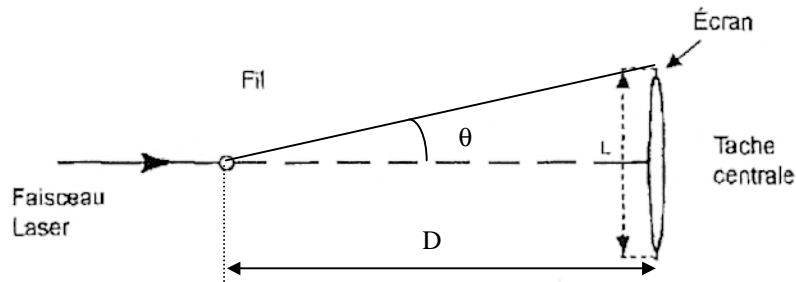


## PARTIE A

1.

Figure 2



On observe sur l'écran un étalement du faisceau laser, perpendiculaire à la direction du fil, constitué d'une tache centrale bordée de taches latérales.

La lumière ne se propage plus de façon rectiligne, le phénomène observé est la **diffraction de la lumière**. Or ce phénomène est caractéristique des ondes, donc **la lumière est de nature ondulatoire**.

2. L'angle  $\theta$  est l'angle entre le **centre de la tache centrale** et le **centre de la zone de première extinction**. Voir figure ci-dessus.

3. Le schéma montre que:  $\tan\theta = \frac{L/2}{D} = \frac{L}{2.D}$

$\theta$  étant petit et exprimé en radian, on a  $\tan\theta = \theta$ , donc  $\theta = \frac{L}{2.D}$

4. Le lien entre les grandeurs  $\theta$ ,  $\lambda$  et  $a$  est:  $\theta = \frac{\lambda}{a}$

Avec:  $\theta$  en rad  
 $\lambda$  et  $a$  en m.

5. En égalant les deux expressions de  $\theta$ , il vient:  $\frac{L}{2.D} = \frac{\lambda}{a}$

Soit:  $L = 2 \cdot \frac{\lambda.D}{a}$

6.

Figure A

Figure B

Pour  $\lambda$  et  $D$  fixés, la largeur  $L$  "de la tache centrale" est inversement proportionnelle au diamètre  $a$  du fil diffractant.

Donc la tache centrale la plus grande correspond au fil de diamètre le plus petit :

Figure A  $\Leftrightarrow a_1 = 60 \mu\text{m}$

Figure B  $\Leftrightarrow a_2 = 80 \mu\text{m}$

7. La lumière émise par la source laser est monochromatique : cela signifie que la lumière laser est constituée d'une seule radiation de fréquence fixée (ou de longueur d'onde dans le vide fixée).

Le spectre de cette lumière laser est constitué d'une seule raie colorée sur un fond noir.

8. Le graphe  $L = f(1/a)$  montre une **droite qui passe par l'origine** : donc la largeur  $L$  de la tache centrale est proportionnelle à l'inverse du diamètre du fil, soit  $1/a$ .

L'équation modélisant la droite est de la forme:  $L = k \cdot \frac{1}{a}$  avec  $k$  le coefficient directeur de cette droite.

Ceci est en accord avec l'expression  $L = 2 \cdot \frac{\lambda \cdot D}{a}$  car  $D$  et  $\lambda$  sont constantes.

9. En identifiant les expressions:  $L = k \cdot \frac{1}{a}$  et  $L = 2 \cdot \frac{\lambda \cdot D}{a}$  il vient:  $k = 2 \cdot \lambda \cdot D$

Soit:  $\lambda = \frac{k}{2 \cdot D}$

Déterminons le coefficient directeur  $k$  :

Soient les points O (0;0) et B (25 000; 0,068) :  $k = \frac{0,068}{25000} = 2,7 \cdot 10^{-6} \text{ m}^2$

$$\lambda = \frac{2,7 \times 10^{-6}}{2 \times 2,50} = 5,4 \times 10^{-7} \text{ m}$$

10. La fréquence  $\nu$  de la lumière monochromatique émise par la source laser est:  $\nu = \frac{c}{\lambda}$

$$\nu = \frac{3,00 \times 10^8}{5,4 \cdot 10^{-7}} = 5,5 \times 10^{14} \text{ Hz.} \quad \text{calcul effectué avec la valeur non arrondie de } \lambda$$

11. La **fréquence** d'une radiation monochromatique est **indépendante du milieu de propagation** traversé donc la fréquence de la lumière laser ne change pas à la traversée du verre flint.

