

Sommaire

I- Rappel

1-1/ La chimie organique

1-2/ Les alcanes et les radicaux alkyles

1-3/ Nomenclature des alcanes ramifiés

II- Les composés organiques oxygénés

2-1/ Les alcools

2-2/ Les acides carboxyliques

2-3/ Anhydride de l'acide carboxylique

III- Les réactions d'estérification et hydrolyse d'un ester

3-1/ Les esters

3-2/ La réaction d'estérification

3-3/ La réaction d'hydrolyse

3-4/ L'expérience de Berthelot

IV- Équilibre chimique : estérification hydrolyse

4-1/ Notion d'équilibre : estérification hydrolyse

4-2/ Les facteurs influençant l'équilibre

V- Exercices

5-1/ Exercice 1

5-2/ Exercice 2

5-3/ Exercice 3

5-4/ Exercice 4

I- Rappel

1-1/ La chimie organique

La chimie organique est la chimie des composés carboniques, c'est-à-dire les molécules contenant les éléments C et H.

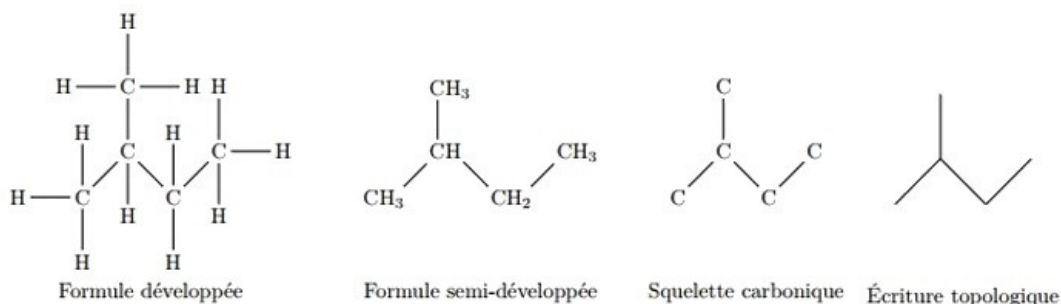
La configuration électronique du carbone est $(K)^2 (L)^4$.

Afin de vérifier la condition d'octet, l'atome de carbone a quatre électrons dans la couche externe, donc quatre électrons de valence, on dit qu'il est tétravalent.

Représentation de Lewis :

Pour le carbone	
Pour l'oxygène	
Pour l'azote	

On peut représenter la molécule organique en utilisant plusieurs façons :



1-2/ Les alcanes et les radicaux alkyles

Les alcanes

Les alcanes sont des hydrocarbures saturés de formule brute générale C_nH_{2n+2} , où $n \in \mathbb{N}^*$.

$n = 1$	CH ₄	méthane
$n = 2$	C ₂ H ₆	éthane
$n = 3$	C ₃ H ₈	propane
$n = 4$	C ₄ H ₁₀	butane
$n = 5$	C ₅ H ₁₂	pentane
$n = 6$	C ₆ H ₁₄	hexane
$n = 7$	C ₇ H ₁₆	heptane
$n = 8$	C ₈ H ₁₈	octane
$n = 9$	C ₉ H ₂₀	nonane
$n = 10$	C ₁₀ H ₂₂	décane

Les radicaux alkyles

Les radicaux alkyles ont pour formule brute C_nH_{2n+1} .

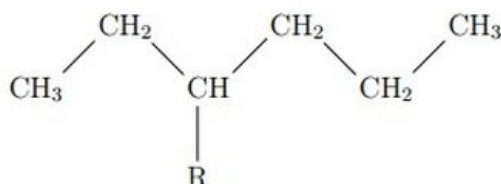
Le radical alkyl dérive d'un alcane par perte d'un atome d'hydrogène.

Le nom du radical alkyl s'obtient à partir du nom de l'alcane correspondant en remplaçant la terminaison "ane" par "yle" :

Nombre d'atomes de carbones	L'alcane	Son nom	L'alkyl correspondant	Son nom
1	CH ₄	méthane	-CH ₃	méthyle
2	C ₂ H ₆	éthane	-C ₂ H ₅	éthyle
3	C ₃ H ₈	propane	-C ₃ H ₇	propyle
4	C ₄ H ₁₀	butane	-C ₄ H ₉	butyle

