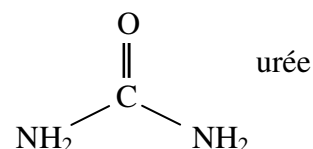


L'urée et la synthèse de l'acide barbiturique

L'urée est un solide blanc, soluble dans l'eau, qui se forme dans le foie par dégradation des acides aminés. L'urée est filtrée par les reins et éliminée de l'organisme par l'urine.

L'urée peut servir à la synthèse de l'acide barbiturique nécessaire à l'élaboration des médicaments barbituriques. La partie 1 est consacrée à l'étude de cette synthèse.

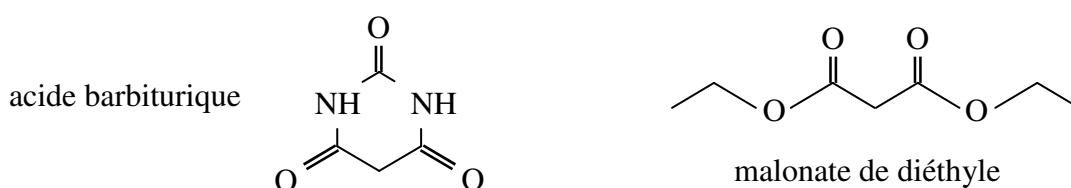
Par ailleurs, la connaissance du taux d'urée présente dans l'urine est une donnée importante pour suivre l'évolution de certaines pathologies. Dans la partie 2 les caractéristiques cinétiques d'une étape-clé du dosage de l'urée sont étudiées. Les deux parties sont indépendantes.



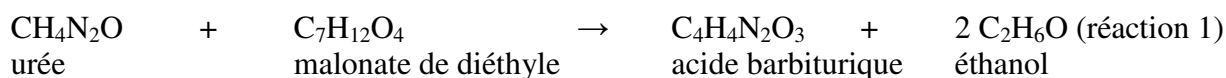
Synthèse de l'acide barbiturique à partir de l'urée (partie 1)

L'acide barbiturique et plus généralement les barbituriques constituent un groupe de médicaments qui agissent sur le système nerveux.

De nos jours, l'acide barbiturique est synthétisé à partir d'urée et de malonate de diéthyle.



La synthèse de l'acide barbiturique est modélisée par la réaction (1) d'équation :



données à 25°C

	urée	malonate de diéthyle	acide barbiturique	éthanol
aspect	solide blanc	liquide incolore	solide blanc	liquide incolore
solubilité	très soluble à chaud et à froid dans l'eau distillée	très soluble à chaud et à froid dans l'eau distillée	très soluble à chaud dans l'eau distillée et beaucoup moins à froid légèrement soluble dans l'éthanol.	très soluble à chaud et à froid dans l'eau distillée
masse molaire (en g.mol. ⁻¹)	60,0	160,0	128,0	46,1
masse volumique (en g.mL ⁻¹)	-	1,05	-	0,789

On note l'acide barbiturique HA et sa base conjuguée A⁻. En tant qu'espèce ionique, cette base conjuguée est soluble dans l'eau.

Le pKa du couple acide / base de l'acide barbiturique a pour valeur 4,08.

- 1 Ecrire la formule semi-développée du malonate de diéthyle.
- 2 Sur la formule précédente, entourer le(s) groupe(s) caractéristique(s) du malonate de diéthyle et citer la (ou les) famille(s) fonctionnelle(s) correspondante(s).

Synthèse de l'acide balbiturique

L'acide barbiturique peut être synthétisé à partir de l'urée, en milieu fortement basique, selon le protocole suivant :

- (a) Dans un ballon très sec, dissoudre à chaud 1,5 g d'urée (0,025 mol.) et 0,5 g de sodium dans 10 mL d'éthanol, puis ajouter 6,5 mL de malonate de diéthyle.
- (b) Réaliser un chauffage à reflux du mélange.
- (c) Après chauffage et refroidissement, ajouter 10 mL d'acide chlorhydrique (H_3O^+ (aq), Cl^- (aq)) concentré. Laisser refroidir en plongeant le ballon dans un cristalliseur contenant de l'eau à 5°C : des cristaux blancs (légèrement jaunâtres) d'acide barbiturique apparaissent lentement. Réaliser une filtration sous vide puis rincer les cristaux avec de l'eau glacée.
- (d) Réaliser une purification par recristallisation ; pour cela, récupérer les cristaux dans un erlenmeyer, les dissoudre dans un minimum d'eau distillée bouillante et laisser refroidir lentement d'abord à l'air puis dans un bain eau-glace. Filtrer à nouveau, rincer à l'eau glacée, sécher les cristaux et les mettre à l'étuve sur un verre de montre taré.
- (e) Peser les cristaux secs.

