

ÉPREUVE SPÉCIFIQUE - FILIÈRE PC

particulishement is to symmetric supported but he the technique of pant or again up in Confidence (Journal of the American Chemical Society, BIMIN 1960 et Angewandto Chemic international

Edition 1997, 36, 2097) à parili des fragments auivants (figure 1) :

USISAMIS

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.

Le spectre infravolação (IR) da respecta a confarMateure autres, una bande d'absorquen de forte

Les parties de ce problème sont indépendantes et le cendidat est flare de les traiter dans l'ordre qu'il

utillser des notations simplifiées des molécules lui permettant de se concentrer uniquement sur les

- · Ne pas utiliser de correcteur.
- Écrire le mot FIN à la fin de votre composition.

elliq passellatin a emiliano de deservicio

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.

familie fenctionnelle 3

PROBLÈME 1

Synthèse de l'épothilone A

Les épothilones constituent une nouvelle classe de molécules macrocycliques cytotoxiques à 16 chaînons au fort potentiel en chimiothérapie. Plusieurs épothilones sont actuellement en cours de développement clinique pour le traitement de divers cancers. Ce problème s'intéresse plus particulièrement à la synthèse supportée sur résine de l'épothilone A par l'équipe de K. C. Nicolaou (Journal of the American Chemical Society, 1997, 119, 7960 et Angewandte Chemie International Edition 1997, 36, 2097) à partir des fragments suivants (figure 1):

Figure 1

Les 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 - L'épothilone A

Q1. Nommer les cinq familles fonctionnelles entourées dans la structure de l'épothilone A (figure 2).

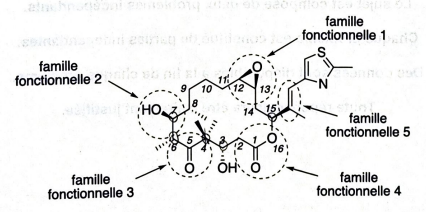


Figure 2

- Q2. Attribuer le descripteur stéréochimique R ou S à l'atome de carbone asymétrique repéré par l'indice de position 7 sur la structure de l'épothilone A (figure 2). Justifier la réponse.
- Q3. Attribuer le descripteur stéréochimique *E* ou *Z* à la double liaison carbone–carbone hors du cycle de l'épothilone A. Justifier la réponse.
- Q4. Identifier tous les éléments stéréogènes de l'épothilone A et déterminer le nombre de stéréoisomères de configuration différents de l'épothilone A. Justifier la réponse.

Partie II - Synthèse du fragment I

La synthèse du **fragment I** peut être réalisée à partir du 2-méthyl-4-éthoxycarbonylthiazole 1 comme substrat de départ et débute ainsi (**schéma 1**) :

Q5. Proposer un réactif pour la transformation $1 \rightarrow 2$. Expliquer pourquoi une oxydation contrôlée est nécessaire pour la transformation $2 \rightarrow 3$.

Le spectre infrarouge (IR) de l'espèce 3 présente, entre autres, une bande d'absorption de forte intensité au nombre d'onde 1 695 cm⁻¹.

Q6. Proposer une attribution pour cette bande.

Le composé 3 permet d'accéder au fragment I à l'aide de la suite réactionnelle suivante (schéma 2) :

Schéma 2

- Q7. Repérer le(s) site(s) électrophile(s) de l'espèce 4. Justifier la réponse.

 Donner le type VSEPR (AX_pE_q) de l'atome de phosphore de la triphénylphosphine (Ph₃P).

 Justifier le caractère nucléophile de cet atome.
- Q8. Proposer une structure pour l'organomagnésien 8.

 Proposer un mécanisme modélisant la réaction de l'espèce 7 avec l'organomagnésien 8. On ne s'intéressera pas à la stéréosélectivité de la réaction.

 Indiquer si le mélange du fragment I et de son énantiomère est optiquement actif. Justifier la réponse.

Lors de l'étude de la transformation de l'espèce 7 avec l'organomagnésien 8, des prélèvements du milieu réactionnel sont effectués, à intervalles de temps réguliers, à l'aide d'une seringue. Après traitement, les prélèvements sont analysés par résonance magnétique nucléaire du proton (RMN ¹H) à 500 MHz dans le chloroforme deutérié (CDCl₃). Au cours du temps, on observe, entre autres :

- un signal disparaissant à 9,57 ppm (singulet, 1H);
- des signaux apparaissant à 5,79 5,87 ppm (multiplet, 1H), 5,02 ppm (doublet, J = 17,1 Hz, 1H) et 4,97 ppm (doublet, J = 10,3 Hz, 1H).
- Q9. Montrer que les prélèvements permettent de suivre l'avancement de la réaction en attribuant chacun des signaux à un ou des atomes d'hydrogène caractéristiques. Justifier la réponse. On utilisera les notations de la figure 3.

