

ROYAUME DU MAROC

Ministère de l'Éducation Nationale, de l'Enseignement Supérieur,
de la Formation des Cadres et de la Recherche Scientifique

Présidence du Concours National Commun
École Nationale d'Électricité et de Mécanique
ENSEM

Concours National Commun d'admission
aux Grandes Écoles d'Ingénieurs ou assimilées
Session 2007

ÉPREUVE DE CHIMIE

Filière **TSI**

Durée 2 heures

Cette épreuve comporte 3 pages au format A4, en plus de cette page de garde
L'usage de la calculatrice est *autorisé*

**L'énoncé de cette épreuve comporte 3 pages.
L'usage de la calculatrice est autorisé.**

On veillera à une présentation claire et soignée des copies. Il convient en particulier de rappeler avec précision les références des questions abordées.

Dérivés oxygénés de l'azote

L'azote joue un rôle important dans la vie. Ses dérivés oxygénés présentent une Chimie très riche. Le présent problème propose de découvrir quelques aspects de la Chimie de certains de ces dérivés. Aucune connaissance préalable de la chimie de ces composés n'est requise pour traiter le problème.

Si, au cours de l'épreuve, un candidat repère ce qui lui semble être une erreur d'énoncé, il le signale sur sa copie et poursuit sa composition en indiquant les raisons des initiatives qu'il est amené à prendre.

Dans les applications numériques, qui ne doivent pas être négligées, une attention particulière sera prêtée au nombre de chiffres à utiliser pour afficher les résultats. Ce nombre, qui dépend en général du niveau de précision recherché, ne doit en aucun cas dépasser le nombre de chiffres significatifs permis par les données. La valeur numérique de toute grandeur physique doit être accompagnée de son unité.

Données utiles

- Données générales
 - Constante des gaz parfaits : $R \approx 8,314 \text{ J.K}^{-1}.\text{mol}^{-1}$.
 - $\frac{RT}{\mathcal{F}} \ln 10 \approx 0,06 \text{ V}$ à $T = 298 \text{ K}$, $\mathcal{F} = N_A e$ désignant la constante de FARADAY et \ln le logarithme népérien.
- Enthalpies standard de formation (en $\text{kJ}.\text{mol}^{-1}$), entropies standard absolues (en $\text{J.K}^{-1}.\text{mol}^{-1}$) et capacités thermiques molaires standard à pression constante (en $\text{J.K}^{-1}.\text{mol}^{-1}$) à 298 K :

	$\text{O}_2(\text{g})$	$\text{NO}(\text{g})$	$\text{NO}_2(\text{g})$	$\text{N}_2(\text{g})$
$\Delta_r H_f^\circ$	–	90,3	33,2	–
S°	205	–	–	–
c_p°	42,5	31,1	–	29,6

- Potentiels standard d'oxydoréduction en solution aqueuse à 298 K :

Couple	$\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}$	$\text{NO}_3^-/\text{NO}_2^-$	$\text{MnO}_4^-/\text{MnO}_2$	$\text{MnO}_2/\text{Mn}^{2+}$
$E^\circ (\text{V})$	1,23	0,94	1,69	1,22

- Tous les gaz rencontrés dans le problème seront considérés comme parfaits.

1^{ère} partie

Structure électronique

L'azote est l'élément de numéro atomique $Z = 7$; il est immédiatement suivi par l'oxygène dans la table périodique des éléments.

- 1.1. Donner la configuration électronique des atomes d'azote et d'oxygène dans leur état fondamental.
- 1.2. Quelle est la position (ligne et colonne) de l'azote dans la table périodique des éléments. À quel bloc d'éléments appartient-il ? Justifier.
- 1.3. Quelle est la valence de l'azote ? Justifier. Répondre à la même question pour l'oxygène.
- 1.4. Donner la structure de LEWIS des molécules de dioxygène et de diazote.
- 1.5. Donner de même les structures de LEWIS des ions : NO_2^+ , NO_2^- et NO_3^- .

2^{ème} partie

Étude thermodynamique de l'oxydation du monoxyde d'azote

On se propose d'étudier dans cette partie quelques aspects de la Chimie de l'oxydation, en phase gazeuse, du monoxyde d'azote par le dioxygène conduisant à la formation du dioxyde d'azote dont l'équation bilan s'écrit :