Après la mise en œuvre de ce protocole, la masse de produit recristallisé sec obtenu vaut $m_b = 2,6$ g.

- 3 Indiquer les deux intérêts du chauffage à reflux dans cette synthèse.
- 4 Justifier l'apparition de cristaux d'acide barbiturique lors de l'étape (c).
- 5 Montrer que l'urée est le réactif limitant de la synthèse.
- 6 Déterminer la masse théorique $m_{b \text{ théo}}$ d'acide barbiturique que l'on pourrait obtenir si la synthèse était totale.
- 7 Exprimer puis calculer le rendement η de cette synthèse.
Proposer des explications pour rendre compte du fait que le rendement est inférieur à 100 %.
Proposer une stratégie pour l'augmenter.

Contrôle de la pureté en acide barbiturique du produit recristallisé

Afin de déterminer le degré de pureté du produit obtenu, on prépare une solution de volume $V = 100,0$ mL de solution d'acide barbiturique par dissolution de 1,00 g de produit recristallisé obtenu à l'aide de la synthèse précédente.

On procède ensuite au titrage de 100,0 mL de solution d'acide barbiturique préparée par une solution d'hydroxyde de sodium (Na^+ (aq), HO^- (aq)) de concentration $C_B = 5,00 \cdot 10^{-1} \text{ mol.L}^{-1}$. On suit le titrage par pH-métrie. On obtient la représentation graphique reproduite sur la figure 1.

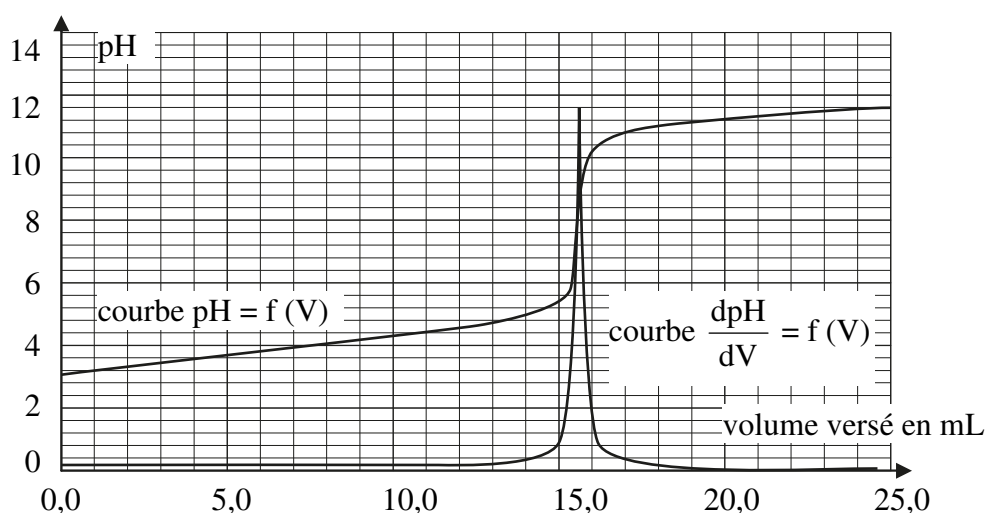


figure 1
évolution du pH de la solution en fonction du volume de solution d'hydroxyde de sodium versé

- 8 En utilisant la notation $\text{HA}(\text{aq})$ pour l'acide barbiturique en solution aqueuse et les résultats expérimentaux, écrire l'équation de la réaction support du titrage.
- 9 Schématiser et légender le montage permettant de réaliser le titrage de l'acide barbiturique par la

solution d'hydroxyde de sodium.

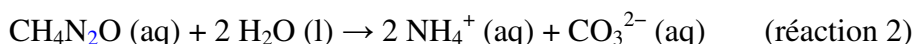
- 10 Rappeler la définition de l'équivalence d'un titrage.
- 11 A partir des résultats du titrage, déterminer la masse en acide barbiturique présente dans 1,00 g de solide recristallisé.
- 12 Préciser si la recristallisation a été satisfaisante. Justifier.

Etude de la cinétique de l'hydrolyse de l'urée (partie 2)

Dans le cadre d'un suivi médical, il peut être nécessaire de contrôler la teneur en urée dans les urines. Une méthode pour réaliser ce dosage consiste à procéder, dans un premier temps, à l'hydrolyse de l'urée en ions ammonium et carbonate. Ce sont les ions ammonium formés qui, par la suite, font l'objet d'une analyse en vue de remonter à la concentration initiale en urée.

