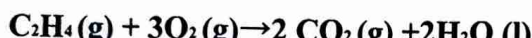


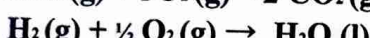
Série en ligne N°3 de Chimie 2

Exercice N°1 .

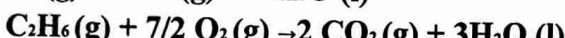
On donne dans les conditions standards les réactions de combustion suivantes:



$$\Delta H^\circ_{298}(1) = -1411 \text{ Kj}$$



$$\Delta H^\circ_{298}(2) = -286 \text{ Kj}$$



$$\Delta H^\circ_{298}(3) = -1560 \text{ Kj}$$

1-Déterminer la chaleur standard de la réaction suivante:



2-Déterminer la chaleur de formation de $\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})$

3-En utilisant la loi de Hess, déterminer la chaleur de formation de la liaison C-C.

4- En utilisant la loi de Kirchhoff, déterminer la valeur de l'enthalpie de réaction à 300°C.

Données: $\Delta H_f^\circ(\text{C}_2\text{H}_4, \text{g}) = 33.6 \text{ Kj}$; $\Delta H_{sub}^\circ(\text{C}_{(s)}) = 715,62 \text{ Kj.mol}^{-1}$;
 $\Delta H^\circ_{298}(\text{H}-\text{H}) = -434,72 \text{ Kj.mol}^{-1}$; $\Delta H^\circ_{298}(\text{C}-\text{H}) = -415,91 \text{ Kj.mol}^{-1}$; $\Delta C_p(\text{H}_2)\text{g} = 28,82 \text{ J.mol}^{-1}.K^{-1}$; $C_p(\text{C}_2\text{H}_4)\text{g} = 43,56 \text{ J.mol}^{-1}.K^{-1}$;
 $C_p(\text{C}_2\text{H}_6)\text{g} = 52,63 \text{ J.mol}^{-1}.K^{-1}$

Exercice N°2 :

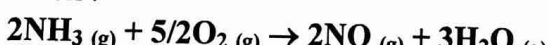
L'enthalpie de combustion du méthane à 25°C est $\Delta H^\circ_{298} = -890.34 \text{ Kj}$.
Déterminer l'enthalpie de la réaction à 100°C dans le cas où l'eau formée est toujours liquide, et dans le cas où elle est gazeuse.

Données :

$C_p(\text{CH}_4) = 35.31 \text{ (J.mol}^{-1}.K^{-1})$; $C_p(\text{CO}_2) = 37.12 \text{ (J.mol}^{-1}.K^{-1})$; $C_p(\text{O}_2) = 29.4 \text{ (J.mol}^{-1}.K^{-1})$;
 $C_p(\text{H}_2\text{O} \text{ (liquide)}) = 75.28 \text{ (J.mol}^{-1}.K^{-1})$; $\Delta H_{vap} = 43.89 \text{ (KJ.mol}^{-1})$.

Exercice 03 :

On considère la réaction d'oxydation en phase gazeuse de l'ammoniac en monoxyde d'azote par le dioxygène selon :



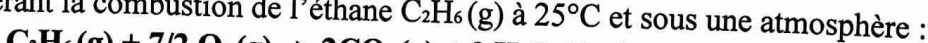
Calculer l'enthalpie standard de réaction à 298 K.

Données : Enthalpies standard de formation en kJ.mol^{-1} à 298 K :

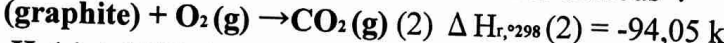
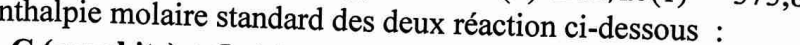
- $\Delta H_f^\circ(\text{NH}_3)\text{gaz} = -46,19$; $\Delta H_f^\circ(\text{H}_2\text{O})\text{gaz} = -241,83$; $\Delta H_f^\circ(\text{NO})\text{gaz} = 90,3$.