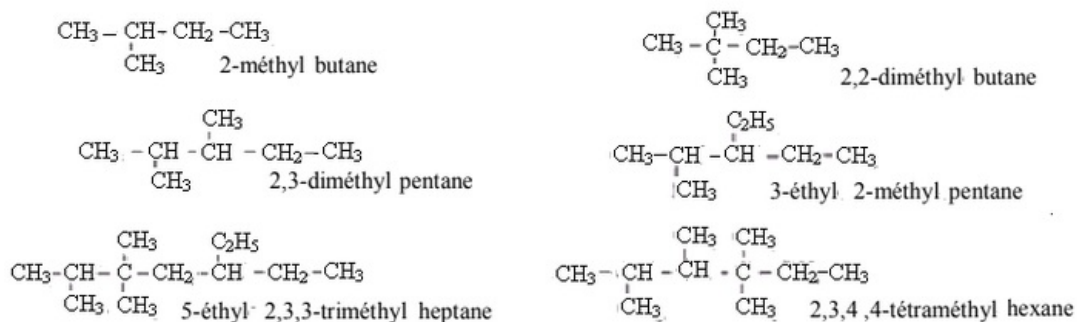
1-3/ Nomenclature des alcanes ramifiés

La chaîne carbonée la plus longue est appelée chaîne principale, elle donnera son nom à l'alcane. Par exemple :



Si $R = CH_3$ on parle d'méthyl, si $R = C_2H_5$ on parle d'éthyl.

Pour cette molécule on a 6 carbones, donc il s'agit du préfixe hex, R se trouve dans l'emplacement 3, alors le nom de cette espèce est : 3-méthyl-hexane.



II- Les composés organiques oxygénés

2-1/ Les alcools

Les alcools sont caractérisés par le groupe OH d'hydroxyde. Leur formule brute est C_nH_{2n-1} .

Selon que l'atome de carbone portant le groupe caractéristique -OH est lié à 1, 2 ou 3 atomes de carbone, l'alcool est qualifié de primaire, secondaire, tertiaire :

Classe de l'alcool	Alcool primaire	Alcool secondaire	Alcool tertiaire
Formule générale	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ \text{R} - \text{C} - \text{OH} \\ \\ \text{H} \end{array}$	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ \text{R} - \text{C} - \text{OH} \\ \\ \text{R}' \end{array}$	$\begin{array}{c} \text{R}'' \\ \\ \text{R} - \text{C} - \text{OH} \\ \\ \text{R}' \end{array}$
Exemples			
	Butanol ou butan -1 ol	butan -2- ol	2 -methyl propan -2- ol

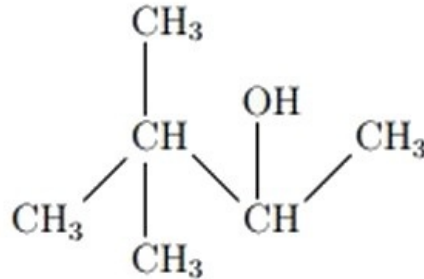
La nomenclature des alcools est très semblable à la nomenclature des alcanes et s'appuie sur la même méthode.

Le suffixe -ane est remplacé par le suffixe -ol, précédé de sa position sur la chaîne carbonée. Celle-ci doit être numérotée de façon à ce que cet indice soit le plus faible possible.

Exemples :

- méthane $CH_4 \rightarrow$ méthanol $CH_3 - OH$
- éthane $C_2H_6 \rightarrow$ éthanol $C_2H_5 - OH$
- propane $C_3H_8 \rightarrow$ propanol $C_3H_7 - OH$
- butane $C_4H_{10} \rightarrow$ butanol $C_4H_9 - OH$

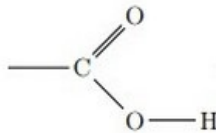
Pour les alcools ramifiés, la chaîne carbonée principale est la plus longue chaîne qui comporte le carbone fonctionnel, et pour préciser la position du groupe $-OH$ sur la chaîne carbonée on utilise le suffixe (ol) précédé du plus petit nombre qui indique la position du carbone fonctionnel sur la chaîne carbonée principale.



3,3-diméthyl-but-2-ol

2-2/ Les acides carboxyliques

Les acides carboxyliques sont des molécules comprenant un groupement carboxyle ($-C(O)OH$) :

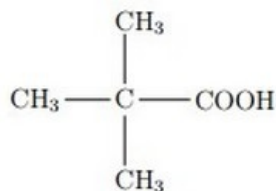


Les acides carboxyliques sont liquides dans les conditions normales tant que leur chaîne carbonée présente moins de 8 atomes de carbone. Ils sont solides au-delà.