- 2.1. Déterminer l'enthalpie standard $\Delta_r H^\circ$ de la réaction d'oxydation (1) du monoxyde d'azote à $T = 298 \text{ K}$?
- 2.2. Quel est l'effet d'une augmentation de température sur cet équilibre ? Justifier la réponse.
- 2.3. Calculer la variance du système général siège de la réaction (1) et obtenu par mélange de NO, O_2 et NO_2 . Interpréter.
- 2.4. Calculer de même la variance du système obtenu par décomposition de NO_2 selon (1). Comparer et commenter.
- 2.5. On place dans une enceinte initialement vide de 10 L à température fixée $T = 400 \text{ K}$, une mole de $\text{NO}_{(g)}$ et une demi-mole de $\text{O}_{2(g)}$. Calculer la constante de l'équilibre (1) à cette température sachant que la pression totale d'équilibre vaut $P_e = 4,20 \text{ bar}$.
- 2.6. On enferme, à pression maintenue constante à 1 bar, une mole de $\text{NO}_{(g)}$, une demi-mole de $\text{O}_{2(g)}$ et deux moles de $\text{N}_{2(g)}$ dans une enceinte initialement vide et supposée à parois athermanes. Les gaz sont initialement à 300 K. La température finale vaut 400 K. Le diazote est supposé être inerte dans les conditions de l'expérience. En plus on négligera les variations des capacités thermiques avec la température.
 - 2.6.1. Déterminer la composition du système à l'équilibre.
 - 2.6.2. Déterminer l'enthalpie standard de la réaction à 400 K. Commenter.

3^{ème} partie

Dosage des nitrites

Les ions nitrites NO_2^- issus des oxydes d'azote atmosphérique (NO_x) peuvent être dosés dans l'eau par oxydation à l'aide de l'ion permanganate MnO_4^- . La figure du document-réponse donne le diagramme potentiel-pH du manganèse limité aux espèces suivantes : $\text{Mn}_{(s)}$, $\text{Mn}_{(aq)}^{2+}$, $\text{Mn}(\text{OH})_{2(s)}$,

$\text{Mn}_3\text{O}_4(\text{s})$, $\text{Mn}_2\text{O}_3(\text{s})$, $\text{MnO}_2(\text{s})$ et $\text{MnO}_4^-(\text{aq})$. Le tracé a été effectué pour une concentration totale en espèces dissoutes de $10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$.

Le document-réponse sera remis avec la copie de composition.

3.1. Déterminer, en le justifiant, le nombre d'oxydation de l'atome de manganèse dans l'ion permanganate.

3.2. En regroupant les résultats sous la forme d'un tableau, attribuer les domaines A, B, C, D, E, F et G aux différentes espèces citées ci-dessus. On ne manquera pas de préciser dans chaque cas s'il s'agit de domaines de prédominance ou d'existence.

3.3. On s'intéresse au couple rédox $\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}$.

3.3.1. Déterminer l'expression du potentiel $E(\text{O}_2/\text{H}_2\text{O})$ du couple $\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}$ en fonction du pH . À la frontière, la pression en dioxygène sera prise égale à 1 bar.

3.3.2. Tracer sur le diagramme du document-réponse, la droite représentant $E(\text{O}_2/\text{H}_2\text{O})$.

3.3.3. En utilisant le diagramme potentiel-pH, expliquer pourquoi une solution de permanganate de potassium destinée à un dosage ne peut être conservée. Que se passe-t-il si elle n'est pas utilisée rapidement ? Quelle est la conséquence sur le dosage ?

3.4. On s'intéresse au dosage des ions nitrites NO_2^- par les ions permanganate.

3.4.1. Déterminer l'expression du potentiel $E(\text{NO}_3^-/\text{NO}_2^-)$ du couple $\text{NO}_3^-/\text{NO}_2^-$ en fonction du pH . On prendra $[\text{NO}_3^-] = [\text{NO}_2^-]$ à la frontière correspondante.

3.4.2. Tracer sur le diagramme du document-réponse, la droite correspondant au couple $\text{NO}_3^-/\text{NO}_2^-$.

3.4.3. Écrire l'équation bilan de la réaction d'oxydation des ions nitrite par les ions permanganate à $pH = 0$. On donnera au préalable les deux demi-équations d'oxydo-réduction des couples mis en jeu.

3.4.4. Donner l'expression de la constante d'équilibre de cette réaction et calculer sa valeur numérique. Commenter.

3.5. Le dosage des nitrites par les ions permanganate est effectué à $pH = 0$. Par ailleurs, les protocoles expérimentaux précisent que les dosages ne sont reproductibles que si les ions nitrite sont dosés par une solution acide d'ions permanganate.

3.5.1. La réaction d'oxydation des ions nitrite en ions nitrate par les ions permanganate est-elle possible quel que soit le pH ?

3.5.2. Expliquer, à l'aide du diagramme potentiel-pH, ce qui se passe si le dosage est effectué à $pH = 7$ par exemple.

3.5.3. Pourquoi les résultats ne sont-ils pas reproductibles dans le cas où l'acide est ajouté à la solution des ions nitrite avant le dosage ?

FIN DE L'ÉPREUVE