Exercice 4 :

Considérant la combustion de l'éthane $\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})$ à 25°C et sous une atmosphère :



Connaissant l'enthalpie molaire standard des deux réactions ci-dessous :

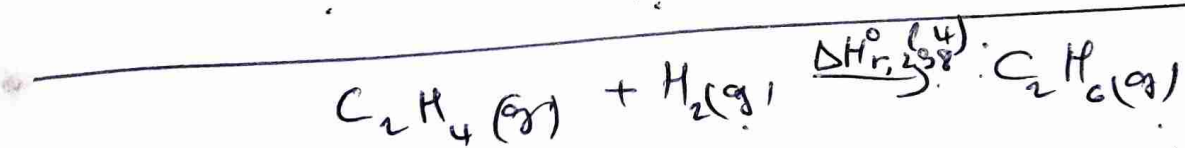
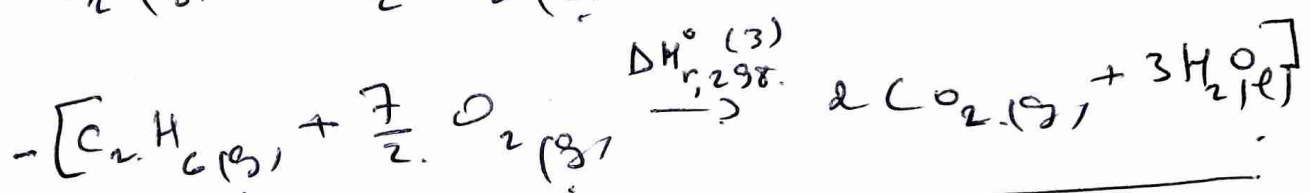
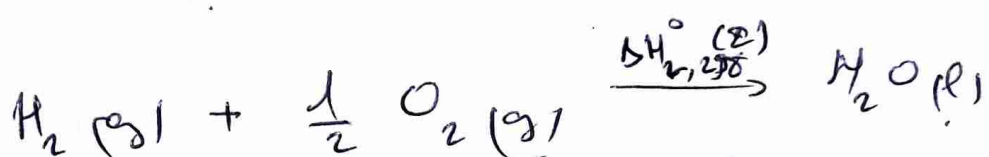
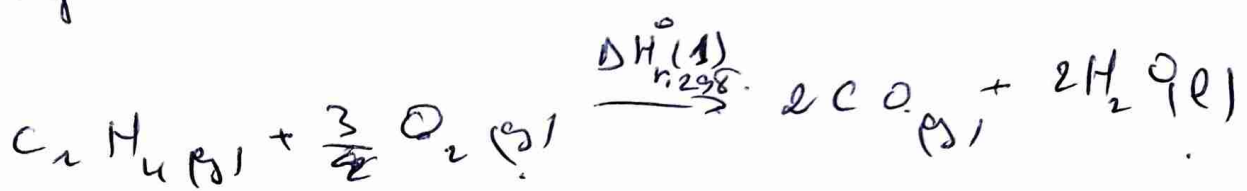


En déduire la chaleur molaire standard de formation de l'éthane $\Delta H_f^\circ_{298}(\text{C}_2\text{H}_6, \text{g})$

corrigé de la série 3.
en ligne.

Exo 1:

1) Pour calculer l'enthalpie $\Delta H_{r,298}^\circ$ (4) il faut combiner les réactions et leurs équations respectives de façon à obtenir la réaction (4) et son enthalpie de réaction.



$$\Delta H_{r,298}^\circ(4) = \Delta H_{r,298}^\circ(1) + \Delta H_{r,298}^\circ(2) - \Delta H_{r,298}^\circ(3)$$

$$\Delta H_{r,298}^\circ(4) = -1411 + (-286) - (-1560)$$

$$\Delta H_{r,298}^\circ(4) = -137 \text{ kJ}$$

$$\boxed{\Delta H_{r,298}^\circ = -137 \text{ kJ}}$$

Q. Détermination de la chaleur de formation
de $C_2H_6(g)$:

$$\text{On a } \Delta H_{r, 298}^{\circ} = \sum \Delta H_{\text{products}}^{\circ} - \sum \Delta H_{\text{reactants}}^{\circ}$$