Pour la longueur d'onde  $\lambda$  :

$n = \frac{c}{v}$  où  $c$  représente la célérité de la lumière dans le vide et  $v$  la célérité de la lumière dans le

milieu d'indice  $n$  ; donc  $v = \frac{c}{n}$

$$\lambda(\text{vide}) = \frac{c}{\nu}$$

$$\lambda(n) = \frac{v}{\nu} = \frac{c}{n \cdot \nu} = \frac{\lambda(\text{vide})}{n} \quad \text{La longueur d'onde } \lambda \text{ varie avec le milieu de propagation.}$$

Pour la couleur : ce qui caractérise la **couleur** de la radiation est la **fréquence** et non la longueur d'onde, donc la couleur de la radiation ne change pas à la traversée du verre flint.

**PARTIE B**

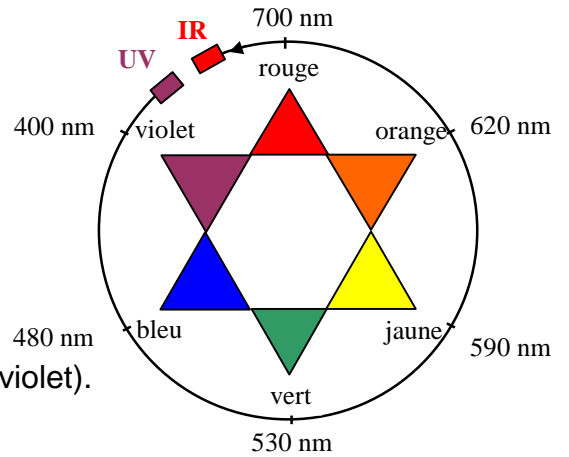
**1.1.** L'absorbance est significative entre 510 nm et 560 nm

L'absorbance étant maximale entre 510 nm et 560 nm (couleur jaune – vert dans le schéma ci-contre) la couleur de la solution est la couleur complémentaire soit le violet.

La solution de permanganate de potassium est de couleur violette.

On peut justifier autrement : La solution laisse passer le bleu et le rouge, elle absorbe le vert.

La solution est de couleur magenta (appelée couramment violet).



**B.1.2.** Un laser de longueur d'onde 540 nm serait adapté pour cette étude car sa longueur d'onde est dans l'intervalle d'absorbance maximale.

**B.2. Absorbance et cinétique chimique**

**B2.1.**  $A_\lambda(t) = k \cdot [\text{MnO}_4^-]_{(aq)}(t)$  donc l'absorbance  $A_\lambda(t)$  diminue au cours du temps, car la réaction consomme des ions permanganate  $[\text{MnO}_4^-]_{(aq)}(t)$  diminue.

**B.2.2.**  $n_1 = [\text{MnO}_4^-]_{(aq)} \cdot V_1$  quantité initiale en ions permanganate

$$n_1 = 5,0 \times 10^{-4} \times 1,0 \times 10^{-3} = 5,0 \times 10^{-7} \text{ mol}$$

$n_2 = [\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4]_{(aq)} \cdot V_2$  quantité initiale en acide oxalique

$$n_2 = 12,5 \times 10^{-4} \times 1,0 \times 10^{-3} = 12,5 \times 10^{-7} \text{ mol}$$

<b>B.2.3. Équation chimique</b>		$2 \text{MnO}_4^-_{(aq)} + 5 \text{H}_2\text{C}_2\text{O}_{4(aq)} + 6 \text{H}_3\text{O}^+_{(aq)} = 2 \text{Mn}^{2+}_{(aq)} + 10 \text{CO}_2_{(aq)} + 14 \text{H}_2\text{O}_{(l)}$					
État du système chimique	Avancement	Quantités de matière (mol)					
État initial	$x = 0 \text{ mol}$	$n_1$	$n_2$	Excès	0	0	beaucoup
État intermédiaire	$x \text{ (mol)}$	$n_1 - 2x$	$n_2 - 5x$	Excès	$2x$	$10x$	beaucoup
État final (si totale)	$x_{\text{max}}$	$n_1 - 2x$	$n_2 - 5x$	Excès	$2x$	$10x$	beaucoup

