

## Programme de colles n°18 – du 7 au 11 février 2022

### Thermodynamique

#### Chapitre 1 : Caractérisation d'un système thermodynamique à l'équilibre

#### Chapitre 2 : Description d'un corps pur en équilibre diphasé

#### Chapitre 3 : Transformations thermodynamiques d'un système et transferts associés

Savoir	Savoir-faire
<p>Définitions : type de système, équilibre thermodynamique, équilibre thermique, équilibre mécanique, transformation.</p> <p>Notion de transformation brutale ou quasi-statique</p> <p>Maîtriser le vocabulaire usuel : isotherme, isobare, isochore, monobare, monotherme, adiabatique, thermostat</p> <p>Expression du travail élémentaire des forces pressantes.</p> <p>Définitions des puissances mécaniques et thermiques.</p> <p>Connaître les trois types de transferts thermiques : conduction, convection et rayonnement.</p> <p>Flux thermique conductif en géométrie unidimensionnelle : relation entre flux et <math>\Delta T</math>, notion de résistance thermique.</p> <p>Flux thermique conducto-convectif : loi de Newton.</p> <p>Approche descriptive du rayonnement du corps noir. Loi du déplacement de Wien, loi de Stefan-Boltzmann.</p>	<p>Identifier et définir un système ouvert, fermé, isolé.</p> <p>Déterminer l'état d'équilibre final à partir des contraintes imposées par le milieu extérieur.</p> <p>Évaluer un travail par découpage en travaux élémentaires et sommation sur un chemin donné dans le cas d'une seule variable.</p> <p>Calculer un transfert d'énergie à partir de la puissance/du flux reçu(e)</p> <p>Caractériser qualitativement les trois modes de transfert thermique : conduction, convection et rayonnement.</p> <p>Exploiter la relation entre flux thermique, résistance thermique et écart de température, l'expression de la résistance thermique étant fournie.</p> <p>Exploiter les lois de Newton, du déplacement de Wien, de Stefan-Boltzmann (pour ces dernières une application à l'effet de serre sera vue plus tard).</p>

#### Chapitre 3 : Bilans d'énergie pour un système thermodynamique – Premier principe de la thermodynamique – Energie interne et enthalpie

##### I. Énergie interne et premier principe

1. Énergie totale d'un système et énergie interne
2. Premier principe – Un principe de conservation de l'énergie
3. Premier principe pour un système macroscopiquement au repos
4. L'énergie interne est une fonction d'état

##### II. Variation d'énergie interne pour un système monophasé

1. U fonction de deux paramètres d'état
2. Différentielle de U – Capacité thermique à volume constant
3. Application du premier principe dans le cas des transformations isochores
4. Variation d'énergie interne d'une phase condensée
5. Variation d'énergie interne d'un gaz parfait – 1ère loi de Joule

##### III. Enthalpie H

1. Définition de la fonction enthalpie  $H$  et propriétés
2. Différentielle de  $H$  – Capacité thermique à pression constant
3. Intérêt de l'enthalpie : transfert d'énergie thermique lors d'une transformation monobare avec équilibre mécanique dans l'état initial et dans l'état final.
4. Variation d'enthalpie d'une phase condensée
5. Variation d'enthalpie d'un gaz parfait – 2<sup>nde</sup> loi de Joule
6. Enthalpie de changement de phase d'un corps pur
7. Application à la calorimétrie