$$\Rightarrow \Delta H_{r, 298}^{\circ}(4) = \Delta H_{f, C_2H_6(g)}^{\circ} - \Delta H_{f, C_2H_4(g)}^{\circ} - \cancel{\Delta H_{f, H_2(g)}^{\circ}}$$

$$\Rightarrow \Delta H_{f, C_2H_6(g)}^{\circ} = \Delta H_{r, 298}^{\circ}(4) + \Delta H_{f, C_2H_4(g)}^{\circ}$$

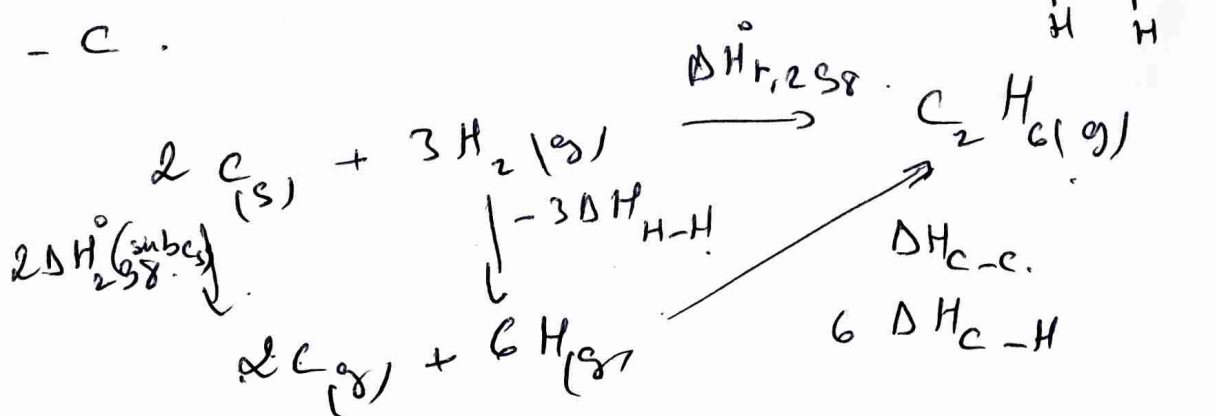
$$= -137 + 33,6 = -103,4 \text{ kJ}$$

$$\Delta H_{f, C_2H_6(g)}^{\circ} = \Delta H_{r, 298}^{\circ} + \Delta H_{f, C_2H_4(g)}^{\circ} = -103,4 \text{ kJ}$$

$$\boxed{\Delta H_{f, C_2H_6(g)}^{\circ} = -103,4 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}}$$

3- Détermination de la chaleur de formation

de $C-C$.



$$\sum \Delta H = 0 \Rightarrow$$

$$\Delta H_{r, 298}^{\circ} - \Delta H_{C-C}^{\circ} - 6\Delta H_{C-H}^{\circ} + 3\Delta H_{H-H}^{\circ} - 2\Delta H_{\text{sub}(C_s)}^{\circ} = 0$$

$$\Delta H_{C-C}^{\circ} = 6\Delta H_{C-H}^{\circ} + 3\Delta H_{H-H}^{\circ} + 2\Delta H_{\text{sub}(C_s)}^{\circ} - \Delta H_{r, 298}^{\circ}$$

$$\Delta H_{C-C}^\circ = 6 \times (-415,91) + 2 \times 715,68 - 3 \times (-434,72) + 137.$$

$$\Delta H_{C-C}^\circ = -2495,46 + 1431,36 + 1304,16 + 137.$$

$$\boxed{\Delta H_{C-C}^\circ = -377,06 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}}$$

