

## SYNTHÈSE D'UN ARÔME (10 points)

L'éthanoate de 3-méthylbutyle est une espèce chimique odorante présente notamment dans les pommes mûres. Son odeur agréable et sa faible toxicité permettent de l'utiliser comme arôme dans les bonbons. Cette espèce chimique appartient à la famille fonctionnelle des esters.

Cet exercice a pour objectif d'étudier dans un premier temps les espèces chimiques intervenant dans la synthèse de l'éthanoate de 3-méthylbutyle, puis d'étudier les conditions d'optimisation de cette synthèse.

### Données :

- données physico-chimiques de quelques espèces chimiques :

Nom de l'espèce chimique en nomenclature officielle	3-méthylbutan-1-ol	Acide éthanoïque	Éthanoate de 3-méthylbutyle	Eau	Cyclohexane
Formule brute	C <sub>5</sub> H <sub>12</sub> O	C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O <sub>2</sub>	C <sub>7</sub> H <sub>14</sub> O <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> O	C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>
Masse volumique (g·mL <sup>-1</sup> ) à 25°C	0,81	1,05	0,87	1,00	0,78
Masse molaire (g·mol <sup>-1</sup> )	88,1	60,0	130,2	18,0	84,2
Solubilité dans l'eau à 25°C	Peu soluble	Très soluble	Très peu soluble		Très peu soluble

- tableau de quelques bandes d'absorption infrarouge :

Liaison	C = C	C = O	C – H	O – H d'un acide carboxylique	O – H d'un alcool
Nombre d'onde (cm <sup>-1</sup> )	1 550 à 1 650	1 650 à 1 800	2 800 à 3 100	2 500 à 3 200	3 200 à 3 500

- règles de nomenclature :

#### - squelettes carbonés

Pour les hydrocarbures ramifiés, *la position* de la ramification sur la chaîne principale est indiquée par un chiffre et *le groupe* est indiquée par le préfixe. Des exemples de groupes sont donnés ci-dessous :

<i>Méthyl</i> -CH <sub>3</sub>	<i>Éthyl</i> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	<i>Propyl</i> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	<i>Butyl</i> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>
-----------------------------------	---	---	---

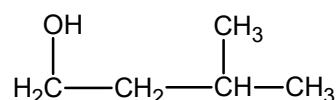
#### - famille fonctionnelle des esters

Famille	Nom	Suffixe	Exemples de molécules	
Ester $\text{R}-\overset{\text{O}}{\parallel}{\text{C}}-\text{O}-\text{R}'$	Alcanoate d'alkyle	« oate »	Éthanoate de méthyle $\text{H}_3\text{C}-\overset{\text{O}}{\parallel}{\text{C}}-\text{O}-\text{CH}_3$	Propanoate de 2-méthylpentyle $\text{H}_3\text{C}-\overset{\text{O}}{\parallel}{\text{C}}-\text{O}-\text{CH}_2-\underset{\text{H}_3\text{C}}{\overset{\text{H}_3\text{C}}{\text{CH}}}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_3$

### 1. Des réactifs aux produits de la synthèse

Pour réaliser la synthèse de l'éthanoate de 3-méthylbutyle au laboratoire, on utilise les deux réactifs suivants : l'acide éthanoïque et le 3-méthylbutan-1-ol.

La représentation semi-développée du 3-méthylbutan-1-ol est :



1.1. Justifier le nom du 3-méthylbutan-1-ol.

1.2. Donner la représentation topologique du 3-méthylbutan-1-ol et entourer le groupe caractéristique de la molécule. Nommer la famille fonctionnelle correspondante.

1.3. On donne (figure 1) les spectres infrarouges des deux réactifs. Identifier, en justifiant, le spectre correspondant au 3-méthylbutan-1-ol.

