

I. La rifamycine (12 points)

- 1) Le spectre d'absorption montre que la longueur d'onde la plus fortement absorbée par la solution est $\lambda_{\max} = 450 \text{ nm}$.
Le cercle chromatique permet de dire que la solution absorbe fortement le bleu-violet.
La couleur perçue de la solution est la couleur complémentaire de la couleur absorbée.
Les couleurs complémentaires sont diamétralement opposées sur le cercle chromatique.
Ainsi la solution de rifamycine est de couleur jaune-orangé.

- 2) Pour préparer la solution S_3 , on doit procéder à une dilution.

Solution mère : S_1	Solution fille : S_3
$C_1 = 320 \text{ } \mu\text{mol.L}^{-1}$	$C_3 = 80 \text{ } \mu\text{mol.L}^{-1}$
$V_1 = ? \text{ à prélever}$	$V_3 = 100,0 \text{ mL}$

- Au cours d'une dilution, il y a conservation de la quantité de matière de soluté : $n_1 = n_3$.

$$C_1 \times V_1 = C_3 \times V_3 \text{ soit } V_1 = \frac{C_3 \times V_3}{C_1}; V_1 = \frac{80 \times 100,0}{320} = 25,0 \text{ mL}$$

- On place la solution mère S_1 dans un **bécher**. On prélève, à l'aide d'une **pipette jaugée de 10,0 mL** et d'une **pipette graduée de 5,0 mL**, le volume de solution mère. On le verse dans une **fiolle jaugée de 50,0 mL**.

- 3) On utilise les photographies de l'échelle de teintes fournies. Plus une solution est concentrée et plus elle absorbe la lumière et paraît sombre. A l'œil nu, la coloration de la solution S semble comprise entre celles des solutions S_4 et S_5 . Ainsi la concentration molaire de la solution de rifamycine est dans l'intervalle : $40 > C_S > 16 \text{ } \mu\text{mol.L}^{-1}$.

- 4) Pour mesurer l'absorbance A d'une solution, il faut d'abord régler la longueur d'onde λ sur la valeur maximale correspondant à l'absorbance maximale soit ici $\lambda \approx 450 \text{ nm}$

Ensuite, on place une cuve avec le solvant (de l'eau distillée généralement) pour effectuer le zéro.

On vide cette cuve pour placer chacune des solutions (en rinçant à l'eau distillée entretemps) pour mesurer l'absorbance de la solution.

- 5) La loi de Beer-Lambert indique que l'absorbance est proportionnelle à la concentration : $A = k \times C$.

Dans ce cas, la relation entre l'absorbance et la concentration est modélisée par une fonction linéaire.

Or on constate que les points de coordonnées $(C_i; A_i)$ ne sont alignés sur une droite passant par l'origine que pour les faibles concentrations. Dès lors la modélisation par la loi de Beer-Lambert n'est valable que dans ce domaine des faibles concentrations (environ pour $C \leq 80 \text{ } \mu\text{mol.L}^{-1}$).

- 6) L'absorbance de la solution S vaut $A_S = 0,350$. Elle est située dans le domaine où la loi de Beer-Lambert est valable. Après avoir tracé la droite passant au plus près des points expérimentaux, on cherche l'abscisse du point d'ordonnée $A_S = 0,350$. On lit $C_S = 30 \text{ } \mu\text{mol.L}^{-1}$. (**Voir graphe page 3**)

- 7) On reprend les informations de l'énoncé :

« La mention 1 000 000 UI% portée sur l'emballage signifie un million d'unités de rifamycine pour 100 mL de collyre et 1 UI de rifamycine correspond à une masse de 0,001127 mg de rifamycine. »

1 millions d'unités $\leftrightarrow m = 10^6 \times 0,001127 \text{ mg} = 1,127 \times 10^3 \text{ mg} = 1,127 \text{ g}$ dans $V = 100 \text{ mL}$

$$C_{\text{théo}} = \frac{C_m}{M} = \frac{m}{M \times V}; C_{\text{théo}} = \frac{1,127}{720,8 \times 0,100} = 1,56 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1} \text{ de rifamycine dans le collyre.}$$

La solution S a été obtenue à partir du collyre dilué 500 fois. La concentration expérimentale du collyre est donc

$$C_{\text{exp}} = 500 \times C. C_{\text{exp}} = 500 \times 30 \times 10^{-6} = 1,5 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}.$$

On calcule l'écart relatif entre ces deux valeurs : Écart relatif = $\frac{|C_{\text{théo}} - C_{\text{exp}}|}{C_{\text{théo}}}$;

$$\text{Écart relatif} = \frac{1,56 - 1,5}{1,56} = 4,1 \times 10^{-2} = 4,1 \%$$

La valeur trouvée expérimentalement est en accord à 4,1% près (donc moins de 10%) avec l'indication du laboratoire.

- 8) Le document montre qu'à la lumière, l'absorbance diminue au cours du temps. Ainsi la concentration en rifamycine diminue. Ceci est en accord avec l'indication « à conserver ... à l'abri de la lumière ».

