>'.

H: 
$$CH_2OH$$
 $CH_2OH$ 
 $CO_2EI$ 
 $CO_3$ 
 $CO_2EI$ 
 $CO_3$ 
 $CO$ 

## b- Mécanisme réactionnel de l'étape K donne $\underline{L} + \underline{L}'$ .

- Déshydratation des alcools en milieu acide: Elimination de type E1

 $\underline{Question\ 2:}\ a\text{-}\ Formule\ semi-développée}\ des\ composés\ \underline{M},\ \underline{N},\ \underline{P},\ \underline{Q}\ et\ \underline{Q}'.$ 

# b- Mécanisme réactionnel de l'étape $\underline{P}$ donne $\underline{Q}$ + $\underline{Q}$ '

- Trans- addition - passage par l'ion bromonium:

c- Relation stéréochimique entre Q et Q': diastéréoisomérie.

Fin Partie B.