Figure 3

L'allylborane chiral (-)-lpc₂B(allyl) réagit comme un organomagnésien. En l'additionnant à basse température sur le composé 7, les auteurs sont parvenus à obtenir très majoritairement le fragment I. Ils ont pu déterminer les proportions du fragment I et de son énantiomère à l'aide de la méthode de dérivatisation de Mosher consistant à faire réagir quantitativement le mélange obtenu avec le chlorure d'acide chiral 9. Dans le schéma 3, l'espèce 10a provient de la réaction entre le chlorure d'acide 9 et le fragment I et l'espèce 10b de la réaction entre le chlorure d'acide 9 et l'énantiomère du fragment I:

7
$$\frac{\text{Et}_2\text{O}, -100 \,^{\circ}\text{C}}{2. \text{ hydrolyse}}$$
 + énantiomère $(1,5\,\%)$ - $(-)\text{-lpc}_2\text{B(allyl)}$ + $(98,5\,\%)$ - $(-)\text{-lpc}_2\text{B(allyl)}$ - $(-)\text{-lpc}_2\text{B(ally$

Source: J. A. Dale, D. L. Dull, H. S. Mosher, The Journal of Organic Chemistry, 1969, 34, 2543.

ub locole ab nodely is s. of the made muSchema 3 of the nu

- Q10. Représenter l'espèce 10a et proposer un mécanisme rendant compte de sa formation.
- Q11. Indiquer la relation d'isomérie qui lie les composés 10a et 10b.

 Expliquer pourquoi la réaction quantitative avec le chlorure d'acide 9 permet a priori de déterminer les proportions du fragment I et de son énantiomère par analyse en résonance magnétique nucléaire du proton (RMN ¹H).

Le pouvoir rotatoire α du mélange obtenu lors de la réaction de l'espèce chimique **7** avec l'allylborane (–)-lpc₂B(allyl), composé de 98,5 % de **fragment l** et 1,5 % de son énantiomère, mesuré à 22 °C à une concentration de 1,00·10⁻² g·mL⁻¹ dans le chloroforme (CHCl₃) avec une cuve de 1,00 dm en utilisant la raie D du sodium, est égal à – 0,202°.

Q12. Déterminer le pouvoir rotatoire spécifique $[\alpha]_D^{22}$ du fragment I dans les mêmes conditions.

enomination of the Light with the interest

Partie III - Synthèse du fragment II

La synthèse du fragment II utilise le β -cétoaldéhyde 11 commercial comme substrat de départ (schéma 4) :

- Schéma 4
- Q13. En assimilant la réactivité de l'allylborane (–)-lpc₂B(allyl) à celle d'un organomagnésien, justifier la chimiosélectivité de la réaction 11 → 12.
- Q14. L'agent de silylation 13 est un donneur de silicium électrophile. La silylation de l'alcool du composé 12 (réaction 12 + 13 → 14) est beaucoup plus rapide avec le trifluorométhanesulfonate de tertbutyldiméthylsilyle 13a qu'avec son analogue chloré 13b (figure 4 ; source : E. J. Corey, H. Cho, C. Rücker, D. H. Hua, *Tetrahedron Letters*, 1981, 22, 3455). Justifier cette différence de réactivité.

$$fBuMe_2Si-O-S-CF_3 \qquad fBuMe_2Si-CI \qquad Me = méthyle = CH_3 \\ fBu = tertbutyle = C(CH_3)_3$$

Figure 4 to 01 00 t ab natertheans and a 3 22 s

Q15. Déterminer la variation du nombre d'oxydation des deux atomes de carbone de la double liaison de l'espèce 14 lors de la transformation 14 → 15 + 16. Justifier la réponse. Justifier l'adjectif " oxydante " pour qualifier cette transformation.

