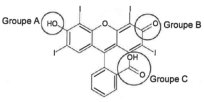
1. Dosage du colorant E127 dans un révélateur de plaque dentaire

Q1. Groupe A: groupe hydroxyle, fonction alcool:

Remarque : La famille des phénols n'est pas étudiée en terminale

Groupe B : groupe carbonyle, fonction cétone ;

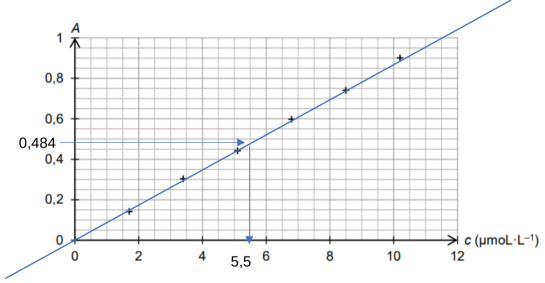
Groupe C: groupe carboxyle, fonction acide carboxylique.



Q2. Diagramme de prédominance :

Dans le révélateur de plaque dentaire, la forme Ery²⁻ prédomine.

- Q3. Le spectre d'absorption du colorant E127 présente un maximum d'absorption autour de λ = 530 nm soit le vert d'après le cercle chromatique. La couleur de la solution du révélateur de plaque dentaire est la couleur complémentaire au vert, diamétralement opposée au vert sur le cercle chromatique, soit le rouge.
- **Q4.** On remarque que les points sont alignés sur une droite passant par l'origine, l'absorbance est proportionnelle à la concentration. On cherche l'abscisse du point de cette droite ayant pour ordonnée A = 0,484. On trouve : $c_S = 5,5 \, \mu \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$.



La solution du révélateur de plaque dentaire été diluée. Solution mère de révélateur

$$c_0 = ?$$

 $V_0 = 0.5 \text{ mL}$

Solution fille S $c_S = 5.5 \mu \text{mol.L}^{-1}$ $V_S = 2.0 \text{ L}$

$$c_0. V_0 = c_S. V_S$$

$$c_0 = \frac{c_S. V_S}{V_0}$$

$$c_0 = \frac{5.5 \times 10^{-6} \text{mol.L}^{-1} \times 2.0 \text{ L}}{0.5 \times 10^{-3} \text{ I}} = 2.2 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$$

2.2E-2

Le titre massique en colorant E127 est le pourcentage en masse du colorant, soit :

 $P_{\rm m}({\rm E}127) = \frac{m({\rm E}127)}{m}$ avec $m({\rm E}127)$ la masse de colorant E127 dans $V_{\rm sol} = 2.0$ L de solution et $m_{\rm sol}$

la masse de $V_{sol} = 2,0$ L de la solution.

$$P_{\rm m}(\text{E127}) = \frac{n.M}{\rho.V_{\rm sol}} = \frac{c_0.V_{\rm sol}.M}{\rho.V_{\rm sol}} = \frac{c_0.M}{\rho}$$

soit
$$P_{\rm m}(E127) = \frac{2.2 \times 10^{-2} \times 880}{1.0 \times 10^{3}} = 0.019 = 1.9 \%.$$

On retrouve une valeur proche des 2 % annoncés.



2. Synthèse de l'érythrosine à partir de la fluorescéine.

Q5. L'étape 1 est l'étape de synthèse de l'érythrosine.

L'étape 2 est l'étape de cristallisation et d'extraction de l'érythrosine.

L'étape 3 est l'étape d'identification de l'érythrosine.

Q6. Dans l'étape 1 on chauffe le mélange réactionnel (à reflux). La température étant un facteur cinétique, le chauffage permet d'accélérer la réaction et donc d'augmenter la vitesse de formation de l'érythrosine.

Q7. Comparons les rapports : $\frac{n_0(H_2Flu)}{1}$ et $\frac{n_0(I_2)}{4}$ qui correspondent aux proportions de l'équation

de réaction.

de réaction.

$$\frac{n_0(H_2Flu)}{1} = \frac{m(H_2Flu)}{M(H_2Flu)} \text{ soit } \frac{n_0(H_2Flu)}{1} = \frac{5.0}{332} = 1.5 \times 10^{-2} \text{ mol };$$

$$\frac{n_0(H_2Flu)}{1} = \frac{m(H_2Flu)}{M(H_2Flu)} = \frac{5.0}{332} = 1.5 \times 10^{-2} \text{ mol };$$

 $\frac{n_0(l_2)}{4} = \frac{m(l_2)}{4 \times M(l_2)}$ soit $\frac{n_0(l_2)}{4} = \frac{9.5}{4 \times 254} = 9.4 \times 10^{-3}$ mol (valeur exacte stockée en mémoire).

Comme $\frac{n_0(l_2)}{l_1} < \frac{n_0(H_2Flu)}{l_2}$, le diiode l_2 est le réactif limitant.

Autre rédaction : Déterminons l'avancement maximal relatif à chaque réactif.