Dans ce processus de dosage, l'hydrolyse de l'urée est une transformation lente. Une étude expérimentale est conduite pour établir les caractéristiques cinétiques de cette transformation et la manière de l'optimiser.

Pour simplifier l'étude, l'hydrolyse de l'urée est modélisée par la réaction (2) d'équation :



L'eau est en large excès.

On suit l'évolution, au cours du temps, de la concentration en quantité de matière de l'urée, $[\text{urée}]_t$, dans une solution aqueuse diluée et maintenue à la température constante de 37 °C.

Les mesures et leurs exploitations ont permis de tracer les représentations en figures 2 et 3.

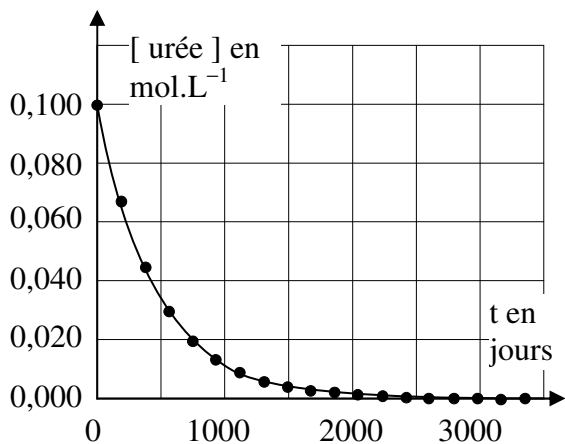


figure 2

évolution temporelle de la concentration en urée, $[\text{urée}]_t$

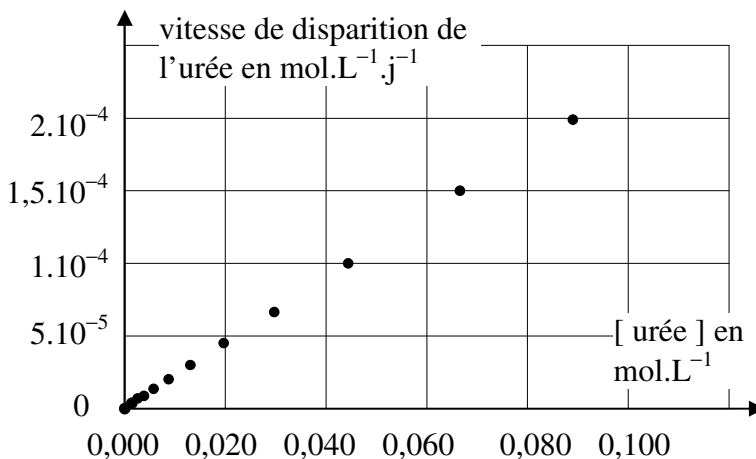


figure 3

évolution de la vitesse volumique de disparition de l'urée en fonction de la concentration en urée, $[\text{urée}]_t$

- 13 D'après les résultats expérimentaux, indiquer si l'hydrolyse de l'urée est une transformation totale ou non. Justifier.
- 14 Indiquer de même si cette transformation est rapide ou lente.
- 15 Déterminer la concentration initiale en urée $[\text{urée}]_0$ et estimer la valeur du temps de demi-réaction $t_{1/2}$. Expliquer la démarche.
- 16 Discuter la possibilité de mettre en œuvre le dosage de l'urée décrit en introduction de la partie 2 compte tenu des caractéristiques d'évolution temporelle de l'hydrolyse de l'urée.

Pour affiner la caractérisation de la cinétique de cette transformation, on cherche à identifier sa loi de

vitesse.

- 17 Définir la vitesse volumique de disparition de l'urée en fonction de la concentration en urée, $[urée]_t$
- 18 Montrer que les résultats expérimentaux sont compatibles avec une loi de vitesse d'ordre 1 pour l'évolution de la vitesse volumique de disparition de l'urée. Justifier.
- 19 On note k la constante de vitesse de cette loi. Déterminer la valeur de k .

L'hydrolyse peut être réalisée en présence d'une enzyme : l'uréase.

Les résultats de deux expériences d'hydrolyse de l'urée sont regroupés dans le tableau suivant.

expérience	température en K	constante de vitesse k en j^{-1} (avec $j = \text{jour}$)
sans l'enzyme uréase	310	$2,2 \cdot 10^{-3}$
avec l'enzyme uréase	310	$8,0 \cdot 10^9$

Lorsque l'évolution temporelle de la concentration suit une loi cinétique d'ordre 1, $t_{1/2}$ et k sont reliés par la relation :

$$t_{1/2} = \frac{\ln 2}{k}$$

- 20 Sachant que l'on récupère la totalité de l'uréase à la fin de l'hydrolyse, indiquer son rôle lors de cette hydrolyse.
- 21 Comparer les échelles de temps relatives à l'hydrolyse de l'urée avec et sans uréase. Conclure quant à l'optimisation recherchée pour l'hydrolyse de l'urée.