4) Détermination de l'enthalpie de réaction

$$\text{à } 300^\circ\text{C} \Rightarrow 573 \text{ K}$$

$$\Delta H_{r,573}^\circ = \Delta H_{r,298}^\circ + \int_{298}^{573} \Delta C_p dT = \Delta H_{r,298}^\circ + \Delta C_p \Delta T.$$

$$\Delta C_p = \sum m_c c_{p, \text{produits}} - \sum n_c c_{p, \text{réactifs.}}$$

$$\Delta C_p = c_{p, C_2H_6(g)} - c_{p, C_2H_4(g)} - c_{p, H_2(g)} =$$

$$52,63 - 43,65 - 28,82 = -19,84 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1}$$

$$\boxed{\Delta C_p = -19,84 \text{ kJ} \cdot \text{K}^{-1}}$$

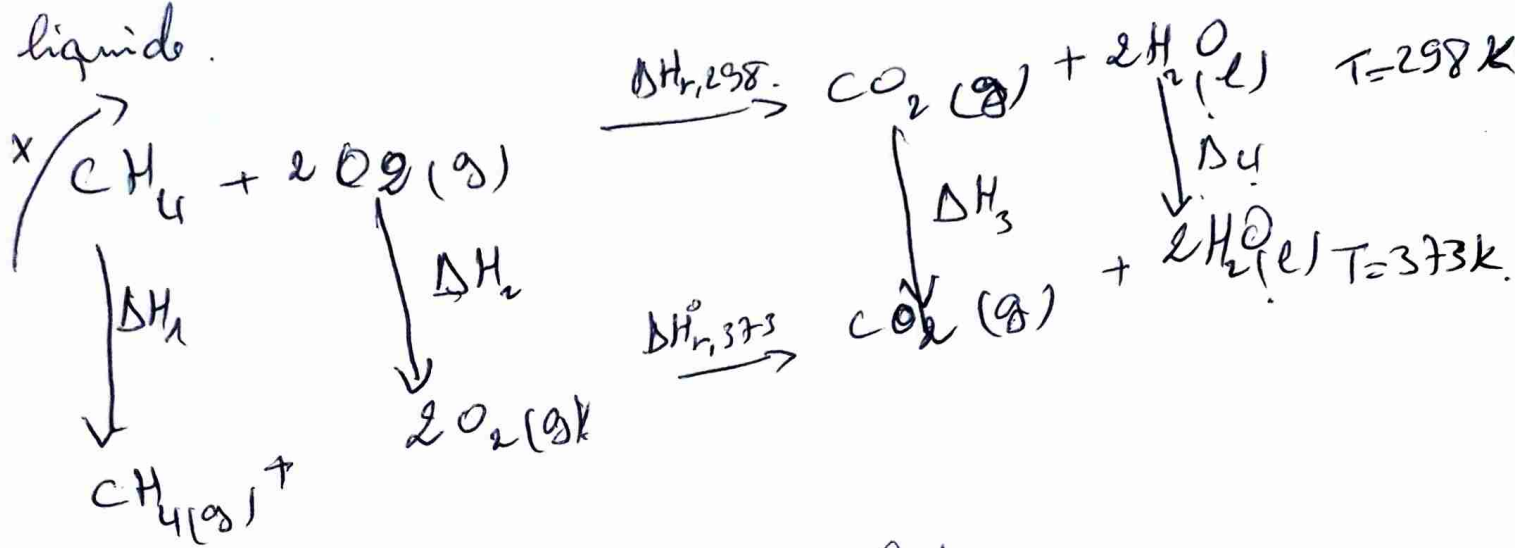
$$\Rightarrow \Delta H_{573}^\circ = -137 + (-19,84 \times 10^{-3} (573 - 298)) = -143,44$$

$$\boxed{\Delta H_{r,573}^\circ = -143,44 \text{ kJ}}$$

(3)

exercice N° 2 :

1) calcul de $\Delta H_{r,373}^\circ$ dans le cas où H_2O formé est liquide.