Le nom d'un acide carboxylique dérive de celui de l'alcane de même squelette carboné en remplaçant le -e final par la terminaison -oïque, l'ensemble étant précédé du mot acide :

$n = 1$	$HCOOH$	Acide méthanoïque
$n = 2$	CH_3COOH	Acide éthanoïque
$n = 3$	C_2H_5COOH	Acide propanoïque
$n = 4$	C_3H_7COOH	Acide butanoïque
$n = 5$	C_4H_9COOH	Acide pentanoïque
$n = 6$	$C_5H_{11}COOH$	Acide hexanoïque
$n = 7$	$C_6H_{13}COOH$	Acide heptanoïque
$n = 8$	$C_7H_{15}COOH$	Acide octanoïque
$n = 9$	$C_8H_{17}COOH$	Acide nonanoïque
$n = 10$	$C_9H_{19}COOH$	Acide décanoïque

Pour les acides ramifiés, on commence la numérotation à partir le carbone fonctionnel du groupe $COOH$.

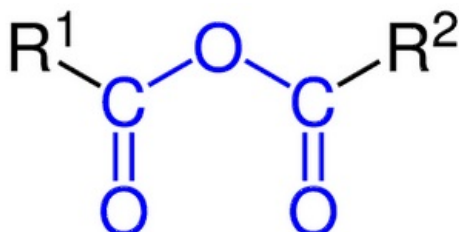


Acide 2,2-diméthyl-propanoïque

2-3/ Anhydride de l'acide carboxylique

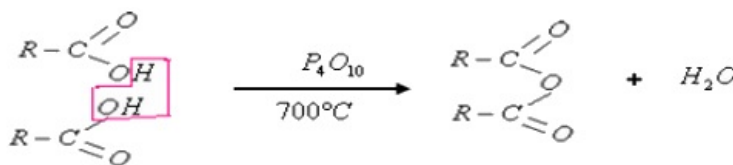
Un anhydride d'acide carboxylique est un composé organique qui résulte de la déshydratation (perte d'une molécule H₂O) d'un acide carboxylique.

Leur formule générale est $R - CO - O - CO - R$:



La préparation de l'anhydride de l'acide carboxylique se fait à partir de l'acide carboxylique par chauffage à 700°C et en utilisant un déshydratant (comme l'oxyde de phosphore P₄O₁₀).

Pendant cette réaction, il y'a élimination d'une molécule d'eau entre deux molécules d'acide :



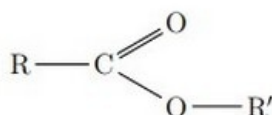
III- Les réactions d'estérification et hydrolyse d'un ester

3-1/ Les esters

Les esters sont des composés odorants, que l'on trouve en abondance dans les fruits mûrs, ainsi ils entrent dans la composition, des huiles, des parfums.

Les esters possèdent un groupe caractéristique appelé ester : $-CO_2R'$, noté aussi $-COOR'$.

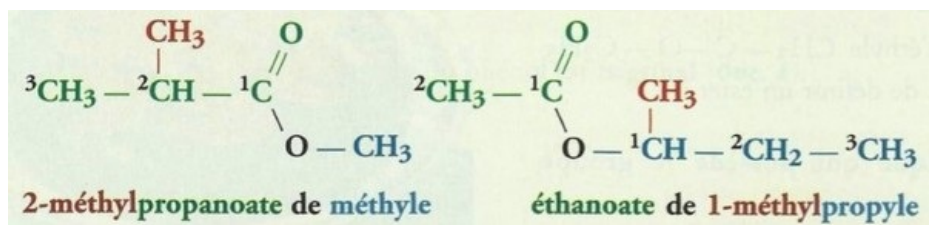
Leur formule générale est :



Le nom d'un ester comporte deux termes :

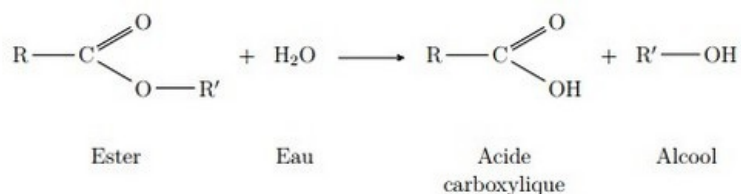
- Le premier, qui se termine en -oate, désigne la chaîne dite principale provenant de l'acide carboxylique ; cette chaîne est, si nécessaire, numérotée à partir de l'atome de carbone fonctionnel.
- Le second, qui se termine en -yle, est le nom du groupe alkyle provenant de l'alcool ; cette chaîne est, si nécessaire, numérotée à partir de l'atome de carbone lié à l'atome d'oxygène.