Partie IV - Synthèse du fragment III

La synthèse du fragment III débute à partir de l'espèce 17 selon la séquence de réactions ci-dessous (schéma 5) :

Document 1 - Les hydrazones chirales de Corey et Enders

L'introduction stéréosélective d'un substituant sur la position α des dérivés carbonylés a fait l'objet de nombreuses études. La méthode développée par E. J. Corey et D. Enders en 1976 repose sur une séquence réactionnelle comprenant la réaction d'un aldéhyde ou d'une cétone avec la (2S)-1-amino-2-méthoxyméthylpyrrolidine (SAMP) et la déprotonation de l'hydrazone chirale obtenue par le diisopropylamidure de lithium [(CH₃)₂CH]₂NLi suivie du piégeage, avec un électrophile (R³X), de l'azaénolate de configuration *E* généré. Ensuite, la fonction carbonyle et l'auxiliaire chiral SAMP sont régénérés par ozonolyse :

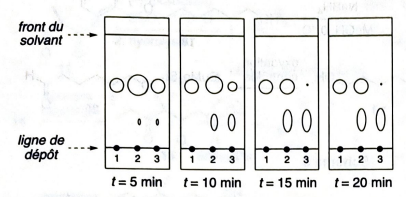
CH₃O N N [(CH₃)₂CH]₂NLi CH₃O R¹ THF, 0 °C R² hydrazone
$$R^3X$$

$$-100 °C \rightarrow 0 °C CH3O R1 R1 R1 CH2Cl2, -78 °C R2 R1 + SAMP$$
Source : E. J. Corey, D. Enders, Tetrahedron Letters, 1976, 17, 3.

Q16. En vous aidant du document 1, proposer une séquence réactionnelle, en représentant chaque intermédiaire, pour la synthèse stéréosélective de l'espèce 17 en utilisant notamment certains des composés A à E représentés dans la figure 5.

Q17. Proposer un mécanisme rendant compte de la formation de l'espèce 18.

La transformation $17 \rightarrow 18$ est suivie par chromatographie sur couche mince (CCM) en effectuant des prélèvements du milieu réactionnel, à intervalles de temps réguliers (t = 5, 10, 15 et 20 min), à l'aide d'un capillaire. La phase stationnaire polaire est constituée d'une fine couche de gel de silice (SiO₂) avec indicateur de fluorescence. L'éluant utilisé est un mélange d'hexane et de diéthyléther (Et₂O) (3:2 en volume). Les tâches sont révélées avec une lampe à ultraviolets (UV) et entourées au crayon à papier (figure 6).



<u>Dépôt 1</u>: 1 mg du composé **17** dans 0,2 mL de dichlorométhane (CH₂Cl₂).

<u>Dépôt 2</u>: 1 mg du composé **17** dans 0,2 mL de dichlorométhane (CH₂Cl₂) + prélèvement du milieu réactionnel à *t.*

<u>Dépôt 3</u> : prélèvement du milieu réactionnel à t.

Figure 6

Q18. À chaque tâche révélée sur les plaques de chromatographie sur couche mince (CCM), attribuer le produit qui lui correspond. Justifier les positions relatives de ces tâches.

Estimer le temps au bout duquel la transformation peut être considérée comme totale. Justifier la réponse.

Document 2 - Éthers de benzyle et de silyle

Un alcool peut être protégé sous forme d'éthers de benzyle ou de silyle, via des réactions de substitution nucléophile S_N2. La déprotection d'un éther de benzyle s'effectue sous atmosphère de dihydrogène (H₂) en présence d'un métal de transition, alors que celle d'un éther de silyle nécessite un traitement par une source d'ions fluorure (F⁻) en présence d'eau. Ces deux protections des alcools sont dites " orthogonales " car les conditions de déprotection de l'une n'affectent pas l'autre.

R-OH
$$\frac{NaH}{(-H_2)}$$
 R-ONa $\frac{R}{(S_N 2)}$ éthers de benzyle

H₂, métal de transition

$$\frac{R^1}{(S_N 2)}$$

$$\frac{R^2}{(S_N 2)}$$

$$\frac{R^3}{(S_N 2)}$$

Source: T. W. Greene, P. G. M. Wuts, *Protective Groups in Organic Chemistry*, 3rd Edition, Wiley Interscience, New-York, 1999.

Q19. L'espèce est obtenue par silylation puis débenzylation du composé 18. En vous aidant du document 2, justifier l'ordre choisi pour effectuer ces deux réactions pour une synthèse sélective de l'espèce 19. Justifier la réponse.

Le fragment III est finalement obtenu avec la séquence de réactions décrites ci-dessous (schéma 6) :

- Q20. Représenter l'intermédiaire [22]. Quel gaz accompagne sa formation ?
- Q21. Représenter l'espèce 23 et proposer un mécanisme rendant compte de sa formation (la résine utilisée est un polystyrène réticulé chimiquement inerte).
- Q22. Proposer une séquence réactionnelle, en représentant chaque intermédiaire, pour la formation du composé iodé 24 à partir de l'espèce 23.

