



---

**ÉPREUVE SPÉCIFIQUE - FILIÈRE PC**

---

**CHIMIE**

**Durée : 4 heures**

---

*N.B. : le candidat attachera la plus grande importance à la clarté, à la précision et à la concision de la rédaction. Si un candidat est amené à repérer ce qui peut lui sembler être une erreur d'énoncé, il le signalera sur sa copie et devra poursuivre sa composition en expliquant les raisons des initiatives qu'il a été amené à prendre.*

*RAPPEL DES CONSIGNES*

- *Utiliser uniquement un stylo noir ou bleu foncé non effaçable pour la rédaction de votre composition ; d'autres couleurs, excepté le vert, peuvent être utilisées, mais exclusivement pour les schémas et la mise en évidence des résultats.*
  - *Ne pas utiliser de correcteur.*
  - *Écrire le mot FIN à la fin de votre composition.*
- 

**Les calculatrices sont autorisées.**

**Le sujet est composé de deux problèmes indépendants.**

**Chaque problème est constitué de parties indépendantes.**

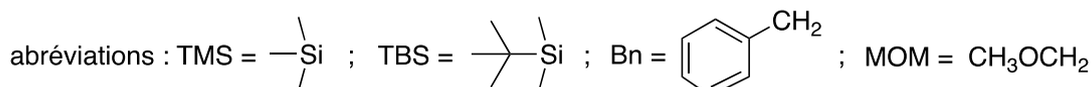
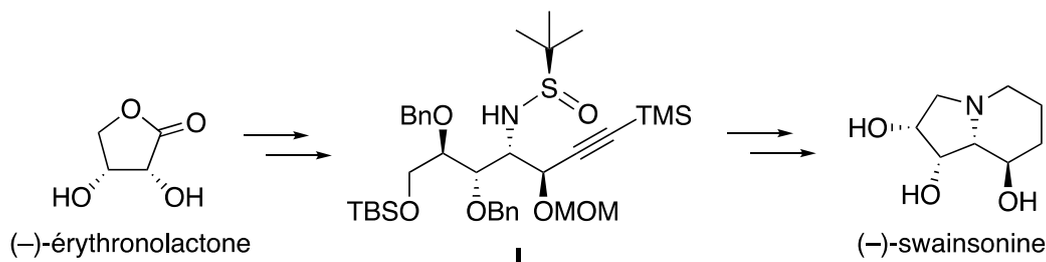
**Des données sont disponibles à la fin de chaque problème.**

**Toute réponse devra être clairement justifiée.**

# PROBLÈME 1

## Synthèse asymétrique de la (-)-swainsonine

La (-)-swainsonine est un alcaloïde toxique présent dans plusieurs espèces de plantes à fleurs de l'ouest de l'Australie et du sud des États-Unis d'Amérique qui sont responsables de l'intoxication des bétails. De nombreux groupes de recherche à travers le monde ont mis au point des synthèses de cette molécule afin d'étudier sa bioactivité. Ce problème s'intéresse à la synthèse asymétrique de la (-)-swainsonine à partir de la (-)-érythronolactone commerciale *via* l'intermédiaire **I** (*Organic Letters* **2011**, *13*, 6452) :

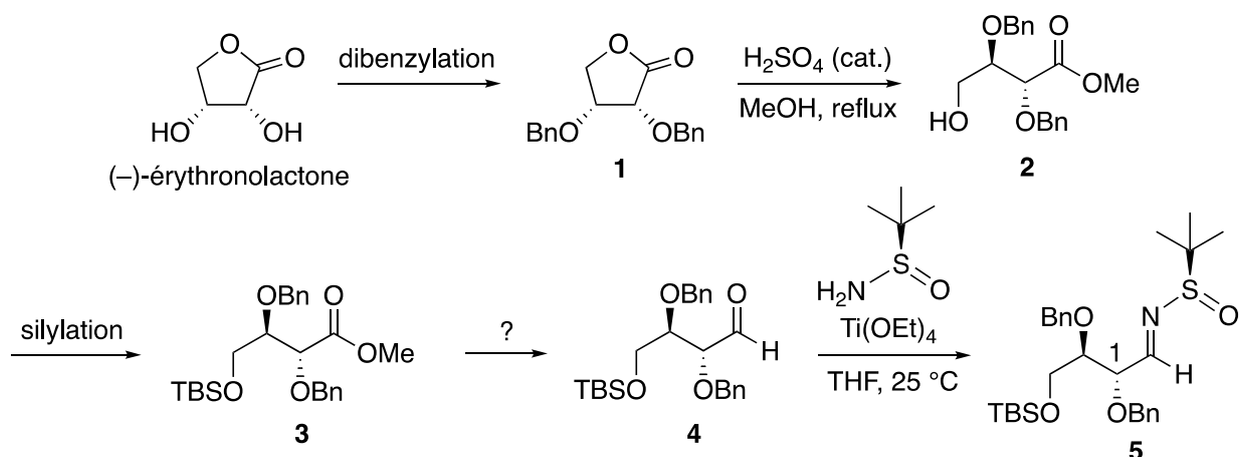


Les deux parties de ce problème sont indépendantes et le candidat est libre de les traiter dans l'ordre qu'il souhaite. Pour l'écriture des mécanismes, chaque fois qu'il le juge nécessaire, le candidat pourra utiliser des notations simplifiées des molécules lui permettant de se concentrer uniquement sur les groupes caractéristiques concernés.

### Partie I - Synthèse de l'intermédiaire **I**

#### I.1 - Synthèse de la *N*-*tert*-butylsulfinylimine **5**

La synthèse de l'intermédiaire **I** nécessite la préparation de la *N*-*tert*-butylsulfinylimine **5** qui peut être obtenue à partir de la (-)-érythronolactone par la séquence réactionnelle suivante :

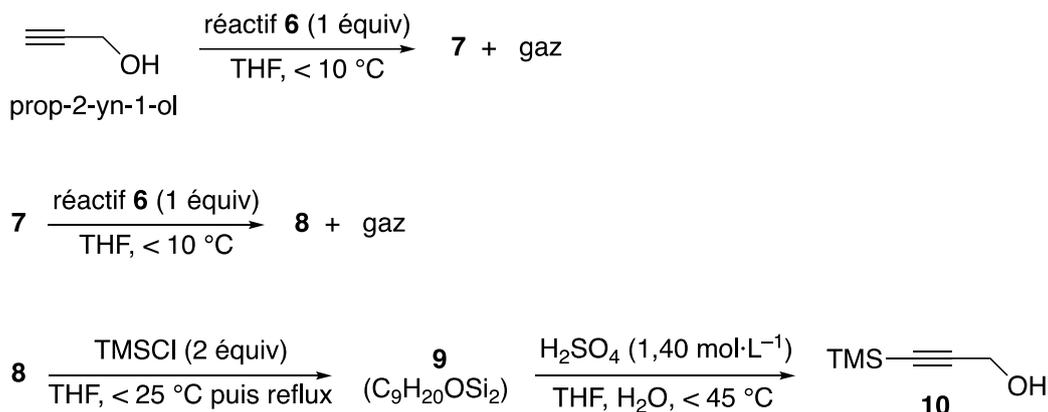


**Q1.** Reproduire la (-)-érythronolactone et entourer les groupes caractéristiques. Indiquer le nom des familles fonctionnelles correspondantes.

- Q2.** Proposer un mécanisme rendant compte de la transformation **1** → **2**.
- Q3.** Proposer des conditions opératoires pour la transformation **3** → **4**.
- Q4.** Attribuer le descripteur stéréochimique *R* ou *S* de l'atome de carbone asymétrique d'indice de position 1 noté sur la structure de l'espèce **5**. Justifier la réponse.