Exemples :

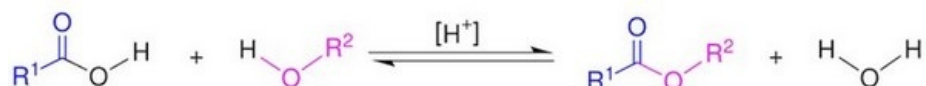


3-2/ La réaction d'estérification

L'estérification est une réaction au cours de laquelle un groupe fonctionnel ester $R1 - \text{COO} - R2$ est obtenu par condensation d'un groupe acide carboxylique $R1 - \text{COOH}$ et d'un groupe alcool $R2 - \text{OH}$ ainsi que formation d'eau H_2O :



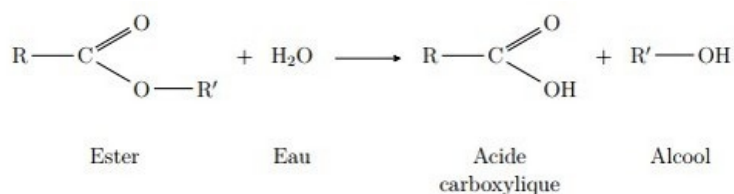
Dans une réaction d'estérification la molécule d'acide perd le groupement $-\text{OH}$ et celle d'alcool perd le groupement $-\text{H}$ pour conduire à un ester et une molécule d'eau :



3-3/ La réaction d'hydrolyse

Une réaction d'hydrolyse d'un ester modélise la transformation spontanée qui conduit à un alcool et à un acide carboxylique à partir d'un ester et d'eau.

C'est l'inverse de l'estérification.

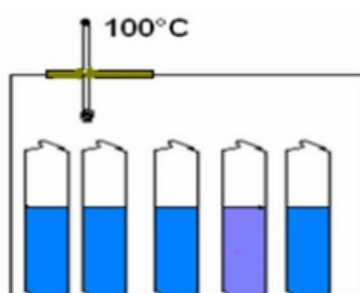


3-4/ L'expérience de Berthelot

Protocole expérimental

Cette étude a été réalisée par le chimiste français Berthelot en 1862 dont le protocole expérimental est le suivant :

Un mélange équimolaire constitué d'une mole d'éthanol $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ (46g) et une mole d'acide éthanoïque CH_3COOH (60g) est répartie après homogénéisation dans plusieurs tubes à essais identiques scellés et placés à température constante 100°C .



Dans chaque tube démarre l'estérification et les divers échantillons évoluent en parallèle, de façon identique.

Pour déterminer la nombre de moles d'ester formé à un instant t donné, on prélève un tube et on lui fait subir une trempe dans glacée pour arrêter la réaction puis on dose l'acide présent (restant) dans le tube à cet instant t à l'aide d'une solution de soude de concentration connue.

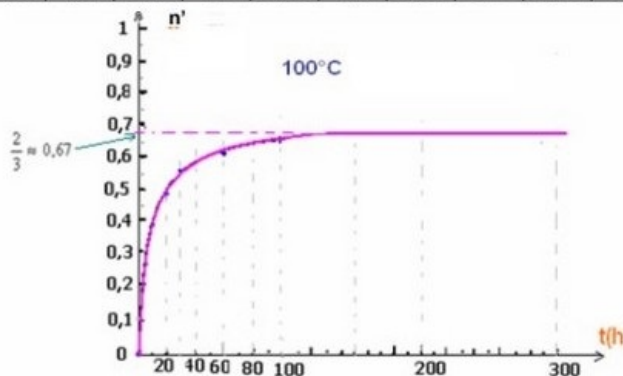
Résultats (estérification)

Soit n est le nombre de moles de CH_3COOH restant à l'instant t .

$n' = 1 - n$ représente le nombre de moles de CH_3COOH qui a réagit, c'est à dire le nombre de moles d'ester formé à l'instant t .