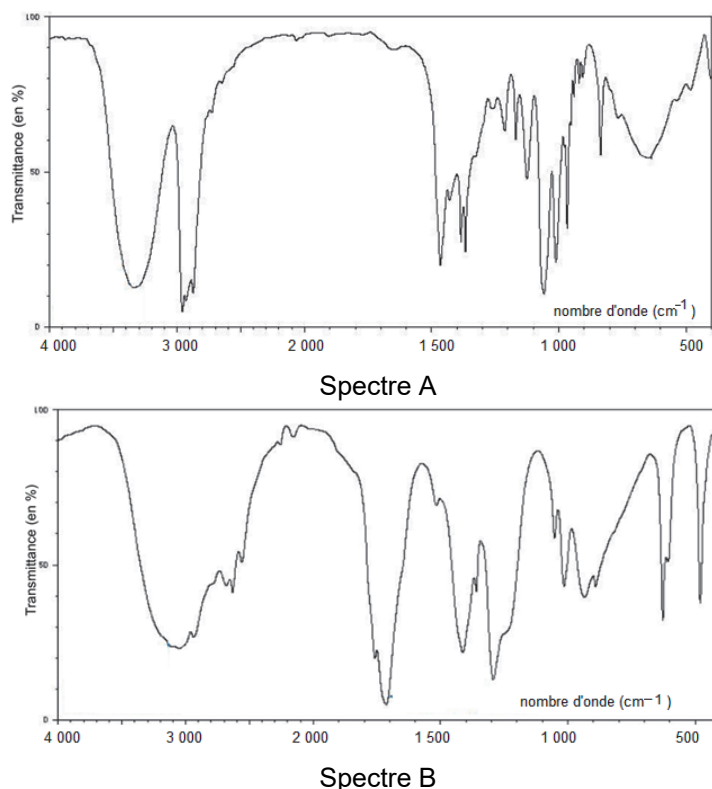


Figure 1. Spectres infrarouges des deux réactifs de la synthèse

1.4. Représenter la formule semi-développée de l'éthanoate de 3-méthylbutyle en exploitant les règles de nomenclature fournies.

## 2. Optimisation de la synthèse au laboratoire de l'éthanoate de 3-méthylbutyle

La synthèse de l'éthanoate de 3-méthylbutyle est une transformation lente et non totale.

Protocole de la synthèse :

Verser dans un ballon un volume  $V_1$  de 3-méthylbutan-1-ol, une masse  $m_2$  d'acide éthanóique et un volume  $V_3$  d'acide sulfurique concentré.

Comme indiqué sur la figure 2, le ballon, surmonté d'un réfrigérant à air, est placé dans un bain-marie maintenant la température constante.

Pour montrer l'influence de certaines conditions expérimentales sur cette synthèse, quatre expériences sont réalisées. Le tableau ci-après présente les résultats expérimentaux pour quatre conditions différentes.

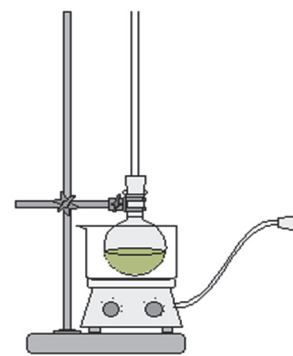


Figure 2. Schéma du montage expérimental

	Expérience 1	Expérience 2	Expérience 3	Expérience 4
Température (°C)	30	30	60	60
Volume initial $V_1$ de 3-méthylbutan-1-ol (mL)	12,0	12,0	12,0	36,0
Masse initiale $m_2$ d'acide éthanóique (g)	6,62	6,62	6,62	6,62
Volume $V_3$ d'acide sulfurique (mL)	0	0,5	0,5	0,5
Ordre de grandeur du temps de demi-réaction	Plusieurs mois	Plusieurs heures	Une dizaine de minutes	Inférieur à une dizaine de minutes

- 2.1.** Écrire à l'aide des formules brutes, l'équation de la réaction modélisant la synthèse de l'éthanoate de 3-méthylbutyle, sachant qu'une autre espèce chimique à identifier est aussi produite. Justifier.
- 2.2.** En exploitant les résultats expérimentaux, indiquer les conditions expérimentales permettant d'optimiser la cinétique de cette synthèse.
- 2.3.** Détermination expérimentale du rendement de la synthèse de l'expérience 3.
- 2.3.1.** Déterminer les quantités de matière des réactifs dans le mélange initial de l'expérience 3 et donner un qualificatif à ce mélange initial.
- 2.3.2.** La masse d'éthanoate de 3-méthylbutyle obtenue en fin de réaction est de  $m_3 = 6,20$  g. Déterminer le rendement de la synthèse dans l'expérience 3. Commenter.
- 2.4.** Détermination expérimentale du rendement de la synthèse de l'expérience 4.

À la fin de la synthèse, on sépare la phase aqueuse de la phase organique formée dans le ballon. Cette phase aqueuse contient l'acide éthanoïque qui n'a pas réagi et l'acide sulfurique. Ces deux acides sont responsables de l'acidité totale de la solution.

On réalise un titrage acido-basique de cette phase aqueuse, avec comme solution titrante une solution aqueuse d'hydroxyde de potassium ( $K^+(aq)$ ;  $HO^-(aq)$ ) de concentration  $C_B = 1,0 \text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}$ . Ce titrage est suivi par pH-métrie et les courbes  $\text{pH} = f(V_B)$  et  $\frac{d\text{pH}}{dV} = f(V_B)$  sont représentées à la figure 3.