## I.2 - Synthèse du 3-triméthylsilylprop-2-yn-1-ol **10**

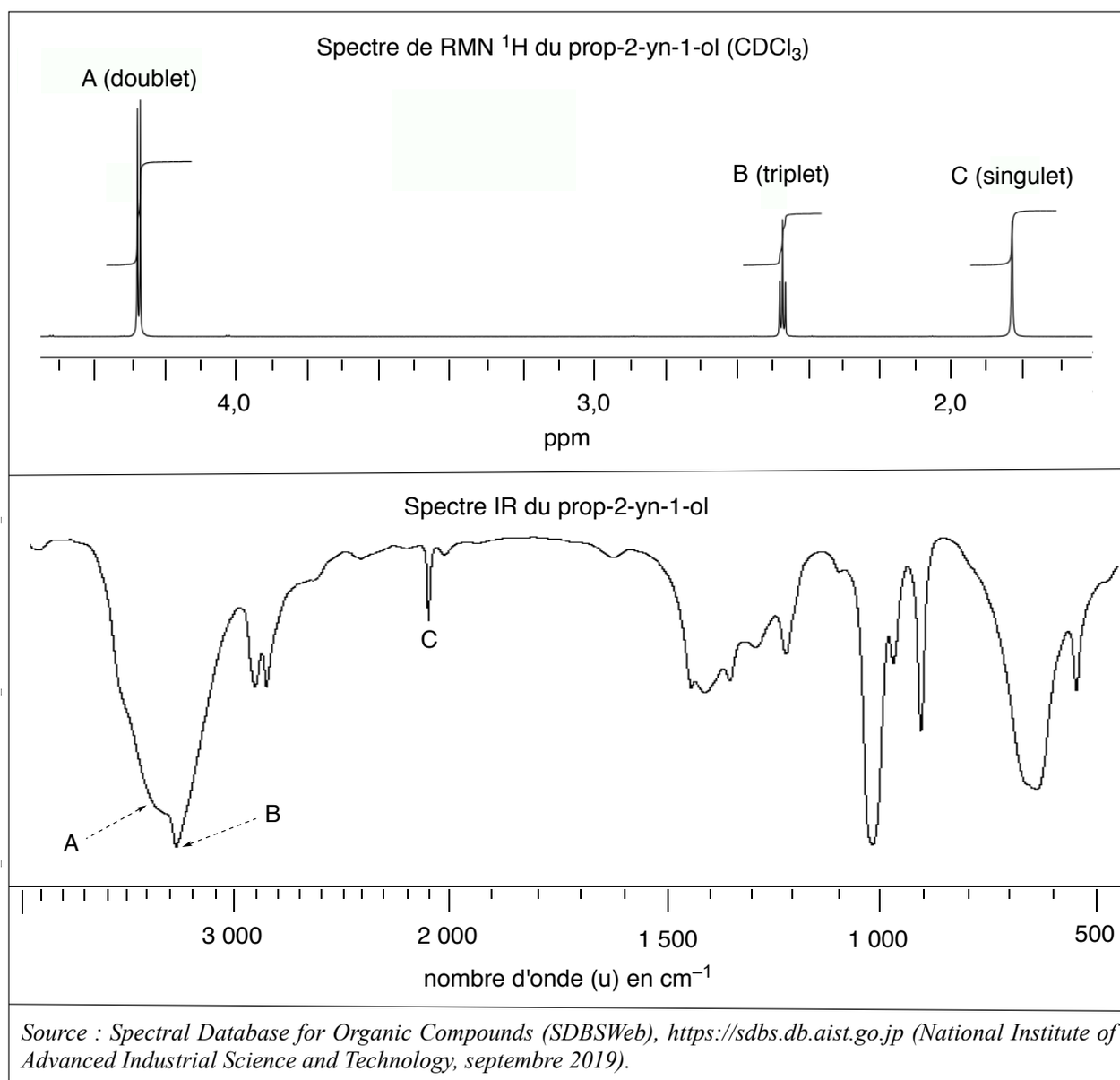
La synthèse de l'intermédiaire **1** nécessite également la préparation de l'espèce **10** à partir du prop-2-yn-1-ol commercial selon la séquence réactionnelle suivante :



Le protocole de la synthèse du 3-triméthylsilylprop-2-yn-1-ol **10** est donné ci-après.

Sous atmosphère inerte, 48,7 g (2,0 mol) de copeaux de magnésium et 1 L de tétrahydrofurane anhydre sont introduits dans un ballon tricol de 3 L équipé d'un agitateur mécanique, d'une ampoule de coulée isobare, d'un réfrigérant (tous passés à l'étuve pendant une nuit) et d'un thermomètre. À la suspension ainsi obtenue, 149,5 mL de bromoéthane (2,0 mol) sont additionnés goutte-à-goutte sur une période de 3 h en maintenant la température inférieure à 50 °C. À la fin de l'addition, la solution, de couleur gris-vert, est chauffée à 50 °C pendant 1 h, puis refroidie à 5 °C avec un bain de glace. La solution obtenue est dosée en retour par le diiode (I<sub>2</sub>) permettant de calculer un rendement de 73 %. En maintenant la température inférieure à 10 °C, 41,6 mL (0,72 mol) de prop-2-yn-1-ol dans 42 mL de tétrahydrofurane anhydre sont additionnés goutte-à-goutte en 2 h à la solution précédente. L'ampoule d'addition est rincée avec 25 mL de tétrahydrofurane anhydre, puis le milieu est agité toute la nuit. La solution résultante est refroidie à 5 °C avec un bain de glace et 184 mL (1,45 mol) de chlorotriméthylsilane (TMSCl) sont introduits dans l'ampoule de coulée et additionnés goutte-à-goutte sur 1 h en maintenant la température inférieure à 25 °C. À la fin de l'addition, le milieu est chauffé à reflux pendant 2 h.

La suspension est ensuite refroidie à 20 °C et 800 mL d'acide sulfurique aqueux (1,40 mol·L<sup>-1</sup>) sont additionnés avec précaution en 45 min de façon à maintenir la température en dessous de 45 °C. Après 5 min d'agitation, la solution résultante est refroidie à température ambiante, puis 600 mL de diéthyléther sont ajoutés. Les deux phases sont agitées puis transférées dans une ampoule à décanter de 4 L et séparées. La phase aqueuse est extraite deux fois avec 400 mL de diéthyléther. Les phases organiques sont regroupées, puis lavées deux fois avec 1 L d'eau et une fois avec 800 mL d'une solution aqueuse saturée de chlorure de sodium. Les phases organiques réunies sont séchées sur sulfate de magnésium anhydre et concentrées à l'évaporateur rotatif. Le résidu jaune-brun obtenu est purifié par distillation sous vide pour conduire à 86 g de 3-triméthylsilylprop-2-yn-1-ol **10** sous forme de liquide incolore.



Le spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (RMN  $^1\text{H}$ ) à 400 MHz du prop-2-yn-1-ol dans le chloroforme deutéré ( $\text{CDCl}_3$ ) présente trois signaux A, B et C. Le signal C disparaît lorsqu'une goutte d'eau lourde ( $\text{D}_2\text{O}$ ) est ajoutée.

**Q5.** Pour chacun de ces signaux indiquer le nombre d'atomes d'hydrogène. Attribuer chacun de ces signaux à un ou des atomes d'hydrogène du prop-2-yn-1-ol. Écrire la réaction responsable de la disparition du signal C par ajout d'eau lourde.

**Q6.** Proposer une attribution pour les trois bandes d'absorption A, B et C indiquées sur le spectre infrarouge (IR) du prop-2-yn-1-ol.

Dans le protocole de synthèse mis en œuvre, le réactif **6** est formé *in situ* avant de réagir avec le prop-2-yn-1-ol.

**Q7.** Représenter le réactif **6**.

**Q8.** Justifier les conditions opératoires soulignées dans le protocole de la synthèse du composé **10** en écrivant notamment les équations des réactions secondaires à éviter.

**Q9.** Représenter les structures des intermédiaires **7** et **8** en les justifiant à l'aide des données thermodynamiques fournies. Identifier le gaz qui accompagne la formation de ces intermédiaires.