On obtient les résultats suivants :

t(h)	0	2	4	10	20	30	40	60	80	100	150	200	300
n	1	0,82	0,74	0,62	0,51	0,44	0,42	0,39	0,38	0,64	0,34	0,34	0,34
n'	0	0,18	0,26	0,38	0,49	0,56	0,58	0,61	0,62	0,64	0,66	0,66	0,66



Pour obtenir un mélange de composition constante à $100^\circ C$, on a besoin de 150heures, donc la réaction d'estérification est une réaction lente.

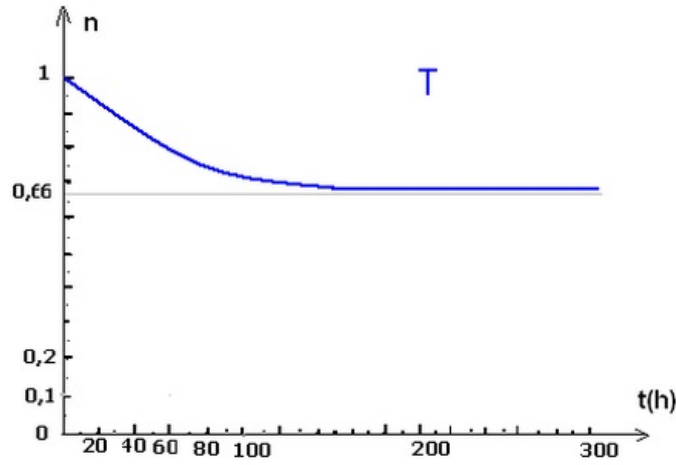
À l'état final la composition du mélange devient constante mais aucun des réactifs n'a disparu, donc la réaction d'estérification est limitée, en plus c'est une réaction endothermique.

Résultats (hydrolyse)

En utilisant la même méthode utilisée dans l'étude de l'estérification, on peut suivre l'évolution de la réaction d'hydrolyse.

en dosant l'acide formé par une base de concentration connue ce qui permet de tracer la courbe de la variation de la quantité de matière d'ester restant en fonction du temps.

La courbe suivante représente la quantité de matière d'ester restant en fonction de temps :

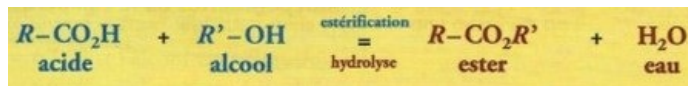


La réaction d'hydrolyse est une réaction lente, limitée et endothermique.

IV- Équilibre chimique : estérification hydrolyse

4-1/ Notion d'équilibre : estérification hydrolyse

La réaction d'estérification et la réaction d'hydrolyse sont deux réactions inverses l'une de l'autre, elles se produisent en même temps et elles conduisent à un équilibre chimique.



Cette transformation est caractérisée par sa constante d'équilibre :

$$K = \frac{[RCOOR']_{\text{éq}} \times [H_2O]_{\text{éq}}}{[RCOOH]_{\text{éq}} \times [R'OH]_{\text{éq}}}$$

Le quotient de la réaction :

$$Q_r = \frac{[\text{ester}] \cdot [\text{eau}]}{[\text{alcool}] \cdot [\text{acide}]} = \frac{n(\text{ester}) \cdot n(\text{eau})}{n(\text{alcool}) \cdot n(\text{acide})}$$

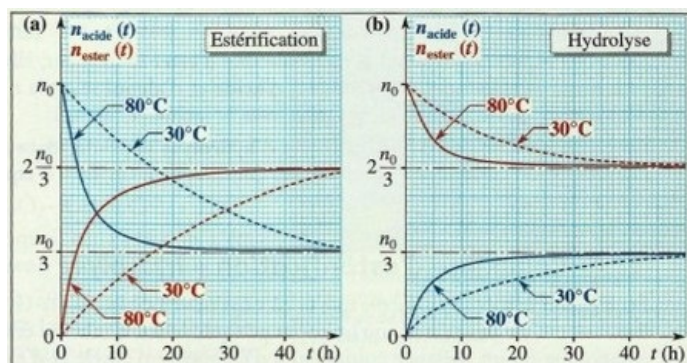
L'utilisation de l'un des réactifs en excès (l'alcool ou bien l'acide) entraîne la diminution du quotient de la réaction Q_r , il devient $Q_r < K$ ce qui conduit à l'évolution du système dans le sens direct (sens de l'estérification).

L'élimination de l'un des produits (eau ou bien l'ester) entraîne aussi la diminution du quotient de la réaction Q_r , il devient $Q_r < K$ ce qui conduit à l'évolution du système dans le sens direct (sens de l'estérification).