Savoir	Savoir-faire
<p><b>Premier principe de la thermodynamique. Bilans d'énergie.</b></p> <p>Premier principe de la thermodynamique. Énergie interne du gaz parfait. Extensivité de l'énergie interne. Capacité thermique à volume constant d'un gaz considéré comme parfait. Énergie interne et capacité thermique à volume constant d'une phase condensée indilatable et incompressible.</p> <p><b>Fonction d'état enthalpie</b></p> <p>Fonction d'état enthalpie ; capacité thermique à pression constante d'un gaz parfait et d'une phase condensée. Variation d'enthalpie associée à un changement d'état.</p> <p><b>A l'usage des colleurs :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>L'utilisation du premier principe en termes de puissance sera traitée lundi (l'application à l'effet de serre sera traité en DM)</b></li> <li>- <b>Le TP calorimétrie a eu lieu mais n'a pas été intégralement corrigé</b></li> </ul>	<p>Citer les différentes contributions microscopiques et macroscopiques à l'énergie d'un système donné. Utiliser le premier principe de la thermodynamique entre deux états d'équilibre thermodynamique. Exploiter l'extensivité de l'énergie interne. Distinguer le statut de la variation de l'énergie interne d'un système du statut des termes d'échange énergétique avec le milieu extérieur. Exploiter l'expression de la variation d'énergie interne d'un gaz considéré comme parfait, l'expression de la capacité thermique à volume constant étant fournie. Exploiter l'expression de la variation de l'énergie interne d'une phase condensée incompressible et indilatable en fonction de sa température. Exprimer le premier principe de la thermodynamique sous forme de bilan d'enthalpie dans le cas d'une transformation monobare avec équilibre mécanique dans l'état initial et dans l'état final. Exprimer l'enthalpie du gaz parfait à partir de l'énergie interne. Exprimer la variation d'enthalpie d'un gaz parfait ou d'une phase condensée indilatable et incompressible en fonction de la variation de température. Citer la valeur de la capacité thermique massique de l'eau liquide. Exploiter l'extensivité de l'enthalpie. Réaliser un bilan énergétique en prenant en compte des changements d'état.</p>

### Transformations chimiques : prévision de l'état final d'un système

#### Chapitre 1 : Etude des systèmes siège d'une transformation chimique

#### Chapitre 2 : Etude des systèmes siège de réactions acido-basiques

#### Chapitre 3 : Dosages par titrage

##### I. Principe des dosages

1. Définitions
2. Dosages par étalonnage
3. Dosages par titrage

##### II. Dosages par titrage directs

1. Titrages par suivi conductimétrique (tous types de réactions)
2. Titrages par suivi pH-métrique (réactions acido-basique uniquement)
3. Titrages par suivi colorimétrique : indicateur de fin de titrage (tous types de réactions)