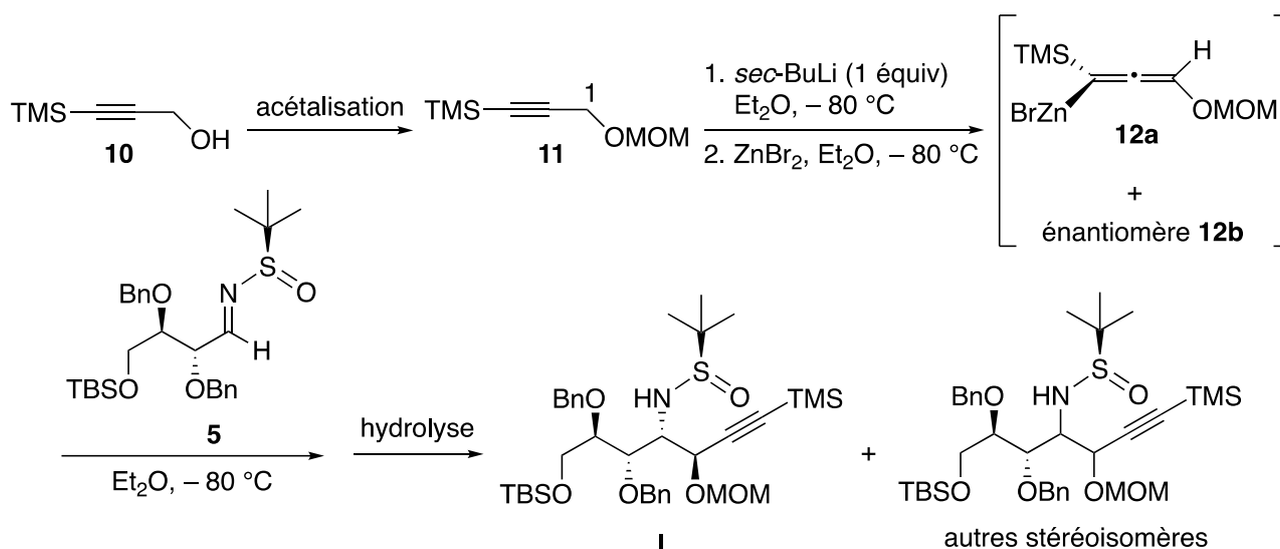
**Q10.** Déterminer le sens de la polarisation de la liaison silicium-chlore.

Proposer une structure pour l'espèce **9** sachant que le chlorotriméthylsilane (TMSCl) réagit en tant qu'électrophile dans la transformation **8** → **9**.

**Q11.** Expliquer le rôle de l'extraction et des lavages dans le protocole de synthèse du 3-triméthylsilylprop-2-yn-1-ol **10**.

### I.3 - Obtention de l'intermédiaire I

La réaction de la *N-tert*-butylsulfinylimine **5** avec le mélange d'allénylzincs **12a** et **12b** issu de l'espèce **11** permet finalement d'accéder majoritairement à l'intermédiaire **I** :



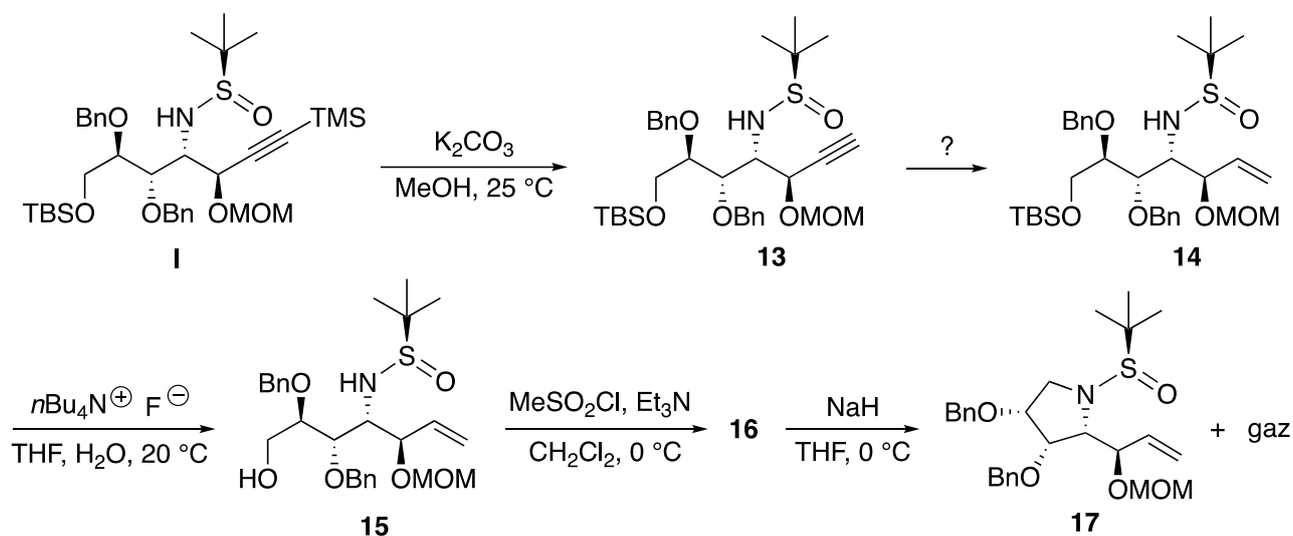
**Q12.** La déprotonation de l'espèce **11** avec un équivalent de *sec*-butyllithium a lieu en position propargylique (atome de carbone d'indice de position 1 noté sur la structure de l'espèce **11**). Justifier pourquoi les atomes d'hydrogène portés par cet atome de carbone sont les plus acides.

**Q13.** Montrer que l'allénylzinc **12a** est chiral. Déterminer les proportions de **12a** et **12b** sachant que le mélange obtenu n'a pas d'activité optique.

**Q14.** La réaction du mélange des énantiomères **12a** et **12b** avec la *N-tert*-butylsulfinylimine **5** conduit majoritairement à la formation de l'espèce **I**. Combien d'autres stéréoisomères sont formés lors de cette réaction ? Quelle(s) relation(s) d'isomérisme les lie(nt). Justifier les réponses.

## Partie II - Accès à la (-)-swainsonine

L'intermédiaire **I** est tout d'abord transformé en espèce cyclique **17** selon la séquence réactionnelle suivante :



Dans la première étape, la position acétylénique de l'intermédiaire **I** est désilylée par le méthanolate de potassium (MeOK), obtenu par réaction du carbonate de potassium ( $\text{K}_2\text{CO}_3$ ) avec le méthanol (MeOH).

**Q15.** Écrire la réaction acide-base entre le méthanol et le carbonate de potassium. À l'aide des valeurs de  $\text{pK}_a$  des couples acide-base associés, justifier pourquoi cette réaction est *a priori* très peu avancée.

Expérimentalement, 100 mL d'une solution de méthanolate de potassium, de concentration environ égale à  $0,7 \text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}$ , sont préparés en mettant à réagir 9,50 g de carbonate de potassium avec 100 mL de méthanol pendant 6 h à  $25 ^\circ\text{C}$ . La réaction s'accompagne de la formation de 6,88 g d'hydrogénocarbonate de potassium solide ( $\text{KHCO}_3$ ) inerte dans ces conditions et qui est séparé par filtration.

**Q16.** Montrer qu'après 6 h à  $25 ^\circ\text{C}$ , la réaction entre le méthanol et le carbonate de potassium est totale.

Proposer une explication en s'appuyant sur les différences de solubilité des espèces dans le méthanol.

