


Première Spécialité Physique-Chimie	Thème : Constitution et transformations de la matière	M GINEYS M / M.KUNST-MEDICA	
<u>Chapitre 5 : Tableau d'avancement</u>		Cours livre p 52 à 53	

Objectifs et trame du chapitre

I. Établissement d'un tableau d'avancement

Activité documentaire n°5.1 : Analogie culinaire.

Capacités visées :

- Décrire qualitativement l'évolution des quantités de matière des espèces chimiques lors d'une transformation.
- Établir le tableau d'avancement d'une transformation chimique à partir de l'équation de la réaction et des quantités de matière initiales des espèces chimiques.
- Déterminer la composition du système dans l'état final en fonction de sa composition initiale pour une transformation considérée comme totale.

Exercices d'application à faire après l'activité : 3-4 p 58

II. Exploitation d'un tableau d'avancement

Activité expérimentale n°5.2 : Bétadine.

Capacités visées :

- Décrire qualitativement l'évolution des quantités de matière des espèces chimiques lors d'une transformation.
- Établir le tableau d'avancement d'une transformation chimique à partir de l'équation de la réaction et des quantités de matière initiales des espèces chimiques.
- Déterminer la composition du système dans l'état final en fonction de sa composition initiale pour une transformation considérée comme totale.
- Déterminer l'avancement final d'une réaction à partir de la description de l'état final et comparer à l'avancement maximal
- Déterminer la composition de l'état final d'un système et l'avancement final d'une réaction.

Exercices d'application à faire après l'activité : 5-6-7-8-9-10-11-12-13-14-15 p 59-60

Activité numérique n°5.3 : p 84-85 cahier python : Avancement et vitamine C

Capacités visées :

- Déterminer la composition de l'état final d'un système siège d'une transformation chimique totale à l'aide d'un langage de programmation.

Bilan des activités :
Vidéo : tableau d'avancement
<https://youtu.be/tw-Tm7BcN-E>



I. Établissement d'un tableau d'avancement

1) Évolution des quantités de matière

Au cours d'une transformation chimique, des espèces chimiques sont modifiées :

- ✓ Des réactifs sont consommés et leurs quantités de matière diminuent ;
- ✓ Des produits sont formés et leurs quantités de matière augmentent.

2) Les coefficients stœchiométriques

A l'échelle macroscopique, on décrit le système chimique par le modèle de la réaction chimique et de l'équation de réaction qui lui est associée.

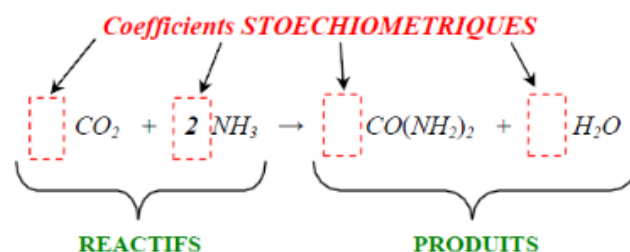
L'équation de la réaction rend compte des proportions dans lesquelles les réactifs réagissent et les produits se forment.

L'écriture d'une équation de réaction respecte :

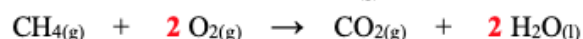
- la **loi de conservation des éléments chimiques** de part et d'autre de la flèche ;
- la **loi de conservation de la charge électrique globale** de part et d'autre de la flèche.

Concrètement, les coefficients stœchiométriques doivent être tels que l'on retrouve autant d'atomes de chaque élément chimique dans les réactifs et dans les produits.

En présence d'ions, il faut veiller à ce que la charge totale du côté des réactifs soit égale à la charge totale du côté des produits.



Exemples : * combustion du gaz de ville : le méthane $\text{CH}_4(\text{g})$ dans le dioxygène de l'air :



* réaction entre les ions argent et le cuivre : $2 \text{Ag}^+(\text{aq}) + \text{Cu}(\text{s}) \rightarrow 2 \text{Ag}(\text{s}) + \text{Cu}^{2+}(\text{aq})$

3) Notion d'avancement

L'avancement noté « x » est une grandeur qui permet de suivre l'évolution des quantités de matière des réactifs et des produits au cours de la réaction chimique. Il s'exprime en mole.

A l'état initial, il est nul et augmente au cours de la réaction pour atteindre sa valeur finale quand la réaction est terminée.

