L'oxysoudage est un procédé de soudage de métaux via la combustion de l'acétylène $(C_2H_2(g))$ avec le dioxygène pur. La température de la flamme peut atteindre jusqu'à $3100\,^{\circ}$ C. Un artiste désire souder deux pièces d'un bijou en utilisant 1,97 g d'or. On considère que l'enthalpie de vaporisation de l'eau est égale à $46.9\,\mathrm{kJ/mol}$ et que la combustion se déroule dans les conditions standards, à $25\,^{\circ}$ C.

- Quelle quantité d'énergie sera nécessaire afin d'amener ce morceau d'or à sa température de fusion de 1064,2°C? L'eau produite lors de la combustion est sous forme liquide.
- 2. Si cette quantité d'énergie n'est que 55% de l'énergie totale libérée par la combustion de l'acétylène, que vaut cette énergie totale?
- 3. Quelle quantité d'acétylène (en nombre de moles) sera nécessaire pour libérer une telle énergie?
- 4. Quelle température finale atteignent les produits de la combustion en considérant que la réaction s'est déroulée dans les proportions stœchiométriques?
- 1. Q = 296,71 J

Ajout données (wikipedia) : capacité thermique : $C_p(Au(s)) = 128 J/kg/K$. $\Delta H = C_p \Delta T$ donne 262 J mais comme on ne connait le C_p (avec cinq chiffres significatifs!) utilisés par le correcteur...

2.
$$Q_{\text{tot}} = 539,47 \text{ J}; \frac{296,71}{0,55} = \text{OK}.$$

Mais comment avec des données à 2 chiffres significatifs (55%) peut-on obtenir des résultats avec 5 chiffres?

3.
$$n(C_2H_2) = 4.15 \cdot 10^{-4} \text{ mol}$$

Ajout données : pour la combustion de C_2H_2 (avec H_2O liquide), on prend $\Delta_r H = -1300\,\mathrm{kJ/mol}, \ n = \frac{Q_{tot}}{\Delta_r H} = 4.1\cdot 10^{-4}\,\mathrm{mol}$

4.
$$T_f = 3137,13 \text{ K}$$

Peut-être faut-il interpréter température de sortie après échauffement de l'or, dans ce cas $0.55 \cdot \Delta_r H = \Delta_r H + (T_f - T_i)(C_p(H_2O) + 2C_p(CO_2))$. Ajout données : $C_p(CO_2) \approx C_p(H_2O) \approx 35.1 \text{J/mol/K}$ ce qui conduit à $\Delta T = \frac{0.45 \times 125310^3}{3 \times 35.1} = 5355 \text{K}$ très loin de 3137 K. Ceci étant ce calcul n'a pas grand sens, c'était juste pour se rattraper aux branches. On utilise l'enthalpie de réaction avec H_2O vapeur $\Delta_r H = -1253 \, \text{kJ/mol}$

Le calcul direct donne $0 = \Delta_r H + (T_f - T_i)(C_p(H_2O) + 2C_p(CO_2))$ soit $\Delta T = \frac{125310^3}{3 \times 35, 1} = 11900 \text{K!}$

Le calcul avec de l'air et donc, d'après $C_2H_2 + \frac{5}{2}O_2 = 2CO_2 + H_2O$, avec $10N_2$ de $C_p = 29,1 \text{J/mol/K}$ donne $0 = \Delta_r H + \left(T_f - T_i\right)\left(C_p(\text{H}_2\text{O}) + 2C_p(\text{CO}_2 + 10C_p(\text{N}_2))\right)$ soit $\Delta T = \frac{125310^3}{3 \times 35,1 + 10 \times 29,1} = 3161 \text{ K soit } 3434 \text{ K. On se rapproche}$

Conclusion : difficile d'aller plus loin et de trouver les résultats du texte ...

Vu les écarts, la prise en compte de $C_p(T)$ ne peut améliorer les résultats qu'à la limite et il y a de toute manière contradiction avec le texte initial.

Après recherche la température annoncée de 3100 °C correspondrait à la zone réductrice bleue avec comme réaction $\rm C_2H_2+O_2=2\,CO+H_2$ de $\Delta_rH=443\,kJ/mol$