**Q17.** Proposer des conditions opératoires pour réaliser la transformation **13**  $\rightarrow$  **14**.

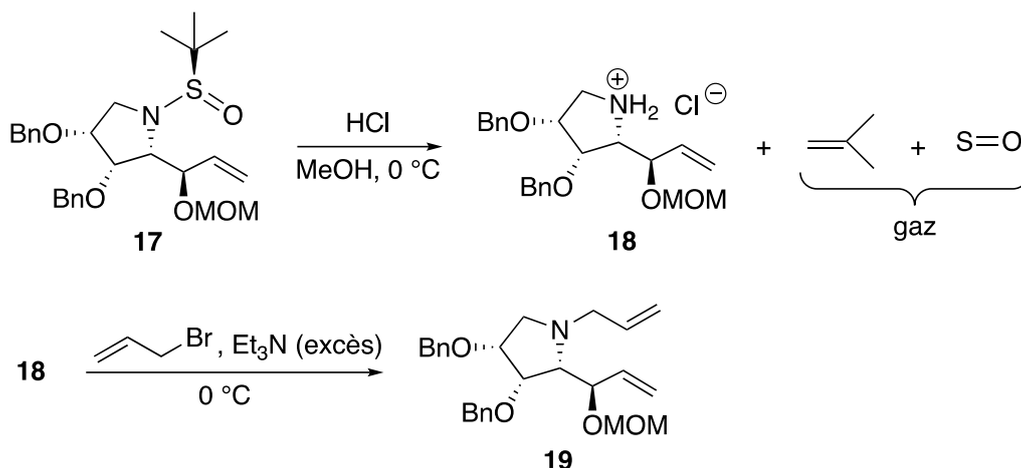
**Q18.** Lors de la transformation **14**  $\rightarrow$  **15**, il y a création d'une liaison silicium-fluor très forte. Proposer un mécanisme d'addition-élimination (A-E) faisant intervenir un atome de silicium hypervalent pour rendre compte de la formation du produit désilylé **15**.

**Q19.** Donner une représentation spatiale topologique du produit **16** obtenu par réaction de l'espèce **15** avec le chlorure de méthanesulfonyle, nommé aussi chlorure de mésyle ( $\text{MeSO}_2\text{Cl}$ ), en présence de triéthylamine ( $\text{Et}_3\text{N}$ ).

Expliquer l'intérêt de la transformation **15**  $\rightarrow$  **16**.

**Q20.** Indiquer le gaz se dégageant lors de la transformation **16**  $\rightarrow$  **17**. Proposer un mécanisme rendant compte de la formation de l'espèce **17**.

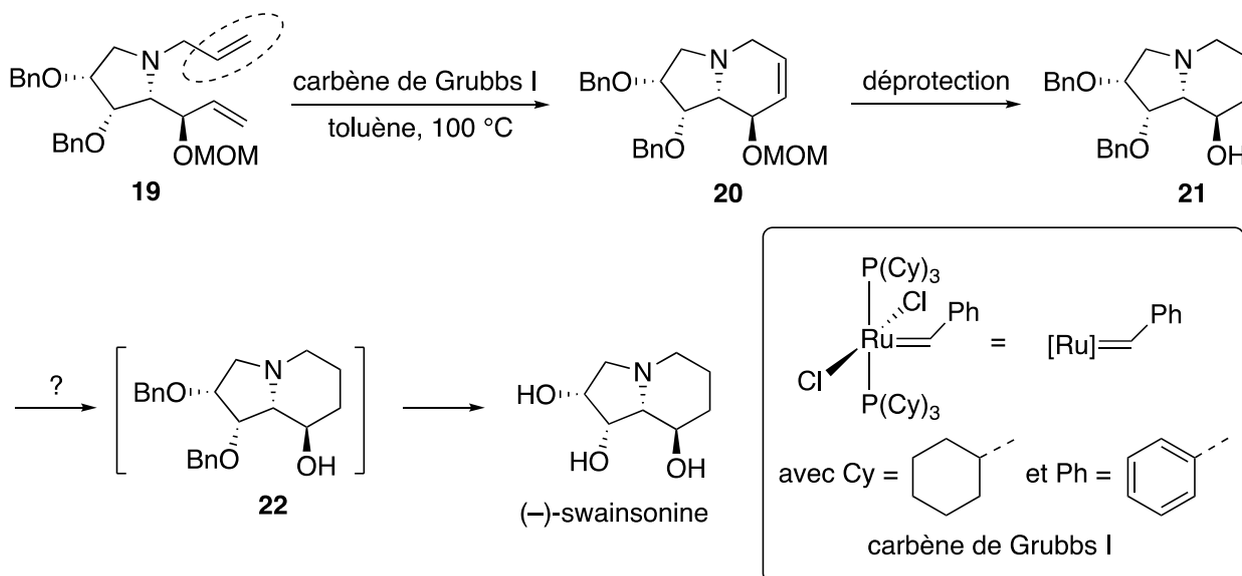
La synthèse se poursuit avec la séquence de réactions suivante :



**Q21.** En milieu acide, l'atome d'azote de l'espèce **17** est protoné. Proposer un mécanisme rendant compte de la formation du chlorure d'alkylammonium **18** à partir de l'espèce **17** en milieu acide.

**Q22.** Écrire l'équation de la réaction modélisant la formation de l'espèce **19** par réaction du chlorure d'alkylammonium **18** avec le bromure d'allyle ( $\text{CH}_2=\text{CHCH}_2\text{Br}$ ) en présence d'un excès de triéthylamine ( $\text{Et}_3\text{N}$ ).

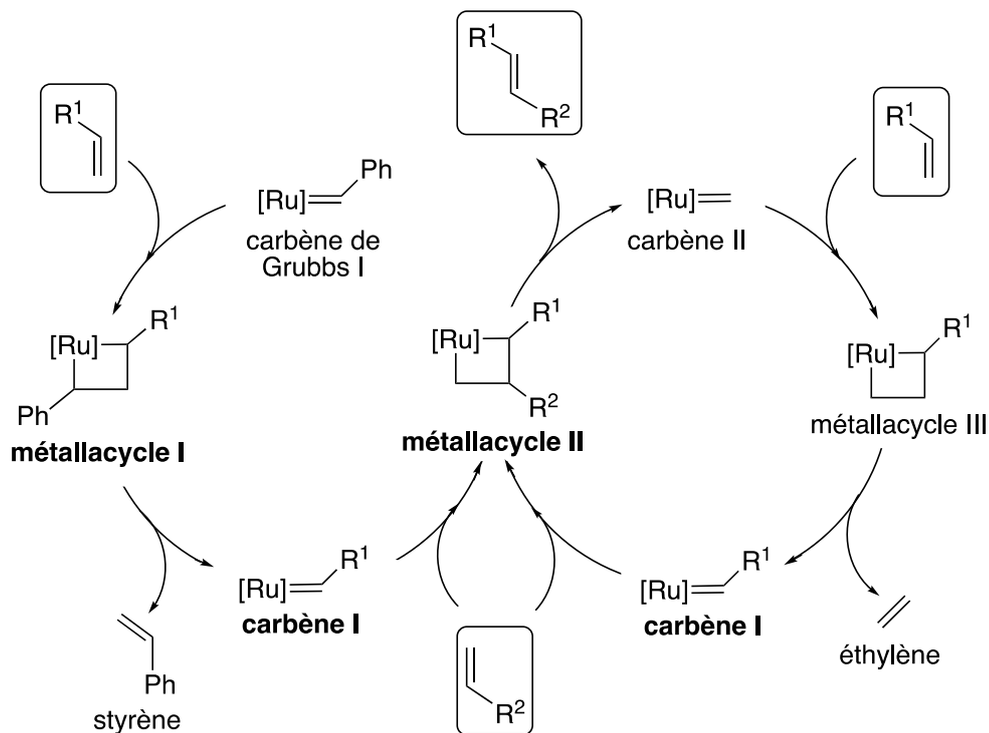
La (-)-swainsonine est ensuite obtenue en deux étapes selon une séquence réactionnelle représentée ci-dessous et impliquant la formation de l'espèce bicyclique **20** via une métathèse d'alcènes catalysée par le carbène de Grubbs I :



La métathèse est une réaction dans laquelle des fragments entre molécules organiques s'intervertissent. Dans le cadre de la métathèse des alcènes, les fragments échangés correspondent à des groupements alkylidène :



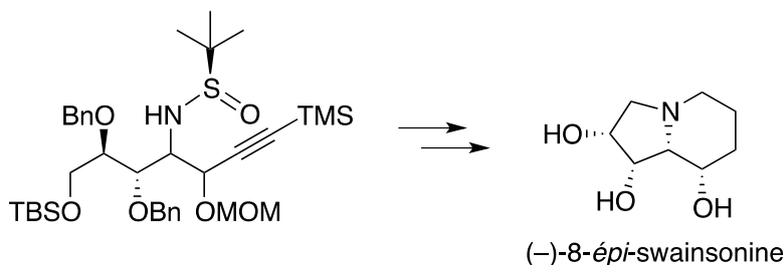
Les catalyseurs de métathèse des alcènes sont en général des carbènes de métaux de transition comme le nickel, le tungstène et le ruthénium. Avec le carbène de Grubbs I, le mécanisme met en jeu le cycle catalytique suivant :



**Q23.** En considérant que la double liaison carbone-carbone entourée sur l'espèce **19** est la plus réactive vis-à-vis du carbène de Grubbs I, donner une représentation plane topologique des **métallacycles I** et **II** et du **carbène I** du cycle catalytique de la métathèse des alcènes conduisant à l'espèce bicyclique **20**.