1^{ère} méthode : (méthode du cycle).

$$\sum \Delta H_i = 0 \Rightarrow \Delta H_{r,298} + \Delta H_3 + \Delta H_4 - \Delta H_{r,373} - \Delta H_2 - \Delta H_1 = 0$$

$$\Rightarrow \Delta H_{373}^\circ = \Delta H_{r,298} + \Delta H_3 + \Delta H_4 + \Delta H_2 + \Delta H_1.$$

$$\Delta H_1 = \int_{298}^{373} C_p \text{d}T = 1 \times C_p \text{CH}_4(g) (373 - 298).$$

$$\Delta H_2 = \int_{298}^{373} C_p \text{O}_2(g) (373 - 298).$$

$$\Delta H_3 = 1 \times C_p \text{CO}_2(g) (373 - 298).$$

$$\Delta H_4 = \int_{298}^{373} C_p \text{H}_2O(l) (373 - 298).$$

2^{ème} méthode : (loi de Kirchhoff).

$$\Delta H_{r,373}^\circ = \Delta H_{r,298}^\circ + \int_{298}^{373} \Delta C_p \text{d}T = \Delta H_{r,298}^\circ + \Delta C_p \times 151.$$

$$\Delta C_p = \sum n c_{p_{\text{products}}} - \sum n c_{p_{\text{reactifs}}}$$

$$= (2 c_{p_{\text{H}_2\text{O(l)}}} + c_{p_{\text{CO}_2\text{(g)}}}) - (2 c_{p_{\text{O}_2\text{(g)}}} + c_{p_{\text{CH}_4\text{(g)}}}) \\ = (2 \times 75,28 + 37,2) - (2 \times 29,4 + 35,31) \\ = 93,65 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1}$$

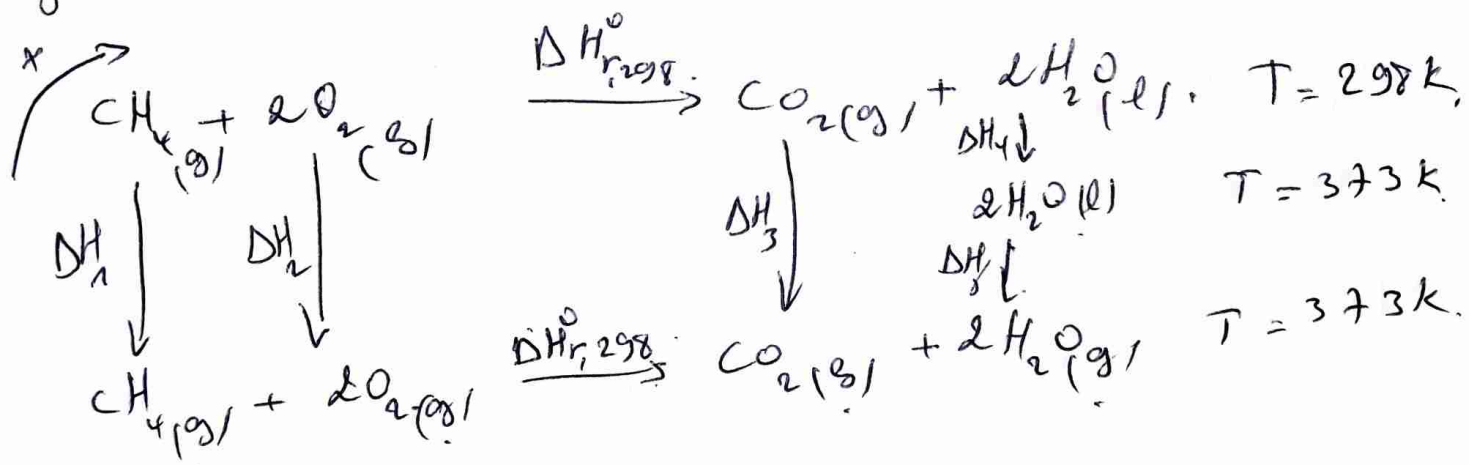
$$\boxed{\Delta C_p = 93,65 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1}}$$

$$\Delta H_{r,373}^\circ = -890,34 + 93,65 \times 10^{-3} (373 - 298) = -883,316 \text{ kJ}$$

$$\boxed{\Delta H_{r,373}^\circ = -883,316 \text{ kJ}}$$

2) Enthalpie de la réaction dans le cas où H_2O

formé est sous forme gaz



1^{ère} méthode (méthode du cycle) :

$$\sum \Delta H_i = 0 \Rightarrow \Delta H_{r,298}^\circ + \Delta H_3 + \Delta H_1 + \Delta H_5 - \Delta H_{r,373}^\circ - \Delta H_2 = 0.$$