4-2/ Les facteurs influençant l'équilibre

Influence de la température

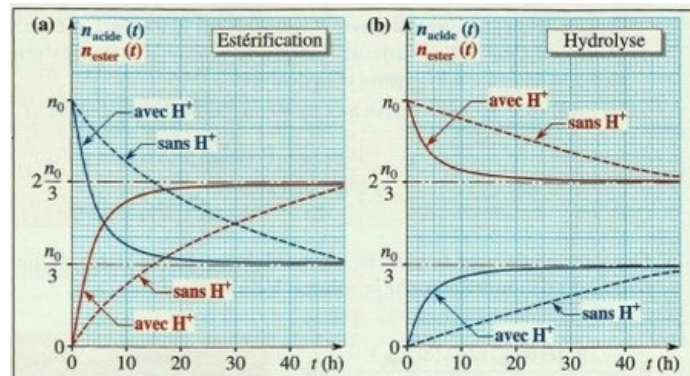
Une élévation de température permet d'atteindre plus rapidement la limite de l'équilibre d'estérification-hydrolyse mais ne modifie pas cette limite.



Influence du catalyseur

Un catalyseur ne modifie pas un état d'équilibre, car il catalyse de la même façon les deux réactions inverses l'une de l'autre.

Il permet d'atteindre plus rapidement cet état.



Influence de la nature des réactifs

Le taux d'avancement final d'une estérification dépend très peu de la nature de l'acide carboxylique mis en jeu.

En revanche, il dépend nettement de la classe de l'alcool utilisé.

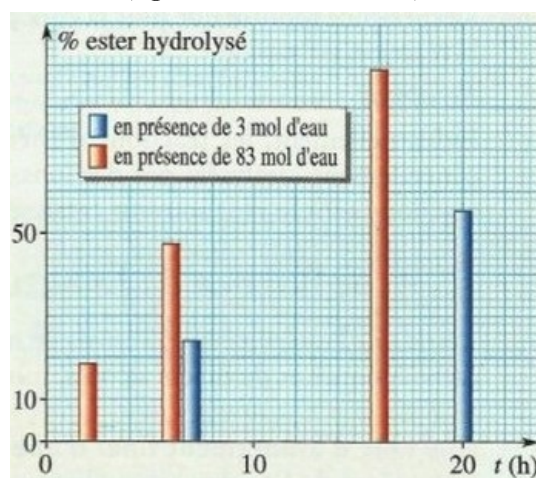
Ainsi, pour des mélanges stœchiométriques d'acide carboxylique et d'alcool, le taux d'avancement final de la synthèse de l'ester est de :

- 67% si l'alcool est primaire.
- 60% si l'alcool est secondaire.
- 5% si l'alcool est tertiaire.

Influence des proportions initiales des réactifs

Le taux d'avancement final T , et donc le rendement, de l'estérification sont d'autant plus importants que l'un des réactifs est en fort excès.

Le taux d'avancement final T , et donc le rendement, de l'hydrolyse d'un ester, sont d'autant plus importants que l'un des réactifs, généralement l'eau, est en fort excès.



Récapitulatif

Influence sur la vitesse de la réaction d'estérification :

Le système chimique atteint son état d'équilibre plus rapidement sans influencer sur sa composition finale soit :

- Par élévation de la température.
- En utilisant le catalyseur (H_3O^+).

Influence sur l'état final :

Pour déplacer l'équilibre dans le sens de la formation de l'ester et augmenter le rendement de l'estérification on doit soit:

- Éliminer l'un des produits : l'eau ou l'ester.
- Utiliser de l'un des réactifs (l'alcool ou l'acide) en excès.

V- Exercices

5-1/ Exercice 1

On étudie la réaction d'estérification de l'acide méthanoïque avec le pentan-1-ol.

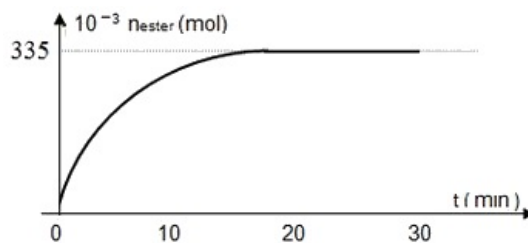
Pour cela on mélange $19,2\text{mL}$ d'acide avec 55mL d'alcool et on maintient la température du mélange obtenu à une valeur θ constante.