**Q24.** Proposer des conditions opératoires pour la transformation **21** → **22**. Dans ces conditions, les fonctions alcool sont libérées pour conduire à la (-)-swainsonine.

**Q25.** Indiquer le stéréoisomère, obtenu lors de la réaction du mélange des énantiomères **12a** et **12b** avec la *N-tert*-butylsulfinylimine **5**, permettant de synthétiser la (-)-8-épi-swainsonine, représentée ci-après, à l'aide de la même stratégie de synthèse.



## Données relatives au problème 1

### Données RMN <sup>1</sup>H

Gamme de déplacements chimiques de quelques atomes d'hydrogène caractéristiques\*

Atomes d'hydrogène	$\delta$ (ppm)
O-H	1,0 – 6,0
C $\equiv$ C-H	2,0 – 2,5
-CH-O-	3,5 – 4,8

### Données IR

Gamme de fréquences de vibration de quelques liaisons caractéristiques\*

Liaisons	$\nu$ (cm <sup>-1</sup> )	Intensité
O-H (alcool)	3 200 – 3 650	Intense et large
C-H (alcyne)	3 250 – 3 300	Intense
C-H (alcane)	2 840 – 2 960	Moyenne
C $\equiv$ C	2 000 – 2 260	Faible

\*Source : E. Pretsch, W. Simon, J. Seibl, T. Clerc, W. Fresenius, J. F. K Hubert, E. Pungor, G. A. Rechnitz, W. Simon, *Tables of Spectral Data for Structure Determination of Organic Compounds 2<sup>nd</sup> Edition (1989)*

### Numéros atomiques

Élément	H	C	N	O
Z	1	6	7	8

### Masses molaires atomiques

Élément	H	C	O	K
M (g·mol <sup>-1</sup> )	1,0	12,0	16,0	39,1

### Électronégativités de Pauling

Élément	Cl	Si
$\chi$	3,2	1,9

### Solubilités dans le méthanol à 25 °C

Espèce	KHCO <sub>3</sub>	K <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	MeOK
Solubilité (mmol /100 mL)	~ 0	22,5	86,7

Masse volumique du méthanol : 0,792 kg·L<sup>-1</sup>

### Constantes d'acidité

(supposées indépendantes de la température ; les valeurs > 14 sont extrapolées)

Couple	pK <sub>a</sub>
CO <sub>2</sub> , H <sub>2</sub> O (H <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> (aq))/HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup> (aq)	6,4
HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup> (aq)/CO <sub>3</sub> <sup>2-</sup> (aq)	10,3
Et <sub>3</sub> NH <sup>+</sup> (aq)/Et <sub>3</sub> N (aq)	10,6
R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> NH <sub>2</sub> <sup>+</sup> (aq)/R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> NH (aq)	~ 11
HC≡CCH <sub>2</sub> OH/HC≡CCH <sub>2</sub> O <sup>-</sup>	13,6
MeOH/MeO <sup>-</sup>	15,5
RC≡CH/RC≡C <sup>-</sup>	~ 23
$\begin{array}{c} \text{O} \qquad \qquad \text{O} \\ \parallel \qquad \qquad \parallel \\ \text{R}^1-\text{S} \qquad \text{NH} / \text{R}^1-\text{S} \qquad \text{N}^- \\   \qquad \qquad   \\ \text{R}^2 \qquad \qquad \text{R}^2 \end{array}$	~ 25
H <sub>2</sub> /H <sup>-</sup>	35
R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> NH/R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> N <sup>-</sup>	~ 36
CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> /CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> <sup>-</sup>	50

## PROBLÈME 2

### Le chlorure d'or (III)

Le chlorure d'or (III), également appelé chlorure aurique, est l'une des espèces chimiques les plus communes contenant de l'or. Il se présente sous la forme d'un solide rouge  $\text{AuCl}_3(\text{s})$  ou sous la forme d'un complexe  $\text{AuCl}_4^-$  (aq) en présence d'acide chlorhydrique. Cette espèce chimique est utilisée pour améliorer la conservation des photos argentiques depuis le XIX<sup>e</sup> siècle, ou encore comme catalyseur dans certaines réactions organiques où il constitue une alternative non toxique aux sels de mercure. Ce problème propose d'étudier la structure du chlorure d'or (III), ses différents modes de synthèse, ainsi que ses différentes applications.

#### Partie I - Structure du chlorure d'or (III)

L'or est un élément chimique de symbole Au ayant pour configuration électronique  $[\text{Xe}] 4f^{14} 5d^{10} 6s^1$ . Il s'agit d'un métal très dense présentant un éclat jaune caractéristique, particulièrement ductile et facile à travailler. Sa structure cristallographique à l'état solide est une structure cubique faces centrées. Le rayon métallique de l'or est de 144 pm. On le trouve généralement aux nombres d'oxydation + I et + III sous forme complexée par des ligands tels que les ions chlorures  $\text{Cl}^-$  ou les ions cyanures  $\text{CN}^-$ .

**Q26.** Déterminer le numéro atomique de l'or ainsi que sa position dans la classification périodique (période et colonne). Justifier les réponses.

**Q27.** Indiquer si la configuration électronique de l'or respecte les règles de remplissage électronique et préciser quel nombre d'oxydation de l'or est particulièrement stable. Justifier les réponses.

**Q28.** Justifier, à l'aide d'un raisonnement quantitatif, que l'or est un métal " très dense ".

La **figure 1** représente les diagrammes d'Orbitales Moléculaires (O.M.) de complexes  $\text{ML}_n$ , dans lesquels les niveaux d'énergies des O.M. obtenues par interaction des orbitales atomiques  $d$  d'un élément central métallique M avec  $n$  ligands L ( $n = 4$  ou  $6$ ) sont représentés en fonction de la géométrie des complexes.

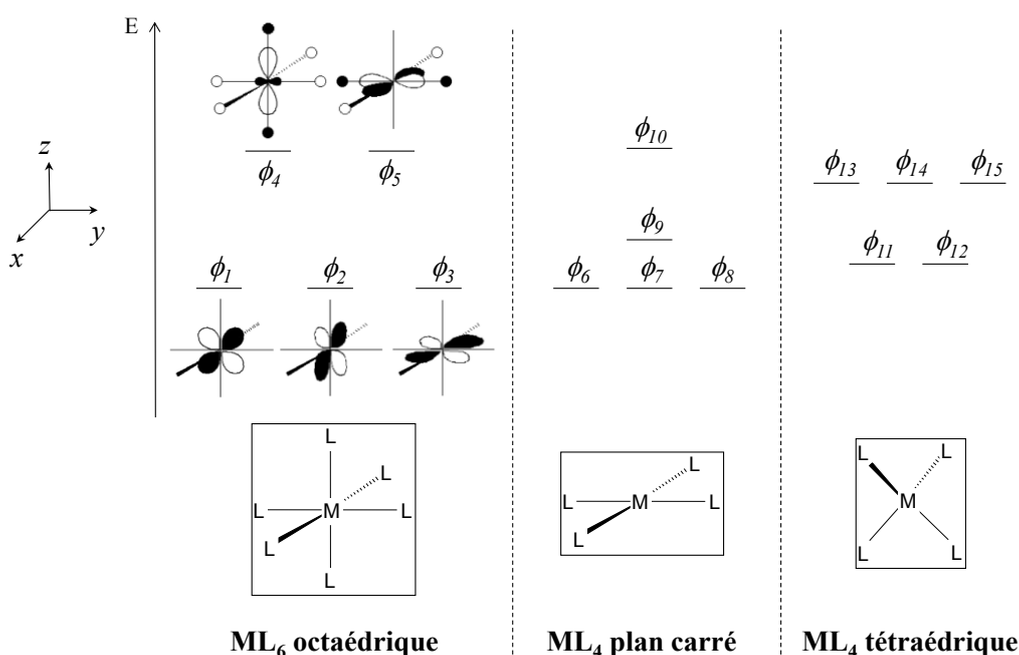


Figure 1

**Q29.** Identifier et nommer les orbitales du métal figurant dans le diagramme d'orbitales moléculaires  $\phi_i$  ( $i = 1$  à  $5$ ) du complexe  $ML_6$  octaédrique de la **figure 1**. Expliquer la levée de dégénérescence des 5 orbitales atomiques  $d$ .