Pour la fluorescéine H_2 Flu, $n_0(H_2$ Flu) – $x_{max} = 0$

$$X_{max} = n_0(H_2Flu) = \frac{m(H_2Flu)}{M(H_2Flu)}$$

$$x_{max} = \frac{5.0}{332} = 1.5 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

Pour
$$I_2$$
, $n_0(I_2) - 4x_{max} = 0$

$$X_{max} = \frac{n_0(l_2)}{4} = \frac{m(l_2)}{4M(l_2)}$$

 $x_{\text{max}} = 9.4 \times 10^{-3} \text{ mol}$

Le réactif limitant est le diiode l2 car il conduit à l'avancement maximal le plus faible, $x_{\text{max}} = 9.4 \times 10^{-3} \text{ mol}$

Q8. On exploite le rendement de la synthèse : $r = \frac{m_{exp}(H_2Ery)}{m_{max}(H_2Ery)}$

$$m_{\text{exp}}(H_2Ery) = r \cdot m_{\text{max}}(H_2Ery) \text{ avec } r = 59 \% = 0,59.$$

$$m_{\text{exp}}(H_2\text{Ery}) = r \cdot n_{\text{max}}(H_2\text{Ery}) \cdot M(H_2\text{Ery})$$

$$m_{\text{exp}}(H_2\text{Ery}) = r \cdot x_{\text{max}}(H_2\text{Ery}) \cdot M(H_2\text{Ery})$$

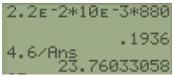
$$m_{\rm exp}(H_2Ery) = 0.59 \times 9.35... \times 10^{-3} \times 836 = 4.6 \text{ g}.$$

.0093503937 Ans*0.59*836 4.611988189

Q9. Un flacon de volume V = 10 mL et de concentration $c_0 = 2.2 \times 10^{-2}$ mol·L⁻¹ en colorant E127 contient une masse m de colorant égale à :

$$m = c_0.V.M(E127) = 2.2 \times 10^{-2} \times 10 \times 10^{-3} \times 880 = 0.19 \text{ g}.$$

On peut donc fabriquer
$$N = \frac{4,6}{0,1936} = 23$$
 flacons.



3. Suivi cinétique de la décoloration d'une solution de colorant E127 par l'eau de Javel

Q10. La vitesse volumique de disparition de Ery²⁻ a pour expression $v = -\frac{d[Ery^{2-}]}{dt}$.

Or $\frac{d[Ery^{2-}]}{dt}$ est égale au coefficient directeur de la tangente à la courbe représentative de $[Ery^{2-}]$ en fonction du temps.

Comme Ery²⁻ est consommé, alors [Ery²⁻] diminue et donc $\frac{d[Ery^{2-}]}{dt}$ est négative.

Plus la valeur de $\frac{d[Ery^{2-}]}{dt}$ est négative et plus la vitesse est grande.

Au début la tangente est fortement inclinée vers le bas, la vitesse est élevée.

Au fur et à mesure, la tangente est de moins en moins inclinée, la vitesse diminue.

Le facteur cinétique à l'origine de cette évolution est la concentration en Ery²⁻ qui est un réactif, sa diminution progressive explique que la vitesse de disparation diminue.

Q11. Le temps de demi-réaction $t_{1/2}$ est égal à la durée nécessaire pour que l'avancement atteigne la moitié de sa valeur finale.

Ery²⁻ est totalement consommé, donc quand $x = x_{max}/2$ alors [Ery²⁻](t_{1/2}) = [Ery²⁻](t=0)/2.

On relie les points relatifs à l'expérience A.

On cherche l'abscisse du point d'ordonnée 8,5 µmol.L-1/2 = 4,25µmol.L-1.

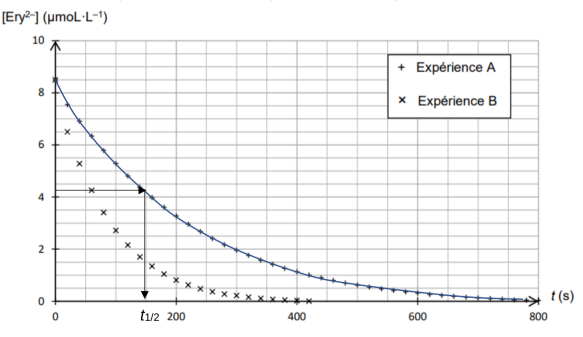


Figure 2. Évolution de la concentration en quantité de matière de la forme Ery²⁻ de l'érythrosine pour l'expérience A et B

On lit $t_{1/2} = 150$ s.

Q12. On souhaite que la décoloration soit plus rapide et donc que Ery²⁻ disparaisse plus rapidement.

La figure 2 montre que dans le cas de l'expérience B, la disparition totale de Ery²⁻ est obtenue plus rapidement que dans l'expérience A.

Or on constate que dans l'expérience B, on a utilisé de l'eau de Javel sans la diluer contrairement à l'expérience A.

Avec de l'eau de Javel plus concentrée alors la décoloration est plus rapide.