1. Montrer que le mélange est équimolaire et que le nombre de mole de chacun des deux réactifs est de $0,5\text{mole}$.
2. Écrire l'équation de la réaction d'estérification et donner ses caractères.

On prélève un volume $V = 2\text{mL}$ du mélange toutes les 5 minutes, et après refroidissement on dose l'acide restant avec une solution de soude de concentration $C_B = 1\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$.

3. Établir l'expression de la quantité de matière d'acide restant dans le volume V à un instant t en fonction de la concentration C_B et du volume V_B de soude versé à l'équivalence.
4. Calculer la quantité de matière d'acide n_0 contenu initialement dans le volume V .
5. Dédire l'expression de la quantité de matière d'ester formé dans le volume V à un instant t en fonction de n_0 , C_B et V_B .

Les différents dosages ont permis de tracer la courbe suivante traduisant la variation du nombre de moles d'ester formé au cours du temps :



6. Déterminer la composition du mélange à un instant $t > 20\text{min}$.
7. Définir et calculer la constante d'équilibre K de la réaction d'estérification étudiée.

Données :

- $\rho_{\text{pentan-1-ol}} = 0,8\text{g}\cdot\text{cm}^{-3}$; $\rho_{\text{acide méthanoïque}} = 1,2\text{g}\cdot\text{cm}^{-3}$.
- $M(C) = 12\text{g}\cdot\text{mol}^{-1}$; $M(H) = 1\text{g}\cdot\text{mol}^{-1}$; $M(O) = 16\text{g}\cdot\text{mol}^{-1}$.

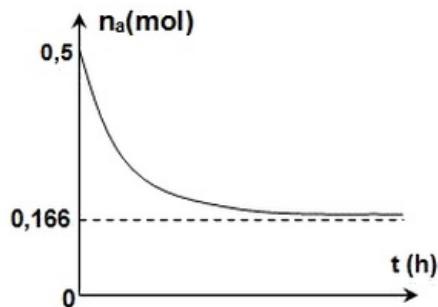
5-2/ Exercice 2

On réalise dans des tubes scellés l'estérification de l'acide méthanoïque $HCOOH$ avec l'éthanol $C_2H_5 - OH$.

Chacun des tubes contient à l'instant initial de date $t = 0$, une quantité de $0,5\text{mol}$ d'acide méthanoïque et une autre de $0,5\text{mol}$ d'éthanol.

1. Écrire l'équation de l'estérification qui se produit.

À chaque heure, on dose avec une solution d'hydroxyde de sodium l'acide restant dans un tube, à l'exception d'un tube noté (T), ceci permet de tracer la courbe de la figure suivante, traduisant l'évolution temporelle de la quantité de matière n_a d'acide restant :



2. Dresser le tableau d'avancement de l'estérification qui se produit.
3. Calculer le taux d'avancement final τ_f de cette estérification.
4. En déduire si elle est totale ou limitée.

Le système chimique, siège de cette réaction, est formé d'une seule phase liquide de volume V .

5. Montrer que la constante d'équilibre K de cette estérification est sensiblement égale à 4.

Le tube (T) dont l'acide restant n'a pas été dosé, contient à un instant t_1 , $0,25\text{mol}$ d'acide, $0,25\text{mol}$ d'alcool, $0,25\text{mol}$ d'ester et $0,25\text{mol}$ d'eau.

6. Pour que les quantités d'acide, d'alcool et d'ester restent inchangées et égales respectivement à $0,25\text{mol}$, à partir de l'instant t_1 préciser, en le justifiant, si à cet instant l'on doit ajouter de l'eau ou extraire une partie de l'eau formée au cours de l'estérification.
7. Déterminer la quantité de matière de l'eau qu'il faudrait ajouter ou extraire du tube (T) à l'instant t_1 .

5-3/ Exercice 3

Le taux d'avancement final d'une réaction est le rapport $\tau_f = x_f/x_{max}$.

On donne ce taux d'avancement final dans le cas d'un mélange équimolaire d'alcool et d'acide :

- Pour les alcools primaires : $\tau_f = 67\%$
- Pour les alcools secondaires : $\tau_f = 60\%$

1. Dans le cas d'un mélange équimolaire, montrer que la constante d'équilibre s'écrit sous la forme $K = \frac{\tau_f^2}{(1-\tau_f)^2}$.

- Calculer pour chaque classe d'alcool la constante d'équilibre K relative à la réaction d'estérification.