**Q30.** Sachant que la géométrie  $ML_4$  plan carré peut être obtenue à partir de la géométrie  $ML_6$  octaédrique en éloignant à l'infini les deux ligands  $L$  situés le long de l'axe  $z$  du métal  $M$ , interpréter les variations des énergies des O.M.  $\phi_i$  ( $i = 6$  à  $10$ ) par rapport à celles des O.M.  $\phi_i$  ( $i = 1$  à  $5$ ) sur la **figure 1**. Représenter les O.M.  $\phi_9$  et  $\phi_{10}$ .

**Q31.** Expérimentalement, on constate que le complexe d'or (III)  $AuCl_4^-$  est diamagnétique (c'est-à-dire qu'il ne possède pas d'électron célibataire dans sa configuration électronique). En déduire la géométrie adoptée par ce complexe à l'aide de la **figure 1**. Justifier.

## Partie II - Synthèse du chlorure d'or (III)

### II.1 - Synthèse au laboratoire

L'un des principaux moyens d'obtention du chlorure d'or (III) au laboratoire est l'utilisation du complexe  $AuCl_4^-$  (aq).

L'or métallique n'est oxydé ni par de l'acide chlorhydrique ( $H_3O^+$  (aq) +  $Cl^-$  (aq)), ni par une solution aqueuse d'acide nitrique ( $H_3O^+$  (aq) +  $NO_3^-$  (aq)). En revanche, un mélange de ces deux acides, appelé eau régale, permet d'oxyder partiellement l'or en complexe  $AuCl_4^-$  (aq).

L'eau régale fut mentionnée pour la première fois dans une œuvre de Pseudo-Geber datée d'environ 1300. Historiquement, elle a été utilisée lors de la Seconde Guerre Mondiale par le chimiste hongrois George de Hevesy qui, voulant éviter le vol par les Nazis du prix Nobel en or de Max von Laue et James Franck, a dissous les deux médailles dans l'eau régale. La solution ainsi obtenue a permis plus tard de récupérer l'or pour refabriquer les deux médailles.

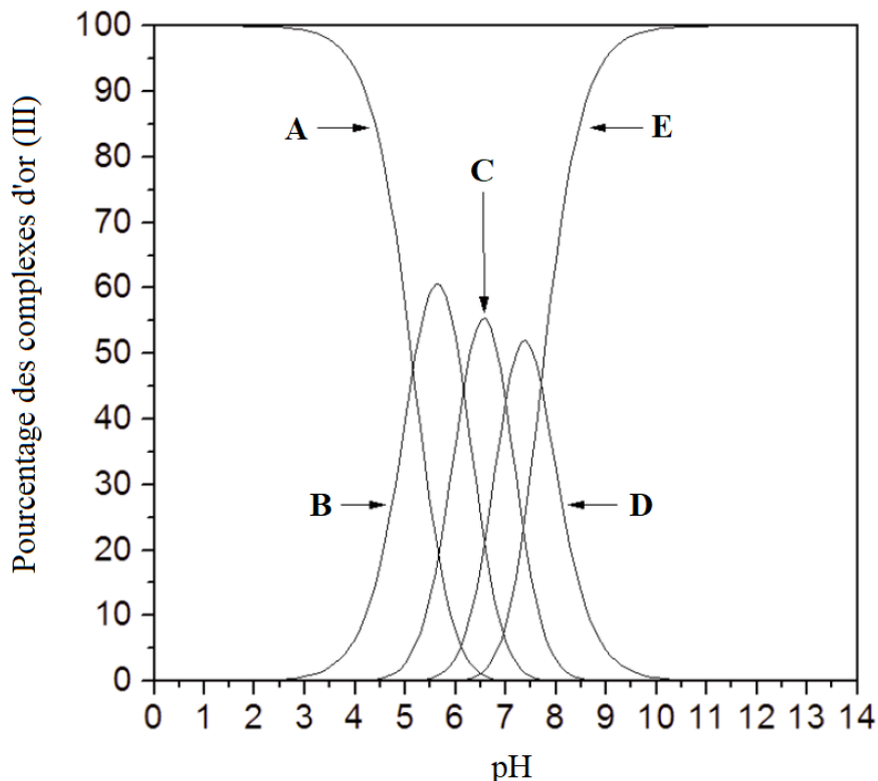
**Q32.** Justifier quantitativement que l'or métallique ne peut pas être oxydé par une solution d'acide nitrique d'un point de vue thermodynamique. Pour cela, on écrira notamment l'équation de la réaction la plus favorable thermodynamiquement et on calculera sa constante d'équilibre à 298 K.

**Q33.** Déterminer, à partir des données, le potentiel standard du couple  $AuCl_4^-$  (aq)/ $Au$  (s) à 298 K. Détailler la démarche. En déduire que l'or métallique ne peut pas être oxydé par de l'acide chlorhydrique, en adoptant la même démarche que précédemment.

**Q34.** Déduire qualitativement pourquoi l'eau régale peut oxyder l'or d'un point de vue thermodynamique et écrire l'équation de réaction correspondante.

**Q35.** À l'aide du tracé de courbes de courant-potentiel appropriées, justifier si l'oxydation de l'or par l'eau régale présente ou non un blocage cinétique.

La **figure 2** représente le graphique donnant l'évolution des pourcentages des différents complexes  $\text{AuCl}_x(\text{HO})_y^-$  (où les indices  $x$  et  $y$  sont des entiers positifs ou nuls tels que  $x + y = 4$ ) en fonction du pH, les lettres de **A** à **E** étant relatives à chacun des complexes :



**Figure 2**

**Q36.** Donner, en justifiant succinctement, la formule de chacune des espèces chimiques **A** à **E** apparaissant sur le graphique de la **figure 2**. Quel intervalle de pH à l'équilibre est compatible avec la prédominance du complexe  $\text{AuCl}_4^-$  en solution ?

## II.2 - Synthèse industrielle

À l'échelle industrielle, la synthèse du complexe  $\text{AuCl}_4^-$  est réalisée dans un réacteur, préalablement vidé d'air, dans lequel un courant de dichlore gazeux en excès à la pression  $P = 10$  bar est envoyé sur des copeaux d'or, l'enceinte étant maintenue à une température constante de  $250\text{ }^\circ\text{C}$ . La réaction, très rapide, permet la synthèse de l'espèce  $\text{AuCl}_3$  gazeuse qui est entraînée par le courant de dichlore gazeux dans un tube incliné menant à un réservoir réfrigéré à température ambiante où se dépose le solide  $\text{AuCl}_3$ , l'excès de dichlore gazeux étant recyclé vers le réacteur. À partir de  $100\text{ g}$  d'or métallique, on obtient  $121\text{ g}$  de chlorure d'or  $\text{AuCl}_3$  solide (identifié par diffraction des rayons X).  $\text{AuCl}_{3(s)}$  est ensuite transformé quantitativement en  $\text{AuCl}_4^-$  (aq) par dissolution en milieu aqueux chlorhydrique concentré.