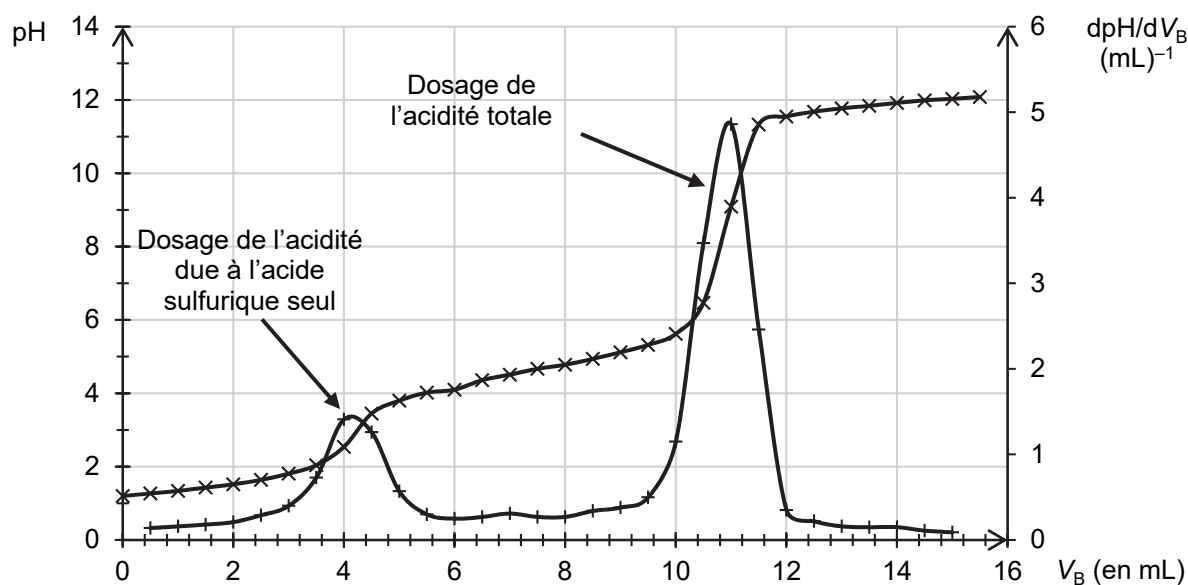


Figure 3. Courbes expérimentales obtenues lors du titrage de la phase aqueuse obtenue à l'issue de l'expérience 4

- 2.4.1.** Écrire l'équation de la réaction support du titrage entre l'acide éthanoïque et l'ion hydroxyde.
- 2.4.2.** Déterminer le volume d'hydroxyde de potassium nécessaire pour titrer l'acide éthanoïque.
- 2.4.3.** En déduire la quantité de matière d'acide éthanoïque restant à la fin de la synthèse dans l'expérience 4.
- 2.4.4.** Déterminer la quantité de matière d'ester formé et calculer le rendement de la synthèse dans l'expérience 4. En déduire un moyen d'optimiser le rendement de cette synthèse.

### 3. Amélioration du rendement de la synthèse grâce à l'utilisation d'un tube décanteur de Dean-Stark

On réalise de nouveau l'expérience 3 mais en utilisant un dispositif de Dean-Stark (voir figure 4), qui permet de séparer en continu l'eau formée du reste du milieu réactionnel.

Le tube décanteur de ce dispositif est initialement vide. Un volume de 30 mL de cyclohexane est ajouté initialement dans le milieu réactionnel, puis on chauffe à reflux le mélange réactionnel.

On suppose que seuls l'eau et le cyclohexane se vaporisent alors que les réactifs et l'éthanoate de 3-méthylbutyle restent dans le ballon. Le cyclohexane et l'eau se liquéfient dans le réfrigérant à eau et tombent dans le tube décanteur du Dean-Stark. Lorsque le tube décanteur est plein, l'excès de phase A s'écoule dans le mélange réactionnel.

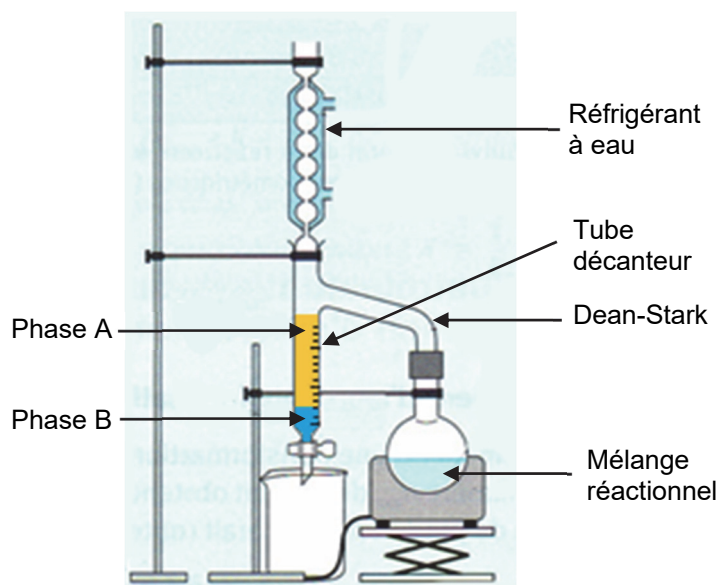


Figure 4. Schéma du montage avec dispositif Dean-Stark

3.1. Identifier la nature des phases A et B présentes dans le tube décanteur. Justifier.

3.2. Indiquer l'intérêt de ce dispositif pour optimiser cette synthèse.

3.3. Lorsque la transformation est terminée, le volume d'eau recueilli dans le tube décanteur est de  $V = 1,8$  mL. En déduire la quantité de matière d'ester formé. Conclure quant à l'efficacité de ce dispositif.