(5)

$$\Delta H_1 = \int_{298}^{373} n C_p \text{CH}_4(g) dT = 1 \times C_p \text{CH}_4(g) (373 - 298)$$

$$\boxed{\Delta H_1 = 2648,28 \times 10^{-3} \text{ kJ} \text{ mol}^{-1}}$$

$$\Delta H_2 = 2 \times C_p \text{O}_2(g) \times (373 - 298) =$$

$$\boxed{\Delta H_2 = 4410 \times 10^{-3} \text{ kJ} \text{ mol}^{-1} (373 - 298)}$$

$$\Delta H_3 = 1 \times C_p \text{CO}_2(s)$$

$$\boxed{\Delta H_3 = 1790 \times 10^{-3} \text{ kJ} \text{ mol}^{-1}}$$

$$\boxed{\Delta H_5 = 2 \Delta H_{\text{vap}} \text{H}_2\text{O}(l) = 87,78}$$

$$\Delta H_4 = \int_{298}^{373} n C_p \text{H}_2\text{O}(l) dT = 2 C_p \text{H}_2\text{O}(l) (373 - 298)$$

$$\boxed{\Delta H_4 = 11292 \times 10^{-3} \text{ kJ} \text{ mol}^{-1}}$$

$$\Rightarrow \Delta H_{r,373}^\circ = - \frac{890,34}{87,78} + 2790 \times 10^{-3} + 11292 \times 10^{-3} - 2648,28 \times 10^{-3} - 4410 \times 10^{-3}$$

$$\boxed{\Delta H_{r,373}^\circ = -790,08 \text{ kJ}}$$

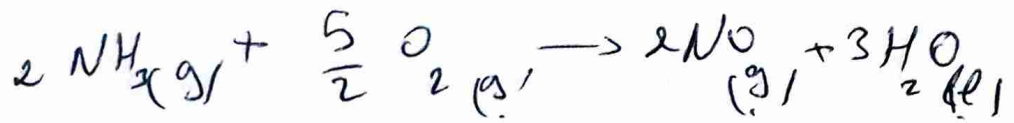
sonstigen: 2. Methode (Lori de Kirchhoff).

$$\Delta H_{r,373}^\circ = \Delta H_{298}^\circ + \int_{298}^{373} C_p dT + \Delta H_{\text{vap}} \text{H}_2\text{O}(l)$$

$$= -890,34 + 93,65 (373 - 298) + 2 \times 43,89.$$

$$\boxed{\Delta H_{r,373}^\circ = -798,53 \text{ kJ}}$$

Exercice N° 3:



1) calculer l'enthalpie standard de réaction à 298 K.

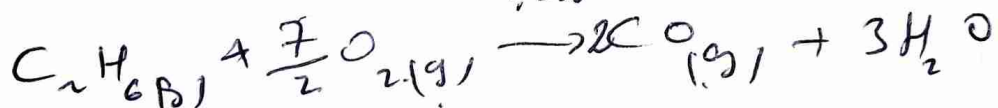
$$\Delta H_{r,298}^\circ = \sum \Delta H_f^\circ \text{products} - \sum \Delta H_f^\circ \text{réactifs}$$

$$\begin{aligned} \Delta H_{r,298}^\circ &= 2\Delta H_f^\circ \text{NO(g)} + 3\Delta H_f^\circ \text{H}_2\text{O(l)} - 2\Delta H_f^\circ \text{NH}_3(\text{g}) - \frac{5}{2}\Delta H_f^\circ \text{O}_2 \\ &= 2 \times 90,37 + 3(-241,83) - 2(-46,19) \end{aligned}$$

$$\boxed{\Delta H_{r,298}^\circ = -452,37 \text{ kJ}} \quad \text{réaction exothermique.}$$