Partie V - Accès à l'épothilone A

Les trois fragments sont tout d'abord assemblés selon la séquence réactionnelle suivante (schéma 7) :

- Q23. Représenter l'énolate [25] et justifier l'emploi de 2 équivalents de diisopropylamidure de lithium [(CH₃)₂CH)]₂NLi pour sa formation.

 Proposer un mécanisme rendant compte de la formation du composé 26. On ne s'intéressera pas à la stéréosélectivité de la réaction.
- Q24. Proposer des conditions opératoires pour optimiser le rendement de la formation de l'espèce chimique 27. On considérera que l'alcool du composé 26 n'est pas réactif en raison d'un important encombrement stérique.

Finalement, l'épothilone A est obtenue à partir du composé 27 en trois étapes décrites ci-dessous (schéma 8) :

Schéma 8

Q25. Proposer un réactif pour effectuer la transformation 28 → épothilone A. On ne s'interessera pas à la stéréosélectivité de la réaction. Identifier, sans le représenter, le sous-produit, minoritaire et de formule brute C₂₆H₃₉NQ₇S, qui accompagne la formation de l'épothilone A de formule brute C₂₆H₃₉NO₆S.

Données relatives au problème 1

Numéros atomiques et électronégativités de Pauling

Élément	H	С	N	0	P	CI
Z	1	6	7	8	15	17
Alegista Y	2,20	2,55	3,04	3,44	2,19	3,16

Données RMN ¹H

Gamme de déplacements chimiques de quelques atomes d'hydrogène caractéristiques et valeurs typiques des constantes de couplage 2J et 3J des atomes d'hydrogène éthyléniques*

no Trais

Atomes d'hydrogène	δ (ppm)
O-H	1,0 - 6,0
C=C-CH	1,6 – 2,3
-CH-O-	3,5 – 4,8
C=C-H	4,6 – 7,0
CHO (aldéhyde)	9,1 – 10,3

Structures	J (Hz)
Н	$^3J = 12 - 18$
HH	$^{3}J = 5 - 12$
H H H	² J très faible (< 3 Hz) ; souvent non observée

Données IR sei sugi inscruçor in a spirit sele l'Osid multipos en euroide un ellec é supposta les

Gamme de fréquences de vibration de quelques liaisons caractéristiques*

Liaisons	σ (cm ⁻¹)	Intensité
C=O (aldéhyde)	1 720 – 1 740	Forte
C=O (aldéhyde conjugué)	1 660 – 1 705	Forte
C=N (imine)	1 640 – 1 690	Variable
C=C (alcène)	1 645 – 1 675	Faible
C=C (alcène conjugué)	1 620 – 1 650	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*, 2nd Edition, 1989.

Constantes d'acidité

(supposées indépendantes de la température ; les valeurs < 0 et > 14 sont extrapolées)

Couple	pKa
CF ₃ SO ₃ H / CF ₃ SO ₃	- 14,7
HCI / CI	- 5,9
RCO ₂ H(aq) / RCO ₂ (aq)	3-5
MH(aq)/ N(aq)	5,2
⊕NH(aq)/ N(aq)	6,7
ROH / RO	16 – 18
$ \begin{array}{c c} O & O \\ R^1/R^2 & \Theta \end{array} $	~ 22
H ₂ / H ⁻	35
[(CH ₃) ₂ CH] ₂ NH / [(CH ₃) ₂ CH] ₂ N ⁻	36
[(0113)2011]211111 [(0110)2 12	

PROBLÈME 2

Le cyanure de potassium

À température ambiante sous pression atmosphérique, le cyanure de potassium de formule KCN se présente sous forme d'un composé cristallin incolore semblable au sucre et très soluble dans l'eau. Très toxique pour les mammifères, il a notamment été utilisé comme mort aux rats jusqu'en 1970. Il constitue l'une des seules substances qui forme des composés solubles de l'or dans l'eau et est ainsi utilisé en bijouterie pour exécuter des dorures, ainsi que pour extraire l'or du minerai. Le cyanure de potassium présente en outre de nombreuses applications en chimie organique.