##### III. Dosages par titrage acido-basique d'un mélange ou d'une espèce polyacide/base

1. Titrages successifs
2. Titrages simultanés
3. Titrage d'un polyacide

Savoirs	Savoir-faire
<p><b>Rappels : Dosages par étalonnage</b></p> <p><b>Dosages par titrage</b> Méthodes expérimentales de suivi d'un titrage : pHmétrie, conductimétrie, indicateurs colorés de fin de titrage (connaître le fonctionnement des appareils) Titration conductimétrique : effet de la dilution, notion de conductivité corrigée Titration pH-métrique : allure qualitative, pH à la demi-équivalence, pH à l'équivalence Méthodes d'exploitation des courbes expérimentales.</p>	<p>Déterminer une concentration en exploitant la mesure de grandeurs physiques caractéristiques de l'espèce chimique ou en construisant et en utilisant une courbe d'étalonnage.</p> <p>Déterminer une concentration ou une quantité de matière par spectrophotométrie UV-visible.</p> <p>Identifier la réaction support du titrage et repérer l'équivalence</p> <p>Savoir écrire les conditions sur les quantités de matière à l'équivalence d'un titrage et l'exploiter.</p> <p>Établir la composition du système après ajout d'un volume de solution titrante, la transformation étant considérée comme totale.</p> <p>Proposer ou justifier le protocole d'un titrage à l'aide de données fournies ou à rechercher.</p> <p>Suivi conductimétrique : savoir analyser qualitativement l'évolution de la conductivité</p> <p>Suivi pH-métrique : savoir calculer un pH à l'équivalence</p> <p>Savoir choisir un indicateur coloré de fin de titrage dans le cas d'un titrage acido-basique.</p> <p>Utiliser des courbes de distribution simulées pour analyser un titrage.</p> <p>Utiliser le pH à l'équivalence pour justifier de la ou des espèce(s) titrées à l'aide d'un diagramme de prédominance.</p> <p>Savoir analyser une courbe de titrage pH-métrique dans le cas de mélange d'acide ou de base et de polyacide ou polybase et exploiter les <math>V_E</math></p> <p>Évaluer le caractère successif ou simultané des réactions dans le cas du titrage d'un mélange ou d'un(e) polyacide (polybase) (à l'aide des courbes de distributions simulées ou des pH aux équivalences)</p> <p><b>A usage des colleurs : aucun titrage indirect n'a été vu pour l'instant</b></p>
<p><b>Chapitre 4 : Etude des systèmes siège de réactions d'oxydo-réduction</b></p> <p><b>I. Équilibre d'oxydoréduction</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Couple oxydant/réducteur</li> <li>2. Nombre d'oxydation</li> <li>3. Demi-équations électroniques et équation de réaction d'oxydoréduction</li> <li>4. Couples d'oxydoréduction de l'eau</li> <li>5. Réactions de dismutation et de médiamentation</li> <li>6. Réaction d'oxydoréduction en chimie organique et en chimie du vivant</li> </ol>	
Savoirs	Savoir-faire
<p>Oxydants et réducteurs, nombre d'oxydation. Couple oxydant-réducteur. Exemples d'oxydants et de réducteurs minéraux usuels : nom et formule des ions thiosulfate, permanganate, hypochlorite, du dichlore, du peroxyde d'hydrogène, du dioxygène, du dihydrogène, des métaux. Application à la chaîne d'oxydation des alcools. Réaction d'oxydo-réduction. Dismutation et médiamentation.</p> <p><b>Note à l'usage des colleurs : pour l'instant les étudiants doivent savoir manipuler les nombres d'oxydation et écrire une équation de réaction rédox</b></p>	<p>Lier la position d'un élément dans le tableau périodique et le caractère oxydant ou réducteur du corps simple correspondant.</p> <p>Prévoir les nombres d'oxydation extrêmes d'un élément à partir de sa position dans le tableau périodique.</p> <p>Identifier l'oxydant et le réducteur d'un couple à l'aide de l'analyse des nombres d'oxydation et/ou à l'aide de l'écriture d'une demi-équation électronique.</p> <p>Identifier une réaction d'oxydo-réduction à partir de son équation.</p> <p>Écrire l'équation de la réaction d'oxydo-réduction modélisant une transformation en solution aqueuse</p>

## Compétences générales évaluées

<b>S'approprier</b>	Comprendre ce qui est attendu dans un énoncé
	Extraire les informations d'un énoncé
	Modéliser une situation concrète
	Relier le problème à une situation modèle connue
	Estimer des valeurs numériques ou des ordres de grandeur
<b>Analyser</b>	Identifier les domaines de la discipline, les lois, les grandeurs physiques ou chimiques à utiliser
	Décomposer le problème posé en des problèmes plus simples afin de construire l'ensemble du raisonnement avant de commencer
	Savoir exploiter des informations sous formes diverses (valeurs numériques, graphique, tableau, spectre, etc.)
	Formuler une hypothèse, construire un modèle
	Définir le système d'étude
<b>Réaliser</b>	Construire un raisonnement scientifique logique
	Maîtriser ses connaissances
	Réinvestir ses connaissances
	Savoir mettre en place des équations mathématiques pour résoudre un problème physique ou chimique
	Savoir mener efficacement les calculs analytiques
	Savoir déterminer une expression littérale
	Savoir effectuer des applications numériques correctes (conversion d'unités si besoin), avec le bon nombre de chiffres significatifs
<b>Valider</b>	Vérifier l'homogénéité des formules lors d'un calcul
	S'assurer que l'on a répondu à la question posée
	Exercer son esprit critique sur la pertinence d'un résultat (ordre de grandeur, comparaison avec des résultats connus, précision d'une mesure...), d'une hypothèse, d'un modèle
	Interpréter des résultats
	Valider ou invalider une hypothèse, une information, une loi...
	Confronter un modèle au réel, confronter un modèle mathématique à des résultats expérimentaux (identification du graphe à tracer, régression, ...)
<b>Communiquer</b>	Faire preuve d'initiative
	Demander une aide pertinente
	S'exprimer de manière claire, concise et avec assurance
	Utiliser le tableau de manière claire et lisible
	Utiliser un vocabulaire scientifique adapté et rigoureux
	Réagir face à une situation difficile (erreurs dans le raisonnement, erreurs de calcul, etc.)
	Tenir compte des aides et des commentaires du correcteur