Exercice N° 4 :

$$\Delta H_{r,298}^\circ$$



calcul de ΔH°

$$\Delta H_f^\circ (\text{C}_2\text{H}_6\text{B}_1)$$

$$\begin{aligned} \Delta H_{r,298}^\circ &= \sum \Delta H_f^\circ \text{products} - \sum \Delta H_f^\circ \text{réactifs} \\ &= 2\Delta H_f^\circ \text{CO(g)} + 3\Delta H_f^\circ \text{H}_2\text{O(l)} - \Delta H_f^\circ \text{C}_2\text{H}_6\text{B}_1 - \frac{7}{2}\Delta H_f^\circ \text{O}_2(\text{g}) \end{aligned} \quad (1)$$

determination de $\Delta H_f^\circ \text{CO(g)}$ et $\Delta H_f^\circ \text{H}_2\text{O(l)}$.

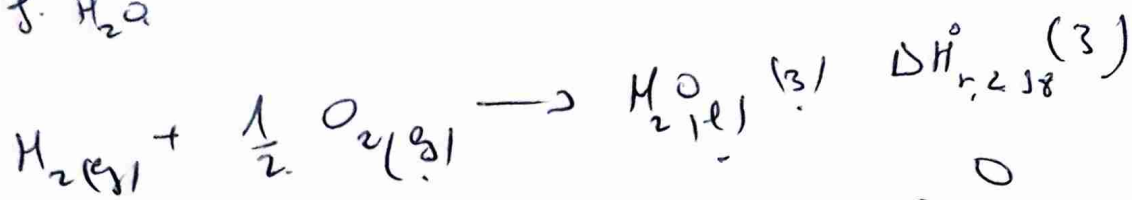
soit les réactions

$$\text{C}_{(s)} + \text{O}_{2(\text{s})} \rightarrow \text{CO}_{(\text{s})} \quad \Delta H_{r,298}^\circ (2) = -94,05 \text{ kcal}$$

$$\Delta H_r = \Delta H_f^\circ \text{CO}_2 - \cancel{\Delta H_f^\circ \text{C}_{(s)}} - \cancel{\Delta H_f^\circ \text{O}_2} = \Delta H_f^\circ \text{CO}_2$$

$$\Rightarrow \boxed{\Delta H_f^\circ_{\text{CO}_2} \Rightarrow \Delta H_{r,298}^\circ \text{ (2)}}$$

* $\Delta H_f^\circ_{\text{H}_2\text{O}}$



$$\Delta H_{r,298}^\circ \text{ (3)} = \Delta H_f^\circ_{\text{H}_2\text{O(l)}} - \Delta H_f^\circ_{\text{H}_2(\text{g})} - \frac{1}{2} \cdot \Delta H_f^\circ_{\text{O}_2(\text{g})}$$

$$\Rightarrow \boxed{\Delta H_{r,298}^\circ \text{ (3)} = \Delta H_f^\circ_{\text{H}_2\text{O(l)}}}$$

$$\Rightarrow \text{d'après (1)} \quad \Delta H_{298}^\circ = 2 \Delta H_f^\circ_{\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})} + 3 \Delta H_f^\circ_{\text{H}_2\text{O(l)}} - \Delta H_f^\circ_{\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})}$$

$$\Rightarrow \Delta H_f^\circ_{\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})} = 2 \Delta H_f^\circ_{\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})} + 3 \Delta H_f^\circ_{\text{H}_2\text{O(l)}} - \Delta H_{298}^\circ$$

$$\Delta H_f^\circ_{\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})} = 2(-94,09) + 3(-68,3) - (-3738)$$

$$= -19,2 \text{ kcal} \cdot \text{mol}^{-1}$$

$$\boxed{\Delta H_f^\circ_{\text{C}_2\text{H}_6(\text{g})} = -19,28 \text{ kcal} \cdot \text{mol}^{-1} = 80,59 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}}$$

(8)