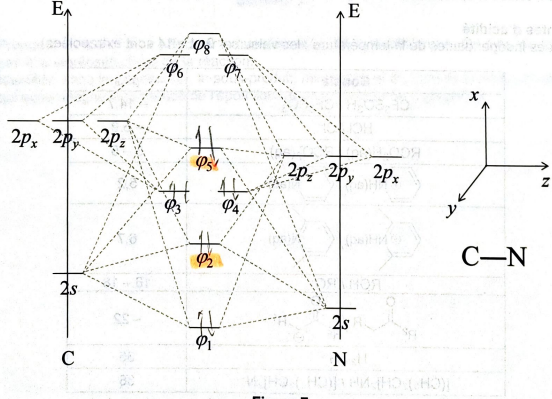
Dans le problème 2 seront étudiées la structure et la synthèse du cyanure de potassium, ainsi que son utilisation dans le procédé d'extraction de l'or.

Partie I - Structure et synthèse du cyanure de potassium

À 25 °C et sous pression atmosphérique, la structure cristallographique du cyanure de potassium est analogue à celle du chlorure de sodium NaCl : les anions CN occupent tous les nœuds d'un réseau Cubique à Faces Centrées et les cations K⁺ occupent tous les sites octaédriques. Chacun des ions sera assimilé à une sphère.

- Q26. Représenter la maille conventionnelle légendée du cyanure de potassium et vérifier la stœchiométrie du cristal.
- Q27. Justifier quantitativement le fait que le cyanure de potassium soit " très soluble dans l'eau " à 298 K, en négligeant la basicité des ions cyanures CN-.

La figure 7 représente le diagramme des niveaux d'énergie des Orbitales Moléculaires (O.M.) de l'ion cyanure :



La figure 8 représente les surfaces d'isodensité des O.M. de l'ion cyanure :

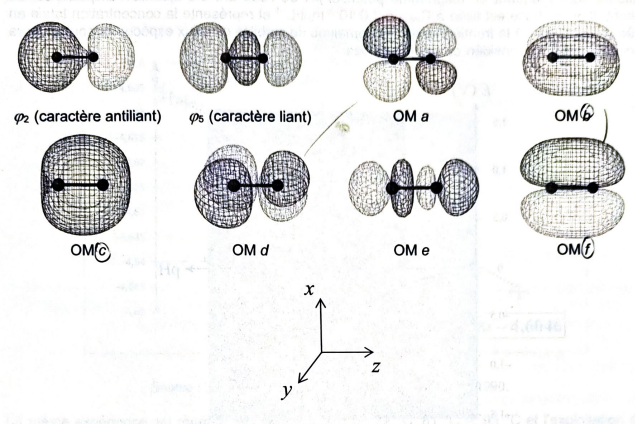


Figure 8

- Q28. Attribuer les surfaces d'isodensité des O.M. de a à f de la figure 8 aux niveaux d'énergie des O.M. φ i de la figure 7. Préciser le type σ ou π de chacune de ces O.M. de a à f ainsi que son caractère liant, non liant ou antiliant.
- Q29. Établir la configuration électronique de l'ion cyanure CN⁻ et confronter la structure de Lewis et le modèle des O.M. pour décrire l'ion cyanure.

L'une des synthèses les plus répandues du cyanure de potassium est réalisée en milieu aqueux tamponné à pH = 12,0 par traitement d'une solution aqueuse de potasse (K⁺(aq) + HO⁻(aq)) considérée en excès par un volume V_a d'une solution aqueuse d'acide cyanhydrique HCN(aq) de concentration $C_a = 1,75$ mol·L⁻¹ selon la transformation modélisée par la réaction d'équation chimique :

$$HCN(aq) + HO^{-}(aq) = H_2O(I) + CN^{-}(aq)$$

On obtient alors une solution aqueuse de cyanure de potassium (K⁺(aq) + CN⁻(aq)). Plusieurs étapes non détaillées ici permettent ensuite d'isoler le cyanure de potassium sous forme solide.

- Q30. Rappeler les caractéristiques d'une solution-tampon.
- Q31. Proposer un protocole opératoire permettant de synthétiser 1,0 L d'une solution tampon à pH = 12,0 et de concentration totale en quantité de matière d'espèces dissoutes phosphorées 1,0 mol·L⁻¹ à l'aide de tout matériel de laboratoire nécessaire, d'eau distillée et des espèces solides suivantes : NaH₂PO₄(s) ; Na₂HPO₄(s) ; Na₃PO₄(s). On justifiera clairement le protocole proposé.
- Q32. En considérant la transformation de la synthèse comme quantitative, estimer le volume V_a d'acide cyanhydrique aqueux nécessaire pour synthétiser une masse de 1,00 kg de cyanure de potassium. Détailler le calcul.