Exemple : combustion du méthane : $\text{CH}_4(\text{g}) + 2 \text{O}_2(\text{g}) \rightarrow \text{CO}_2(\text{g}) + 2 \text{H}_2\text{O}(\text{l})$

Au cours de la réaction : Il disparaît x moles de CH_4 et $2x$ moles de O_2 .

Il se forme x mol de dioxyde de carbone et $2x$ moles d'eau.

Si la quantité de matière initiale de CH_4 est $n_i(\text{CH}_4)$, alors la quantité de CH_4 qui reste est $n_i(\text{CH}_4) - x$.

Si la quantité de matière initiale de O_2 est $n_i(\text{O}_2)$, alors la quantité de O_2 qui reste est : $n_i(\text{O}_2) - 2x$.

4) Tableau d'avancement dans le cas général

Pour noter l'évolution des quantités de matière des réactifs et des produits, on utilise un tableau qui réalise, sur chaque ligne, le **bilan de matière** (composition en mol du système) :

à l'état initial, en cours de transformation, à l'état final.

L'équation générale d'une réaction s'écrit : $a A + b B \rightarrow c C + d D$

où a, b, c, d sont des nombres stœchiométriques et A, B, C, D les formules des réactifs et des produits.

Equation de la réaction		$a A + b B \rightarrow c C + d D$			
Etat du système	Avancement (en mol)	Quantité de matière (en mol)			
Etat initial	$x = 0$	n_{iA}	n_{iB}	0	0
En cours	x	$n_{iA} - a x$	$n_{iB} - b x$	$0 + c x$	$0 + d x$
Etat final	x_{\max}	$n_{iA} - a x_{\max}$	$n_{iB} - b x_{\max}$	$c x_{\max}$	$d x_{\max}$

Le signe « - » indique que les quantités de réactifs diminuent.

Le signe « + » indique que les quantités de produits augmentent.

Pour calculer les quantités de matière des réactifs restant éventuellement et des produits formés à l'état final, il faut calculer **l'avancement maximal x_{\max}** .

Pour déterminer la valeur de l'avancement maximal x_{\max} , on calcule les valeurs des avancements qui annulent les quantités de matière de chacun des réactifs.

La plus petite de ces valeurs fournit l'avancement maximal x_{\max} .

Le réactif qui lui est associé est le réactif limitant.

Pour déterminer x_{\max} , il faut donc faire autant d'hypothèses qu'il y a de réactifs :

* **Hypothèse 1** : si A est le réactif limitant, alors $n_{iA} - a x_{\max} = 0$. Donc : $x_{\max} = \frac{n_{iA}}{a}$.

* **Hypothèse 2** : si B est le réactif limitant, alors $n_{iB} - b x_{\max} = 0$. Donc : $x_{\max} = \frac{n_{iB}}{b}$.

On choisit la plus petite valeur des deux pour x_{\max} .

Quelques remarques importantes :

- Il faut bien prendre le temps d'écrire et d'équilibrer l'équation de réaction, en ayant pris soin d'identifier les réactifs et les produits concernés. Certaines espèces, par exemple, peuvent être spectatrices.
- Un tableau d'avancement est standard : il ne faut pas prendre la liberté de supprimer des cases, colonnes ou lignes.
- Souvent, les quantités de matière des réactifs à l'état initial ne sont pas données : il faut les calculer. Le calcul des quantités de matière à l'état initial n'a rien à voir avec les coefficients stœchiométriques !
- Les calculs effectués doivent être **clairement écrits** en dessous du tableau.
- Certains réactifs sont parfois en très grande quantité. Dans ces cas, il est souvent inutile de remplir les colonnes correspondantes. On se contente d'écrire « **en excès** » dans la colonne de ce réactif.
- Ce n'est pas parce que l'un des réactifs est en plus petite quantité à l'état initial qu'il est nécessairement le réactif limitant ! Cela n'est vrai que si les réactifs ont le même coefficient stœchiométrique.

II. Exploitation d'un tableau d'avancement

1) Cas particulier du mélange stœchiométrique

Lorsque les réactifs s'épuisent tous en même temps, on dit qu'ils ont été introduits dans les proportions stœchiométriques. Dans ce cas, x_{\max} a la même valeur pour les deux hypothèses.

Cela implique que :

$$x_{\max} = \frac{n_{iA}}{a} = \frac{n_{iB}}{b}$$

Pour un mélange stœchiométrique, les quantités de matière finales des réactifs sont nulles. Seuls les produits de la réaction (et les éventuelles espèces spectatrices) sont présents à l'état final.