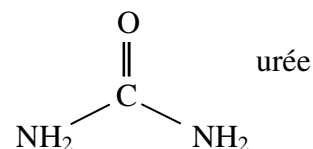
Corrigé

L'urée et la synthèse de l'acide barbiturique

L'urée est un solide blanc, soluble dans l'eau, qui se forme dans le foie par dégradation des acides aminés. L'urée est filtrée par les reins et éliminée de l'organisme par l'urine.

L'urée peut servir à la synthèse de l'acide barbiturique nécessaire à l'élaboration des médicaments barbituriques. La partie 1 est consacrée à l'étude de cette synthèse.

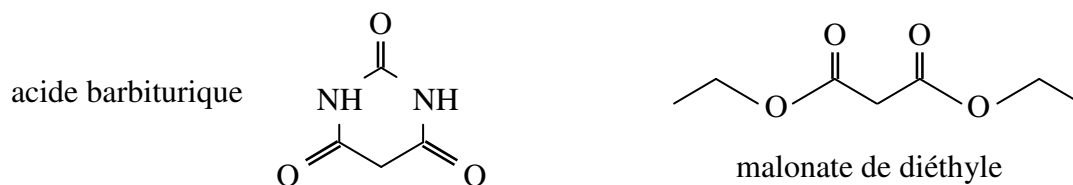
Par ailleurs, la connaissance du taux d'urée présente dans l'urine est une donnée importante pour suivre l'évolution de certaines pathologies. Dans la partie 2 les caractéristiques cinétiques d'une étape-clé du dosage de l'urée sont étudiées. Les deux parties sont indépendantes.



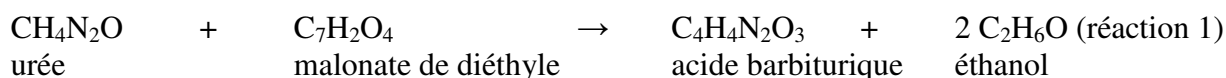
Synthèse de l'acide barbiturique à partir de l'urée (partie 1)

L'acide barbiturique et plus généralement les barbituriques constituent un groupe de médicaments qui agissent sur le système nerveux.

De nos jours, l'acide barbiturique est synthétisé à partir d'urée et de malonate de diéthyle.



La synthèse de l'acide barbiturique est modélisée par la réaction (1) d'équation :



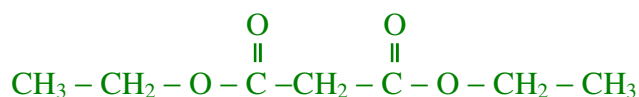
données à 25°C

	urée	malonate de diéthyle	acide barbiturique	éthanol
aspect	solide blanc	liquide incolore	solide blanc	liquide incolore
solubilité	très soluble à chaud et à froid dans l'eau distillée	très soluble à chaud et à froid dans l'eau distillée	très soluble à chaud dans l'eau distillée et beaucoup moins à froid légèrement soluble dans l'éthanol.	très soluble à chaud et à froid dans l'eau distillée
masse molaire (en g.mol. ⁻¹)	60,0	160,0	128,0	46,1
masse volumique (en g.mL ⁻¹)	-	1,05	-	0,789

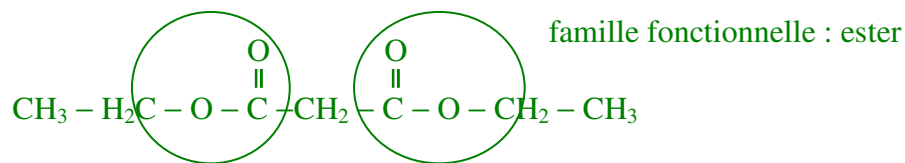
On note l'acide barbiturique HA et sa base conjuguée A⁻. En tant qu'espèce ionique, cette base conjuguée est soluble dans l'eau.

Le pKa du couple acide / base de l'acide barbiturique a pour valeur 4,08.

1 Ecrire la formule semi-développée du malonate de diéthyle.



- 2 Sur la formule précédente, entourer le(s) groupe(s) caractéristique(s) du malonate de diéthyle et citer la (ou les) famille(s) fonctionnelle(s) correspondante(s).