On réalise une réaction d'estérification en mélangeant à $t = 0$ un volume $V_1 = 14,3\text{mL}$ d'acide éthanoïque $C_2H_4O_2$ de densité $d_1 = 1,05\text{g.cm}^{-3}$ et un volume $V_2 = 19,2\text{mL}$ d'alcool, de densité $d_2 = 0,785$ et de formule brute C_3H_8O .

On donne : $M(C) = 12\text{g.mol}^{-1}$; $M(O) = 16\text{g.mol}^{-1}$; $M(H) = 1\text{g.mol}^{-1}$

- Quelle est la composition initiale du mélange ?
- Déterminer le sens d'évolution spontanée de la réaction.
- Dresser le tableau d'avancement de la réaction.

On prépare 10 tubes à essai propres et secs et à l'aide d'une pipette graduée on verse $3,35\text{ml}$ du mélange obtenu dans chacun d'eux puis on les place dans un bain marie.

Pour déterminer la composition du mélange à $t = t_1$, on retire un tube, on le refroidit avec l'eau glacée et on dose l'acide restant par une solution d'hydroxyde de sodium de concentration $C_b = 1\text{mol/L}$, on obtient l'équivalence pour un volume de soude versé $v_b = 10\text{cm}^3$.

- Déterminer le nombre de mole d'acide à l'instant t_1 , en déduire le nombre de mole d'ester formé à cet instant.
- Calculer à $t = t_1$ le taux d'avancement de la réaction.
- Le système a-t-il atteint l'équilibre ? Discuter selon la classe de l'alcool.

On se place dans le cas où le système n'a pas atteint l'équilibre.

- Écrire l'équation de la réaction d'estérification

On considère une deuxième expérience dont le mélange initial est formé de 3g d'acide éthanoïque, 3g d'alcool, $5,1\text{g}$ d'ester et $0,9\text{g}$ d'eau.

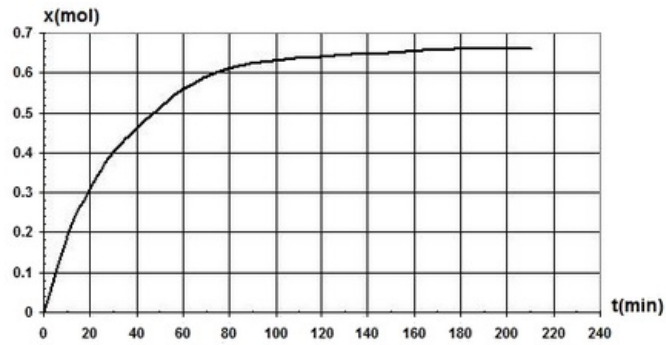
- Dans quel sens évolue la réaction ?
- Dresser le tableau descriptif d'évolution du système chimique.
- Déterminer la composition du mélange à l'équilibre dynamique.

5-4/ Exercice 4

On réalise la réaction d'hydrolyse de méthanoate d'éthyle $H - COOC_2H_5$ à une température constante de 50°C en mélangeant dans un ballon, à la date $t = 0$, une mole de l'ester et une mole d'eau.

On réalise, au cours du temps, des prélèvements de volume $V = 20\text{mL}$ grâce auxquels on déduit par titrage avec une solution de soude la quantité de matière n d'acide formé dans le mélange.

Les résultats ont permis de tracer le graphe, de l'évolution de la quantité de matière d'acide formé au cours du temps :



1. Écrire l'équation de la réaction d'hydrolyse notée (1).
2. Faire le schéma du montage permettant de réaliser le titrage de l'acide formé et nommer le matériel utilisé.
3. Dresser le tableau d'évolution de la réaction (1).
4. Quel volume de la solution de soude de concentration $C_b = 2\text{mol} \cdot L^{-1}$ doit-on verser dans le prélèvement à l'équivalence à la date $t = 20\text{min}$.
5. Déterminer le taux d'avancement final τ_1 de la transformation et déduire le caractère total ou limité de la réaction (1).
6. Déterminer la valeur de la constante d'équilibre relative à cette réaction.

On réalise de nouveau la réaction d'hydrolyse du l'acide méthanoate d'éthyle à la même température de $50^\circ C$ en mélangeant, à la date $t = 0$, une mole de l'ester et deux moles d'eau.

7. Déterminer le taux d'avancement final τ_2 de cette réaction dans ces conditions.
8. Quelle conclusion peut-on tirer pour augmenter le taux d'avancement final d'une réaction d'hydrolyse ?