2) Transformations totales et non totales

De façon implicite, on s'attend à vérifier qu'à l'état final, on aura bien atteint l'avancement maximal x_{\max} calculé dans le tableau d'avancement.

L'avancement maximal x_{\max} n'est pas toujours atteint.

Pour une réaction non totale (ou réaction équilibrée), l'avancement final x_{final} déterminé expérimentalement est inférieur à l'avancement maximal x_{\max} (théorique) calculé dans le tableau.

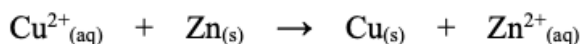
- ✓ Si $x_{\text{final}} = x_{\max}$, alors la réaction est totale.
- ✓ Si $x_{\text{final}} < x_{\max}$, alors la réaction est non totale.

Une réaction non totale s'arrête avant d'avoir consommé tous ses réactifs. Le reste des réactifs et les produits formés coexistent et forment un équilibre.

3) Exemples d'application

• Réaction entre le zinc et les ions cuivre

Prenons l'exemple de la réaction entre les ions cuivre(II) et le zinc se produisant lorsqu'on place de la poudre de zinc dans une solution de sulfate de cuivre (II). La solution, initialement bleue turquoise, se décolore.



On verse dans un tube 500 mg de poudre de zinc, ainsi que 50,0 mL de solution de sulfate de cuivre de concentration $c = 0,100 \text{ mol.L}^{-1}$. $M(\text{Zn}) = 65,4 \text{ g.mol}^{-1}$

1) Calculer les quantités de matière des réactifs à l'état initial (appelé bilan de matière).

* Ions cuivre : $n_i(\text{Cu}^{2+}) = c \times V = 0,100 \times 50,0 \cdot 10^{-3} = \underline{5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$.

* Zinc métallique : $n_i(\text{Zn}) = \frac{m}{M(\text{Zn})} = \frac{500 \times 10^{-3}}{65,4} = \underline{7,65 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$.

2) Compléter le tableau suivant de manière littérale :

Equation de la réaction		$\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$\text{Zn}_{(\text{s})}$	\rightarrow	$\text{Cu}_{(\text{s})}$	+	$\text{Zn}^{2+}_{(\text{aq})}$
Etat du système	Avancement (en mol)	Quantité de matière (en mol)						
Etat initial	$x = 0$	$5,00 \cdot 10^{-3}$		$7,65 \cdot 10^{-3}$		0		0
En cours	x	$5,00 \cdot 10^{-3} - x$		$7,65 \cdot 10^{-3} - x$		x		x
Etat final	x_{max}	$5,00 \cdot 10^{-3} - x_{\text{max}}$		$7,65 \cdot 10^{-3} - x_{\text{max}}$		x_{max}		x_{max}

3) Calculer l'avancement maximal de la réaction x_{max} .

* Hypothèse 1 : Cu^{2+} réactif limitant.

On a alors à l'état final : $5,00 \cdot 10^{-3} - x_{\text{max}1} = 0$. Cela donne $x_{\text{max}1} = 5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$.

* Hypothèse 2 : Zn réactif limitant.

On a alors à l'état final : $7,65 \cdot 10^{-3} - x_{\text{max}2} = 0$. Cela donne $x_{\text{max}2} = 7,65 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$.

L'avancement maximal à garder est le plus faible, soit $x_{\text{max}} = \underline{5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$. Cu^{2+} est le réactif limitant.

4) Calculer les quantités de matière des réactifs restants et des produits formés. Pour cela, on résout les 4 équations de la dernière ligne avec la valeur de x_{max} .

* Ions cuivre : $n_f(\text{Cu}^{2+}) = 5,00 \cdot 10^{-3} - x_{\text{max}} = 5,00 \cdot 10^{-3} - 5,00 \cdot 10^{-3} = \underline{0 \text{ mol}}$.

Il s'agit du réactif limitant. Il est donc logique que sa quantité de matière finale soit égale à 0.

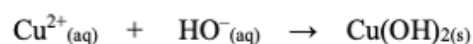
* Zinc métallique : $n_f(\text{Zn}) = 7,65 \cdot 10^{-3} - x_{\text{max}} = 7,65 \cdot 10^{-3} - 5,00 \cdot 10^{-3} = \underline{2,65 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$.