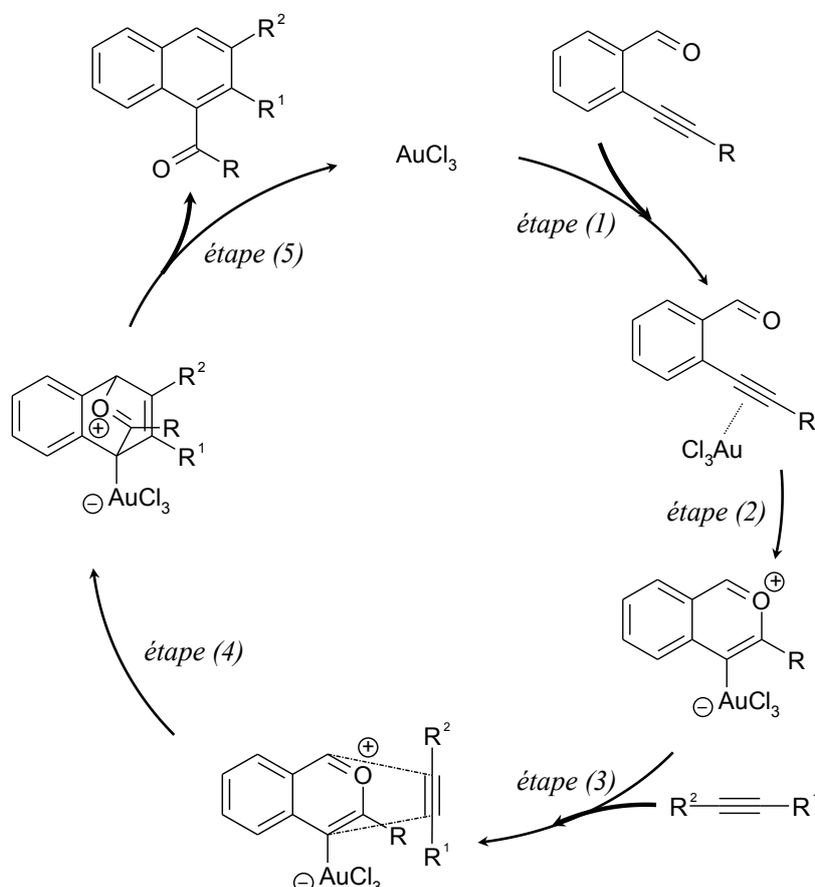
**Q37.** À partir entre autres des données, discuter du choix de la température de  $250\text{ }^\circ\text{C}$  maintenue dans l'enceinte du réacteur lors de la synthèse du chlorure d'or (III).

**Q38.** Justifier les conditions de pression élevée utilisées dans l'enceinte du réacteur permettant la synthèse quantitative du chlorure d'or (III).

**Q39.** Calculer et commenter le rendement obtenu lors de la synthèse.

### Partie III - Applications du chlorure d'or (III)

Le chlorure d'or (III) sous sa forme  $\text{AuCl}_3$  peut servir de catalyseur lors de synthèses organiques, telle que la synthèse de cétones aromatiques à partir d'alcynes proposée par Y. Yamamoto en 2002 et dont le cycle catalytique est représenté ci-dessous :



**Q40.** Écrire l'équation de la réaction décrite par ce cycle catalytique.

**Q41.** Proposer un mécanisme à l'aide du formalisme des flèches courbes pour l'étape (2).

**Q42.** Préciser le nom de la réaction à laquelle s'apparente l'étape (4).

**Q43.** Proposer un mécanisme concerté à l'aide du formalisme des flèches courbes pour l'étape (5) et préciser, en justifiant, si cette étape (5) pourrait ou non être qualifiée d'élimination réductrice.

La récupération de l'or métallique à partir d'une solution aqueuse contenant de l'or sous forme de chlorure d'or (III)  $\text{AuCl}_4^-$  (aq) peut s'effectuer de plusieurs manières. L'une d'elles consiste à utiliser un réducteur tel que l'acide méthanoïque  $\text{HCOOH}$ . L'équation de la réaction modélisant cette transformation est la suivante :

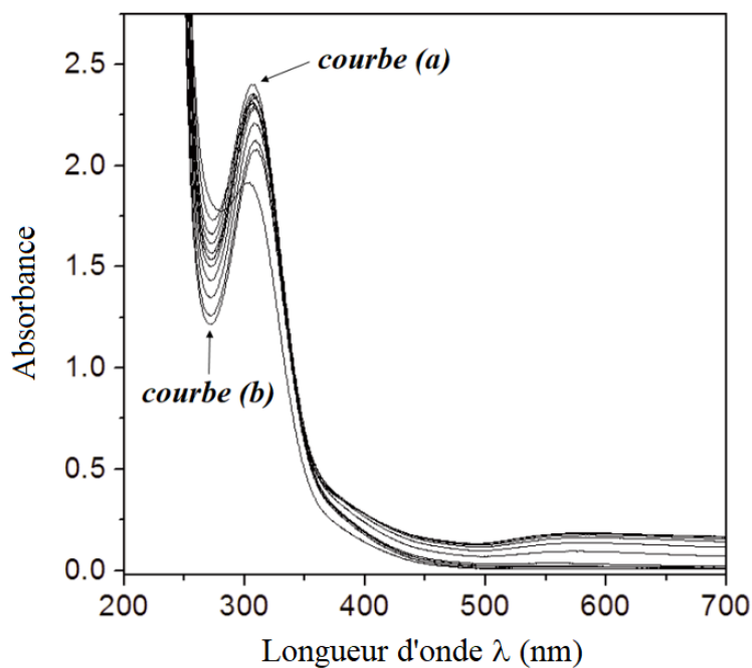


Une étude cinétique de cette transformation a été réalisée par K. Paclawski and T. Sak en 2014. Dans cette étude, les auteurs font l'hypothèse que la vitesse de la réaction s'écrit sous la forme :

$$v = k[\text{AuCl}_4^-]^p[\text{HCOOH}]^q$$

$p$  et  $q$  étant les ordres partiels par rapport aux réactifs et  $k$  la constante de vitesse de la réaction.

Les auteurs réalisent à différents instants  $t_i$  un spectre d'absorption d'une solution aqueuse contenant initialement un mélange de  $\text{AuCl}_4^-$ (aq) de concentration  $C_0 = 1,5 \cdot 10^{-4} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$  et de  $\text{HCOOH}$ (aq) de concentration  $C'_0 = 1,5 \cdot 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$  à un pH fixé à 2,7 et une température de 50 °C. Seules ces deux espèces sont responsables des absorbances mesurées dans l'intervalle des longueurs d'onde étudiées. Les spectres obtenus à différents instants  $t_i$  sont représentés sur la **figure 3** ci-après (les différentes courbes, notamment (a) et (b), y représentent le spectre à des instants différents). Le temps est exprimé en minutes dans toutes les expériences réalisées.