La **figure 9** représente le diagramme potentiel-pH à 298 K faisant apparaître les domaines de stabilité des espèces HOCN(aq), CNO⁻(aq), HCN(aq) et CN⁻(aq) délimités en traits pleins. Les frontières correspondant au diagramme potentiel-pH de l'eau ont été ajoutées en pointillés. La concentration de tracé est fixée à C_{tracé} = 1,0·10⁻² mol·L⁻¹ et représente la concentration totale en espèces dissoutes ; à la frontière entre les domaines de stabilité de deux espèces dissoutes, leurs concentrations sont considérées comme égales.

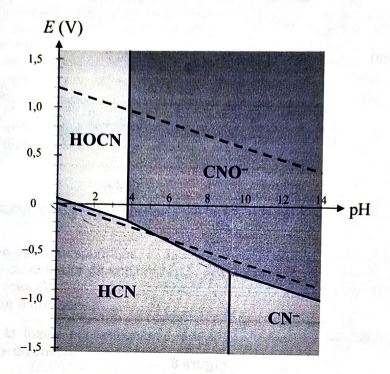


Figure 9
Source: J. S. Afr. Inst. Min. Metall, vol. 90, no. 2. Feb. 1990.

- Q33. À l'aide de la figure 9, déterminer la valeur du pK_a de deux couples acide-base du système étudié à définir ; justifier succinctement.
- **Q34.** Montrer par un calcul que la transformation de l'acide cyanhydrique en cyanure de potassium est quantitative au *pH* retenu pour la synthèse.

En réalité, les ions cyanures réagissent lentement en milieu aqueux basique désaéré.

Q35. En utilisant la figure 9, justifier cette transformation. Écrire l'équation de la réaction modélisant cette transformation et déterminer approximativement sa constante thermodynamique d'équilibre à 298 K en utilisant la même figure. Conclure.

Une étude cinétique de cette transformation des ions cyanures en milieu aqueux désaéré a été réalisée par M.D. Adams en 1990. Dans cette étude, l'auteur fait l'hypothèse que la vitesse de la réaction s'écrit sous la forme :

$$V = k_1[CN^-]^a$$

a étant l'ordre partiel par rapport à CN^- et k_1 la constante de vitesse de la réaction.

L'auteur prépare initialement à 50 °C un volume V = 1,0 L d'une solution aqueuse de cyanure de potassium (K⁺(aq) + CN⁻(aq)) de concentration initiale $C_0 = 1,0\cdot 10^{-2}$ mol·L⁻¹ dans un milieu tamponné de pH = 13,3. Il effectue un suivi de la concentration C(t) en ions cyanure CN⁻ du mélange réactionnel en titrant à différents instants t_i un échantillon de volume V' = 10,0 mL du milieu réactionnel par une solution aqueuse de nitrate d'argent (Ag⁺(aq) + NO₃(aq)) de concentration $C_{Ag} = 1,0\cdot 10^{-2}$ mol·L⁻¹. Chacun des titrages réalisé aux différents instants t_i est suivi par potentiométrie.

Les résultats d'une régression linéaire associée au suivi cinétique de la réaction figurent sur la courbe de la figure 10 où C(t) est exprimé en $mol \cdot L^{-1}$. Les barres d'erreurs apparaissent pour chaque point expérimental.

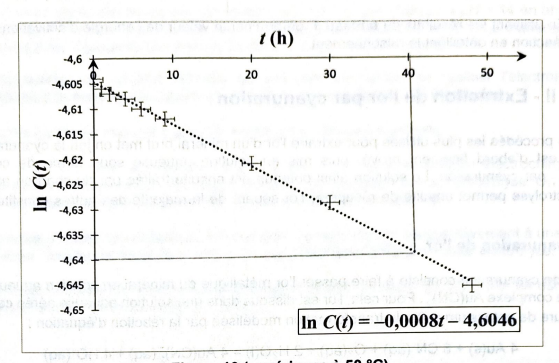


Figure 10 (expérience à 50 °C)
Source : J. S. Afr. Inst. Min. Metall, vol. 90, no. 2. Feb. 1990.

La même expérience est répétée aux températures de 72 °C, 81 °C et 95 °C et l'exploitation des résultats obtenus a permis à M.D. Adams d'accéder aux constantes de vitesse k_1 à ces températures. Les résultats sont regroupés dans le **tableau 1** :

Température (°C)	Valeur de k ₁ (h ⁻¹)		
72	1,13·10 ⁻²		
ne aelgeaghu ach 81 80 salhbhab Inam	sylloples reason1,85·10-2new hips code-		
ENUM MEMBERS 195 PHINAVEOUSE TOUS	1 1911160, 60 .07,90·10 ⁻² 00 Mas et Insh		

Tableau 1
Source: J. S. Afr. Inst. Min. Metall, vol. 90, no. 2. Feb. 1990.