* Cuivre métallique : $n_f(\text{Cu}) = x_{\text{max}} = \underline{5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$.

* Ions zinc : $n_f(\text{Zn}^{2+}) = x_{\text{max}} = \underline{5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$.

● Réaction entre les ions cuivre et les ions hydroxyde

Prenons l'exemple de la réaction de précipitation de l'hydroxyde de cuivre II. Ce précipité bleu apparaît lorsque des ions cuivre II se trouvent en présence d'ions hydroxyde HO^- .



Les quantités de matières initiales sont : $n_i(\text{Cu}^{2+}) = 3,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$ et $n_i(\text{HO}^-) = 2,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$.

1) Compléter le tableau suivant de manière littérale :

Equation de la réaction		$\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2 \text{HO}^{-}_{(\text{aq})}$	\rightarrow	$\text{Cu}(\text{OH})_{2(\text{s})}$
Etat du système	Avancement (en mol)	Quantité de matière (en mol)				
Etat initial	$x = 0$	$3,0 \cdot 10^{-3}$		$2,0 \cdot 10^{-3}$		0
En cours	x	$3,0 \cdot 10^{-3} - x$		$2,0 \cdot 10^{-3} - 2x$		x
Etat final	x_{max}	$3,0 \cdot 10^{-3} - x_{\text{max}}$		$2,0 \cdot 10^{-3} - 2x_{\text{max}}$		x_{max}

2) Calculer l'avancement maximal de la réaction x_{\max} .

* Hypothèse 1 : Cu^{2+} réactif limitant.

On a alors à l'état final : $3,0 \cdot 10^{-3} - x_{\max 1} = 0$. Cela donne $x_{\max 1} = 3,0 \cdot 10^{-3}$ mol.

* Hypothèse 2 : HO^- réactif limitant.

On a alors à l'état final : $2,0 \cdot 10^{-3} - 2 x_{\max 2} = 0$. Cela donne $x_{\max 2} = 1,0 \cdot 10^{-3}$ mol.

L'avancement maximal à garder est le plus faible, soit $x_{\max} = \underline{1,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$. HO^- est le réactif limitant.

3) Calculer les quantités de matière des réactifs restants et des produits formés.

* Ions cuivre : $n_i(\text{Cu}^{2+}) = 3,0 \cdot 10^{-3} - x_{\max} = 3,0 \cdot 10^{-3} - 1,0 \cdot 10^{-3} = \underline{2,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$.

* Ions hydroxyde : $n_i(\text{HO}^-) = 2,0 \cdot 10^{-3} - 2 x_{\max 2} = 2,0 \cdot 10^{-3} - 2 \times 1,0 \cdot 10^{-3} = \underline{0 \text{ mol}}$.

Il s'agit du réactif limitant. Il est donc logique que sa quantité de matière finale soit égale à 0.

* Hydroxyde de cuivre II : $n_i(\text{Cu}(\text{OH})_2) = x_{\max} = \underline{1,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$.

4) Calculer la masse de précipité obtenu. $M(\text{Cu}(\text{OH})_2) = 97,5 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}$.

Masse d'hydroxyde de cuivre : $m = n \times M = 1,0 \cdot 10^{-3} \times 97,5 = \underline{9,8 \cdot 10^{-2} \text{ g}}$.

• Réaction entre le diazote et le dihydrogène

On mélange 24 mL de diazote gazeux de formule N_2 et 72 mL de dihydrogène gazeux de formule H_2 . Il se forme de l'ammoniac gazeux de formule NH_3 . Volume molaire des gaz : $V_m = 24 \text{ L} \cdot \text{mol}^{-1}$

En utilisant le tableau d'avancement ci-dessous, calculer le volume d'ammoniac que l'on peut récupérer.

✚ Calcul des quantités de matière à l'état initial :

$$n_i(\text{N}_2) = \frac{V}{V_m} = \frac{24 \cdot 10^{-3}}{24} = \underline{1,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$$

$$n_i(\text{H}_2) = \frac{V}{V_m} = \frac{72 \cdot 10^{-3}}{24} = \underline{3,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}$$

✚ Remplissage du tableau d'avancement :

Equation de la réaction		$\text{N}_{2(\text{g})}$	+	$3 \text{ H}_{2(\text{g})}$	→	$2 \text{ NH}_{3(\text{g})}$
Etat du système	Avancement (en mol)	Quantité de matière (en mol)				
Etat initial	$x = 0$	$1,0 \cdot 10^{-3}$		$3,0 \cdot 10^{-3}$		0
En cours	x	$1,0 \cdot 10^{-3} - x$		$3,0 \cdot 10^{-3} - 3x$		$2x$
Etat final	x_{\max}	$1,0 \cdot 10^{-3} - x_{\max}$		$3,0 \cdot 10^{-3} - 3x_{\max}$		$2x_{\max}$

✚ Calcul de l'avancement maximal de la réaction :

* Hypothèse 1 : N_2 réactif limitant.