Si  $\text{MnO}_4^-$  est le réactif limitant, il est totalement consommé alors  $n_1 - 2x_{\text{max}} = 0$ , soit  $x_{\text{max}} = \frac{n_1}{2}$ ,

$$x_{\text{max}} = 2,5 \times 10^{-7} \text{ mol}$$

Si  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$  est le réactif limitant,  $n_2 - 5x_{\text{max}} = 0$ , soit  $x_{\text{max}} = \frac{n_2}{5}$ , alors  $x_{\text{max}} = 2,5 \times 10^{-7} \text{ mol}$ .

Les réactifs ont été introduits dans les proportions stœchiométriques,  $x_{\text{max}} = 2,5 \times 10^{-7} \text{ mol}$ . Ce résultat est en accord avec la figure 6 de l'annexe.

**B.2.4.a)** La vitesse volumique, à un instant  $t$ , correspond au coefficient directeur de la tangente à la courbe  $x = f(t)$  à la date  $t$ , divisé par le volume de la solution.

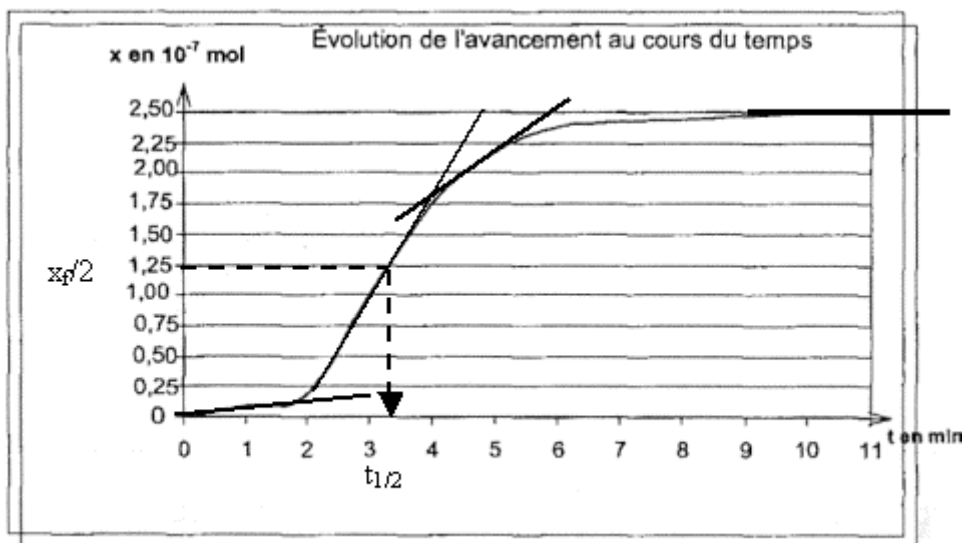
**B.2.4.b)** La vitesse volumique de la réaction est proportionnelle au coefficient directeur de la tangente à la courbe  $x = f(t)$ .

Au début de la réaction, entre  $t = 0$  et  $t = 2$  min, la vitesse est très faible (tangente quasi-horizontale).

Puis elle augmente entre  $t = 2$  min et  $t = 5$  min environ (coefficient directeur plus grand).

Enfin elle diminue de nouveau après 5 min.

Au delà de 10 minutes, la vitesse de réaction est nulle (tangente horizontale).



*remarque : L'allure de cette courbe peut surprendre, car en général la vitesse de réaction est élevée au début. Cette réaction est catalysée par les ions  $Mn^{2+}$ , or ceux ci apparaissent au fur et à mesure. Cette réaction est dite auto-catalysée.*

**B.2.5.** Le temps de demi réaction correspond à la durée au bout de laquelle l'avancement de la réaction est égal à la moitié de sa valeur finale  $x(t_{1/2}) = x_f / 2$ , soit **ici**  $x(t_{1/2}) = x_{max}/2$ .

**B.2.6.** Voir graphique ci-dessus :  $t_{1/2} = 3,3$  min.