- Q36. Indiquer quelle opération doit être réalisée entre le prélèvement de l'échantillon de volume V' et la réalisation du titrage des ions cyanures par les ions argent (I).
- Q37. Proposer un montage permettant de suivre le potentiel de la solution au cours du titrage, en expliquant succinctement le principe de la mesure.
- Q38. Écrire l'équation de la réaction support de titrage et déterminer sa constante thermodynamique d'équilibre à 298 K. Commenter la valeur obtenue.

Le volume équivalent mesuré pour l'une des courbes de titrages est de $V_{Ag, 6q}$ = 9,62 mL.

- Q39. Déterminer les coordonnées du point expérimental de la figure 10 correspondant à cette courbe de titrage.
- Q40. Indiquer une autre méthode physique que la potentiométrie qui aurait permis de suivre ce même titrage. En utilisant les données, expliquer comment la grandeur caractéristique associée à cette méthode physique aurait varié au cours du titrage et permis ainsi d'accéder à la concentration en ions cyanures CN⁻ dans l'échantillon prélevé.

- Q41. En utilisant la figure 10, déterminer l'ordre partiel a par rapport à CN^- ainsi que la valeur de la constante de vitesse k_1 et son incertitude-type associée à 50 °C en détaillant le raisonnement.
- Q42. En utilisant les résultats du tableau 1, déterminer la valeur de l'énergie d'activation de cette réaction en détaillant le raisonnement.

Partie II - Extraction de l'or par cyanuration

L'un des procédés les plus utilisés pour extraire l'or d'un minerai brut met en jeu la cyanuration. Le minerai est d'abord finement broyé, puis mis en solution aqueuse sous forme de complexe $\operatorname{Au}(\operatorname{CN})_2^-$ par cyanuration. La solution ainsi obtenue est ensuite traitée par du charbon actif, puis une électrolyse permet ensuite de récupérer l'or séparé de la majorité des autres constituants du minerai.

II.1 - Cyanuration de l'or

L'étape de cyanuration consiste à faire passer l'or métallique du minerai en solution aqueuse sous forme de complexe $\operatorname{Au}(\operatorname{CN})_2^-$. Pour cela, l'or est dissous dans une solution aqueuse aérée contenant du cyanure de potassium selon la transformation modélisée par la réaction d'équation :

$$4 \text{ Au(s)} + 8 \text{ CN}^-(\text{aq}) + O_2(\text{aq}) + 2 \text{ H}_2O(\text{I}) = 4 \text{ Au(CN)}_2^-(\text{aq}) + 4 \text{ HO}^-(\text{aq})$$

- **Q43.** Déterminer le nombre d'oxydation de l'or dans le complexe $Au(CN)_2^-$.
- Q44. Indiquer le type de réaction qui se produit lorsque l'or est dissous dans une solution aqueuse aérée contenant du cyanure de potassium. Justifier.

II.2 - Adsorption par le charbon actif

Le charbon actif permet d'absorber sélectivement certaines espèces présentes en solution. Concernant la solution obtenue, ce dernier retient sélectivement le complexe Au(CN)₂ selon l'équilibre :

 $\operatorname{Au}(\operatorname{CN})_2^-(\operatorname{aq}) = \operatorname{Au}(\operatorname{CN})_2^-(\operatorname{ads})$ associé à une enthalpie standard d'adsorption $\Delta_{\operatorname{ads}}H^\circ < 0$

où Au(CN)₂ (ads) représente le complexe adsorbé sur le charbon actif.

Le charbon actif est ainsi introduit dans la solution obtenue à l'issue de l'étape de cyanuration, l'ensemble étant refroidi à température $\theta_1 = 0$ °C pendant quelques heures. L'ensemble est ensuite filtré sous vide et l'essorat contenant le charbon actif est récupéré, puis plongé dans une solution d'eau chaude de température $\theta_2 = 80$ °C pendant quelques dizaines de minutes. Le mélange est enfin filtré sous vide et on récupère le filtrat.