On a alors à l'état final : $1,0 \cdot 10^{-3} - x_{\max 1} = 0$. Cela donne $x_{\max 1} = 1,0 \cdot 10^{-3}$ mol.

* Hypothèse 2 : H_2 réactif limitant.

On a alors à l'état final : $3,0 \cdot 10^{-3} - 3 x_{\max 2} = 0$. Cela donne $x_{\max 2} = 1,0 \cdot 10^{-3}$ mol.

Les deux hypothèses conduisent à la même valeur d'avancement. Les réactifs sont donc **en proportions stoechiométriques**. Ils s'épuisent en même temps. A l'état final, il n'y a que le produit formé.

✚ Calcul de la quantité de matière et du volume d'ammoniac formé :

$$n_f(\text{NH}_3) = 2 x_{\max} = 2 \times 1,0 \cdot 10^{-3} = 2,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol.}$$

$$V(\text{NH}_3) = n \times V_m = 2,0 \cdot 10^{-3} \times 24 = 0,048 \text{ L} = \underline{48 \text{ mL.}}$$

Le tableau d'avancement

L'avancement x décrit l'évolution du système chimique entre l'état initial et l'état final.

Quantités initiales des réactifs.

Nombres stœchiométriques. Le nombre 1 n'est généralement pas écrit.

Équation de la réaction		$2 \text{Al}(s) + 6 \text{H}^+(\text{aq}) \rightarrow 2 \text{Al}^{3+}(\text{aq}) + 3 \text{H}_2(\text{g})$			
État du système	Avancement (mol)	Quantités de matière (mol)			
		$n(\text{Al})$	$n(\text{H}^+)$	$n(\text{Al}^{3+})$	$n(\text{H}_2)$
État initial	$x = 0$	$n_0(\text{Al})$	$n_0(\text{H}^+)$	0	0
État intermédiaire	$0, x, x_f$	$n_0(\text{Al}) - 2x$	$n_0(\text{H}^+) - 6x$	$0 + 2x$	$0 + 3x$
État final	$x = x_f$	$n_0(\text{Al}) - 2x_f$	$n_0(\text{H}^+) - 6x_f$	$0 + 2x_f$	$0 + 3x_f$

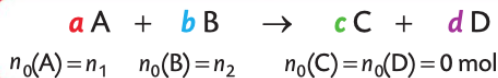
Transformation totale : $x_f = x_{\max}$
Transformation non totale : x_f, x_{\max}

Le signe « - » indique que les quantités des réactifs diminuent.

Le signe « + » indique que les quantités des produits augmentent.

Les transformations totales et non totales et le mélange stœchiométrique

TRANSFORMATION TOTALE : $x_f = x_{\max}$



REACTIF LIMITANT

Réactif totalement consommé en fin de réaction.

Hypothèse 1 :

$$n_1 - a x_{\max} = 0$$

soit $x_{\max} = \frac{n_1}{a}$

Hypothèse 2 :

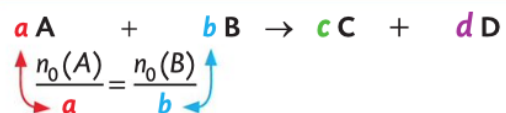
$$n_2 - b x_{\max} = 0$$

soit $x_{\max} = \frac{n_2}{b}$

La plus petite des deux valeurs est celle de x_{\max} .
Le réactif associé est le réactif limitant.

La connaissance de x_{\max} permet de faire un bilan de matière.

MÉLANGE INITIAL STOECHIMÉTRIQUE :



Les quantités finales des réactifs sont nulles :
 $n_f(\text{A}) = n_f(\text{B}) = 0 \text{ mol}$.

TRANSFORMATION NON TOTALE : x_f, x_{\max}

Il faut connaître la valeur de x_f pour faire un bilan de matière.