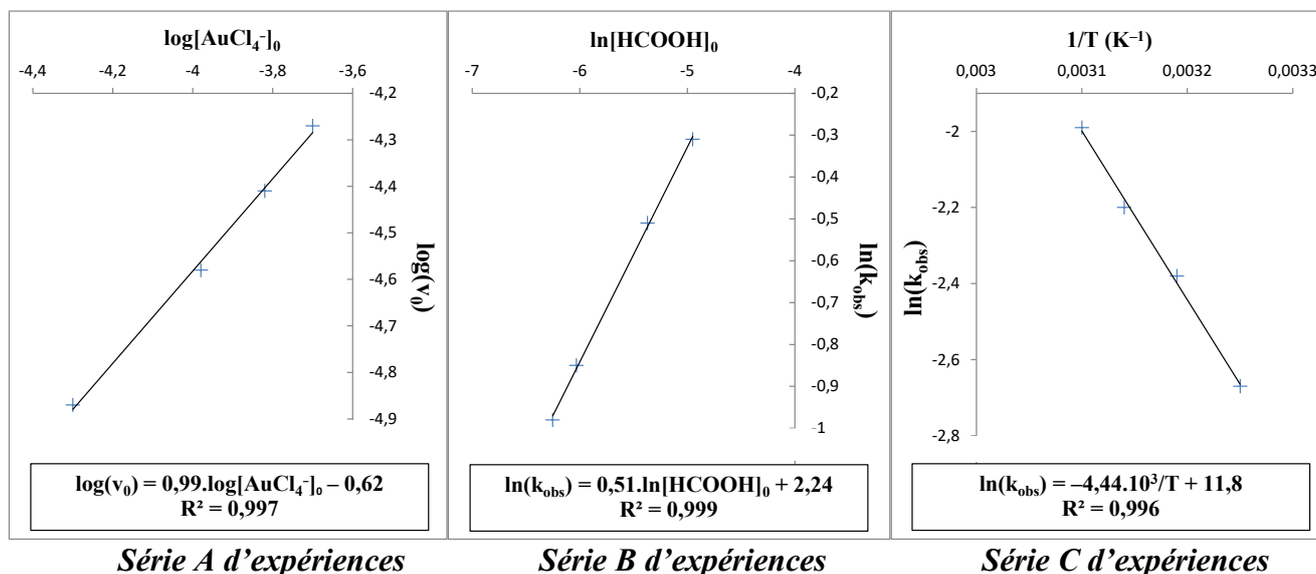
**Figure 3**

Les auteurs réalisent ensuite, à une longueur d'onde  $\lambda_0$  judicieusement choisie, un suivi de l'absorbance au cours du temps pour différentes séries d'expériences dont les conditions initiales sont présentées dans le **tableau 1**, le pH étant maintenu égal à 2,7 dans toutes les expériences réalisées ("M" signifie " $\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$ ") :

<b>Série A d'expériences</b> $\theta = 50 \text{ }^\circ\text{C}$ $[\text{HCOOH}]_0 = 5,0 \cdot 10^{-3} \text{ M}$	<b>Série B d'expériences</b> $\theta = 50 \text{ }^\circ\text{C}$ $[\text{AuCl}_4^-]_0 = 5,0 \cdot 10^{-5} \text{ M}$	<b>Série C d'expériences</b> $[\text{HCOOH}]_0 = 1,5 \cdot 10^{-3} \text{ M}$ $[\text{AuCl}_4^-]_0 = 1,5 \cdot 10^{-4} \text{ M}$
$[\text{AuCl}_4^-]_{01} = 5,0 \cdot 10^{-5} \text{ M}$	$[\text{HCOOH}]_{01} = 5,0 \cdot 10^{-3} \text{ M}$	$\theta_1 = 35 \text{ }^\circ\text{C}$
$[\text{AuCl}_4^-]_{02} = 1,0 \cdot 10^{-4} \text{ M}$	$[\text{HCOOH}]_{02} = 1,0 \cdot 10^{-2} \text{ M}$	$\theta_2 = 40 \text{ }^\circ\text{C}$
$[\text{AuCl}_4^-]_{03} = 1,5 \cdot 10^{-4} \text{ M}$	$[\text{HCOOH}]_{03} = 1,5 \cdot 10^{-2} \text{ M}$	$\theta_3 = 45 \text{ }^\circ\text{C}$
$[\text{AuCl}_4^-]_{04} = 2,0 \cdot 10^{-4} \text{ M}$	$[\text{HCOOH}]_{04} = 2,0 \cdot 10^{-2} \text{ M}$	$\theta_4 = 50 \text{ }^\circ\text{C}$

**Tableau 1**

Grâce aux mesures d'absorbance enregistrées au cours du temps, K. Pačlawski and T. Sak parviennent à tracer différentes courbes correspondant à chaque série d'expériences. Les résultats des régressions linéaires (équations et coefficient de corrélation  $R^2$ ) figurent au bas de chaque courbe de la **figure 4** :  $v_0$  représente la vitesse initiale et  $k_{obs}$  une constante introduite par les auteurs.



**Figure 4**

**Q44.** Préciser, à l'aide d'un diagramme approprié, l'espèce chimique prédominante du couple acide-base dont l'espèce acide est l'acide méthanoïque dans les conditions opératoires utilisées pour la récupération de l'or.

**Q45.** Estimer la valeur de la longueur d'onde  $\lambda_0$  choisie par K. Pačlawski and T. Sak pour réaliser le suivi expérimental de l'absorbance au cours du temps. Attribuer, en justifiant, les deux courbes (a) et (b) de la **figure 3** aux instants  $t_0 = 0$  et  $t = 120$  min.

**Q46.** Expliquer comment les auteurs peuvent déterminer la vitesse initiale  $v_0$  de la réaction à partir du suivi de l'absorbance au cours du temps.

**Q47.** Dans les deux séries B et C d'expériences réalisées, une constante notée  $k_{obs}$  est introduite par K. Pačlawski and T. Sak. Justifier son introduction et donner son expression.

**Q48.** À partir du graphique de la série A d'expériences de la **figure 4**, déterminer l'ordre partiel par rapport à l'un des deux réactifs. Détailler la démarche.

**Q49.** À partir du graphique de la série B d'expériences de la **figure 4**, déterminer l'ordre partiel par rapport à l'autre réactif. En déduire, en justifiant la réponse, si la réaction de réduction du chlorure d'or (III) par l'acide méthanoïque pourrait ou non s'apparenter à un acte élémentaire.

**Q50.** Préciser quelles grandeurs caractéristiques de la réaction peuvent être déterminées grâce au graphique correspondant à la série C d'expériences de la **figure 4**. Déterminer les valeurs de ces grandeurs.

## Données relatives au problème 2

### Numéros atomiques

Élément	H	C	N	O	Cl	Xe
Z	1	6	7	8	17	54

### Masses molaires atomiques

Élément	H	C	O	Si	Cl	K	Au
M (g·mol <sup>-1</sup> )	1,0	12,0	16,0	28,1	35,5	39,1	197,0

### Enthalpies standard de formation (supposées indépendantes de la température)

Espèce	Cl <sub>2(g)</sub>	Au <sub>(s)</sub>	AuCl <sub>3(g)</sub>
Δ <sub>f</sub> H° (kJ·mol <sup>-1</sup> )	0	0	-115

### Constantes d'acidité (supposées indépendantes de la température)

Couple	pK <sub>a</sub>
H <sub>2</sub> AuCl <sub>4(aq)</sub> /AuCl <sub>4<sup>-</sup>(aq)</sub>	< 0
HCOOH <sub>(aq)</sub> /HCOO <sup>-</sup> <sub>(aq)</sub>	3,8

### Constante de formation globale de AuCl<sub>4<sup>-</sup>(aq)</sub> à 298 K : β<sub>4</sub> = 10<sup>30</sup>

### Potentils standard (supposés indépendants de la température)

Couple	H <sub>3</sub> O <sup>+</sup> <sub>(aq)</sub> /H <sub>2(g)</sub>	NO <sub>3<sup>-</sup>(aq)</sub> /NO <sub>(g)</sub>	Cl <sub>2(g)</sub> / Cl <sup>-</sup> <sub>(aq)</sub>	Au <sup>3+</sup> <sub>(aq)</sub> /Au <sub>(s)</sub>
E° (V)	0	0,96	1,36	1,50

### Surtensions cathodiques en réduction (surtensions anodiques supposées nulles)

Couple	H <sub>3</sub> O <sup>+</sup> <sub>(aq)</sub> /H <sub>2(g)</sub> sur Au	NO <sub>3<sup>-</sup>(aq)</sub> /NO <sub>(g)</sub> sur Au
η (V)	- 0,31	- 0,02

Constante de Faraday : F = 9,65 · 10<sup>4</sup> C · mol<sup>-1</sup>

Constante d'Avogadro : N<sub>A</sub> = 6,02 · 10<sup>23</sup> mol<sup>-1</sup>

Constante des gaz parfaits : R = 8,31 J · K<sup>-1</sup> · mol<sup>-1</sup>

À 298 K : RTln(10)/F = 0,06 V

**FIN**