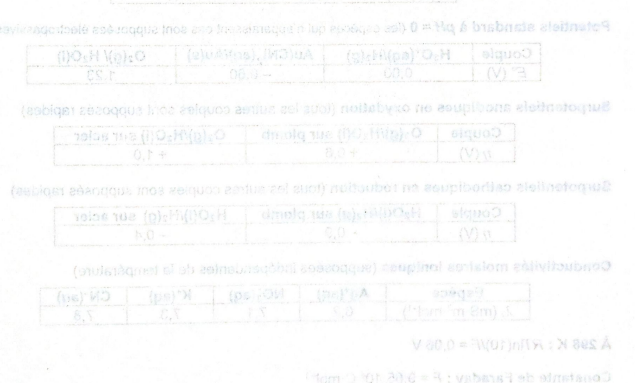
Q45. En utilisant la relation de Van't Hoff appliquée à l'équilibre d'adsorption du complexe, interpréter les températures θ_1 et θ_2 imposées lors de ces étapes mettant en jeu le charbon actif.

debases is large compared aposti ut court us cher remine aparete, stodium access a record

II.3 - Électrolyse permettant d'obtenir l'or métallique

L'étape suivante consiste à réduire le complexe $\operatorname{Au}(\operatorname{CN})_2^-(\operatorname{aq})$ du filtrat aqueux précédemment obtenu par électrolyse afin de former l'or métallique brut. Elle est réalisée à pH=14 en appliquant une tension de 1,7 V avec une intensité de courant correspondante de 20 mA. La cathode utilisée est en laine d'acier (filaments fins d'acier) tandis que l'anode est en plomb.

- Q46. Représenter un schéma légendé du dispositif permettant de réaliser l'électrolyse, en précisant le sens de circulation des électrons et les polarités des électrodes.
- Q47. Écrire toutes les réactions pouvant se produire à chaque électrode.
- **Q48.** À l'aide d'un tracé des courbes courant-potentiel, préciser la réaction électrochimique se déroulant à chaque électrode et justifier la tension appliquée lors de l'électrolyse. On prendra en compte le fait que les potentiels standard sont donnés à pH = 0.
- Q49. Préciser l'intérêt de l'utilisation, à la cathode, de laine d'acier comparativement à une plaque d'acier. Justifier le choix du plomb à l'anode plutôt que l'acier pour cette électrolyse.
- **Q50.** Estimer la durée de l'électrolyse permettant d'obtenir un dépôt de 1,0 g d'or en estimant le rendement de cette électrolyse à 90 %.



Conversion d'unitée de température : T. : C+ L/3 avec T en K et d'en C

Données relatives au problème 2 à 298 K

Numéros atomiques

Élément	H	C	NK	Au
Z	1	6	7 19	79

Masses molaires atomiques

Élément	Н	С	N	0	Na	Р	K	Au
M (g⋅mol ⁻¹)	1,0	12,0	14,0	16,0	23,0	31,0	39,1	197,0

Constantes d'acidité (supposées indépendantes de la température)

Couple	$H_2PO_4^-(aq) / HPO_4^{2-}(aq)$	$HPO_4^{2-}(aq) / PO_4^{3-}(aq)$
pK_a	7,2	12,3

Constante d'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'autoprotolyse de l'eau : $pK_e = 14,0$ mais la divisió de l'eau : $pK_e = 14,0$

Produits de solubilité (supposés indépendants de la température)

Couple	KCN(s)	AgCN(s)
pK _s	- 2,08	15,8

Potentiels standard à pH = 0 (les espèces qui n'apparaissent pas sont supposées électropassives)

Couple	H ₃ O ⁺ (aq)/H ₂ (g)	Au(CN) ₂ (aq)/Au(s)	O ₂ (g)/ H ₂ O(I)
E° (V)	0,00	- 0,60	1,23

Surpotentiels anodiques en oxydation (tous les autres couples sont supposés rapides)

Couple	O ₂ (g)/H ₂ O(l) sur plomb	O ₂ (g)/H ₂ O(I) sur acier
n (V)	+ 0,6	+ 1,0

Surpotentiels cathodiques en réduction (tous les autres couples sont supposés rapides)

Couple	H ₂ O(I)/H ₂ (g) sur plomb	H ₂ O(I)/H ₂ (g) sur acier - 0,4	
η (V)	- 0,9		

Conductivités molaires ioniques (supposées indépendantes de la température)

Espèce	Ag ⁺ (aq)	NO ₃ (aq)	K⁺(aq)	CN⁻(aq)
λ_i (mS·m ² ·mol ⁻¹)	6,2	7,1	7,3	7,8

À 298 K: RTIn(10)/F = 0,06 V

Constante de Faraday : F = 9,65·10⁴ C·mol⁻¹

Constante d'Avogadro : N_A = 6,02·10²³ mol⁻¹

Constante des gaz parfaits : $R = 8,31 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$

Conversion d'unités de température : $T = \theta + 273$ avec T en K et θ en °C

FIN