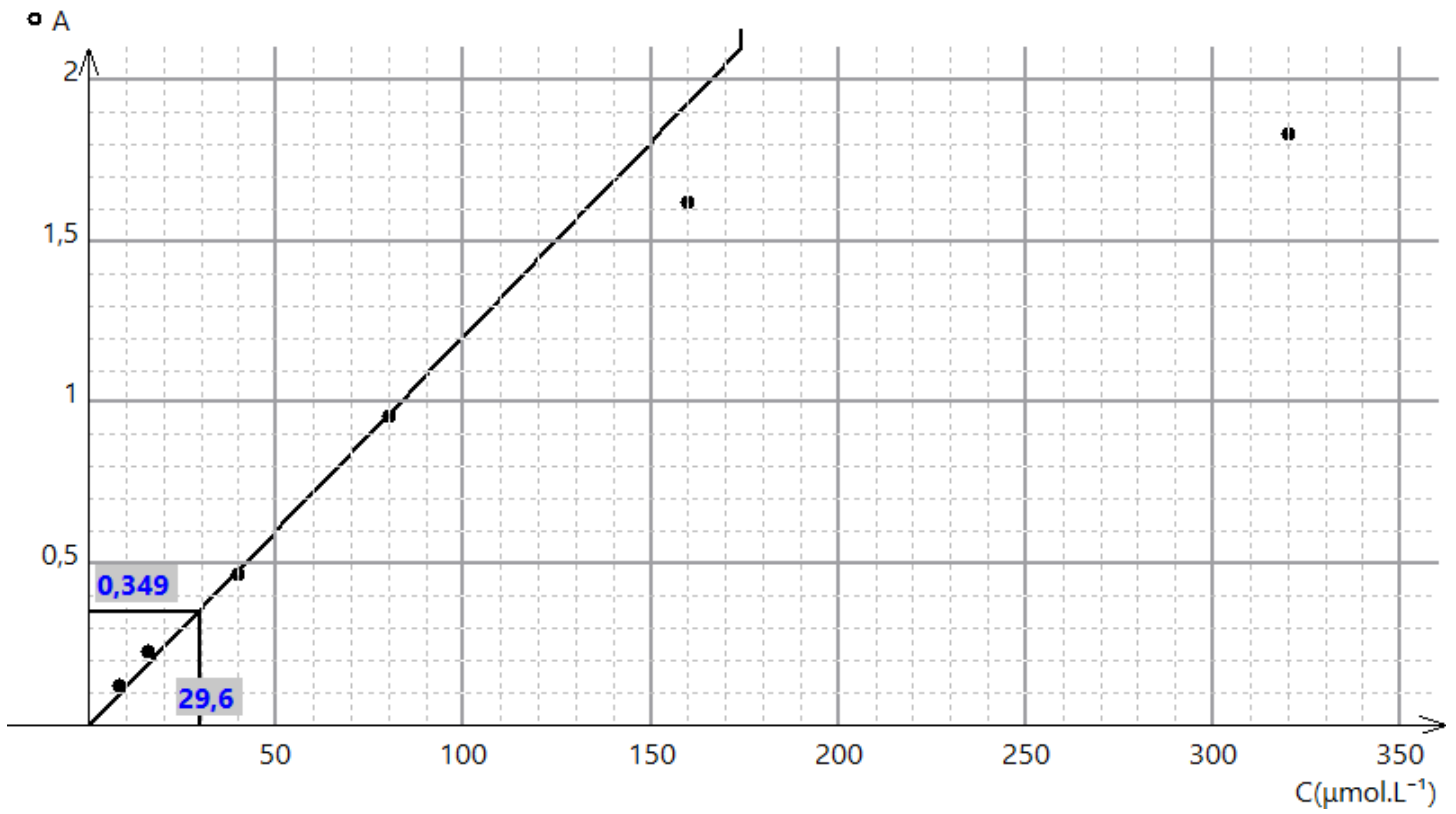
II. Nomenclature (8 points)

1) Compléter le tableau suivant

N°	Famille	Formule semi-développée	Formule topologique
A	alcane		
B	alcène		
C	alcool		
D	alcane		
E	cétone		
F	alcène		
G	acide carboxylique		
H	aldéhyde		

2) Nommer chaque molécule

A : pentane	B : propène	C : butan-2-ol	D : 2,3-diméthylhexane
E : 4-méthylpentan-2-one	F : (E) – pent-2-ène	G : acide 2-méthylbutanoïque	H : 2,3-diméthylbutanal



I	1		1	2	3				
	2		1	2	3	4			
	3		1	2					CHS-U-CV
	4		1	2					
	5		1	2	3				CHS-U-CV
	6		1	2					CHS-U-CV
	7		1	2	3	4	5	6	
	8		1	2					
II	1	Familles	1	2	3	4			
		Formule semi-développée	1	2	3	4			
		Formule topologique	1	2	3	4			
	2	Nom	1	2	3	4			
Total : /40									
NOTE : /20									