Synthèse de l'acide balbiturique

L'acide barbiturique peut être synthétisé à partir de l'urée, en milieu fortement basique, selon le protocole suivant :

- Dans un ballon très sec, dissoudre à chaud 1,5 g d'urée (0,025 mol.) et 0,5 g de sodium dans 10 mL d'éthanol, puis ajouter 6,5 mL de malonate de diéthyle.
- Réaliser un chauffage à reflux du mélange.
- Après chauffage et refroidissement, ajouter 10 mL d'acide chlorhydrique (H_3O^+ (aq), Cl^- (aq)) concentré. Laisser refroidir en plongeant le ballon dans un cristalliseur contenant de l'eau à 5°C : des cristaux blancs (légèrement jaunâtres) d'acide barbiturique apparaissent lentement. Réaliser une filtration sous vide puis rincer les cristaux avec de l'eau glacée.
- Réaliser une purification par recristallisation ; pour cela, récupérer les cristaux dans un erlenmeyer, les dissoudre dans un minimum d'eau distillée bouillante et laisser refroidir lentement d'abord à l'air puis dans un bain eau-glace. Filtrer à nouveau, rincer à l'eau glacée, sécher les cristaux et les mettre à l'étuve sur un verre de montre taré.
- Peser les cristaux secs.

Après la mise en œuvre de ce protocole, la masse de produit recristallisé sec obtenu vaut $m_b = 2,6$ g.

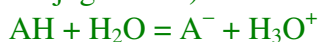
- 3 Indiquer les deux intérêts du chauffage à reflux dans cette synthèse.

chauffage : facteur cinétique permettant d'augmenter la vitesse d'apparition des produits

reflux : les espèces chimiques du système qui se sont vaporisées et qui pourraient s'échapper du ballon sont liquéfiées dans le réfrigérant et retombent par gravité dans le ballon (pas de perte d'espèces chimiques et préservation de l'atmosphère du laboratoire)

- 4 Justifier l'apparition de cristaux d'acide barbiturique lors de l'étape (c).

équation de réaction de l'acide barbiturique avec l'eau (on note l'acide barbiturique HA et sa base conjuguée A^-)



la transformation est non totale

$$K_a = \frac{[\text{A}^-]_f * [\text{H}_3\text{O}^+]_f}{[\text{AH}]_f * c^\circ} \rightarrow \text{pH} = \text{pK}_a + \log \left(\frac{[\text{A}^-]_f}{[\text{AH}]_f} \right)$$

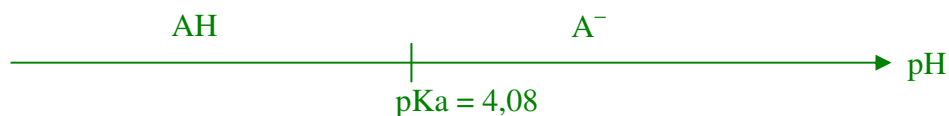
1er domaine : $\text{pH} < \text{pK}_a$

$$\log \left(\frac{[\text{A}^-]_f}{[\text{AH}]_f} \right) < 0 \rightarrow \left(\frac{[\text{A}^-]_f}{[\text{AH}]_f} \right) < 1 \rightarrow [\text{AH}]_f > [\text{A}^-]_f$$

2ème domaine : $\text{pH} > \text{pK}_a$

$$\log \left(\frac{[A^-]_f}{[AH]_f} \right) > 0 \rightarrow \left(\frac{[A^-]_f}{[AH]_f} \right) > 1 \rightarrow [AH]_f < [A^-]_f$$

diagramme de prédominance



le diagramme de prédominance montre que pour $pH < 4,08$ (donc en milieu acide) l'espèce prédominante est AH (l'acide barbiturique)

énoncé : ajouter 10 mL d'acide chlorhydrique concentré
on ajoute de l'acide chlorhydrique pour faire diminuer le pH du système et ainsi provoquer la précipitation de l'acide barbiturique (son espèce conjuguée, notée A^- , en tant qu'espèce ionique, est soluble dans l'eau)

énoncé (tableau) : l'acide barbiturique est très soluble à chaud dans l'eau distillée et beaucoup moins à froid

5 Montrer que l'urée est le réactif limitant de la synthèse.

énoncé : quantité initiale d'urée n_i (urée) = 0,025 mol.

quantité initiale de malonate de diéthyle

$$n_i \text{ (mdl)} = \frac{m \text{ (mdl)}}{M \text{ (mdl)}} = \frac{\rho \text{ (mdl)} * V \text{ (mdl)}}{M \text{ (mdl)}} = \frac{1,05 * 6,5}{160,0} = 0,043 \text{ mol.}$$

énoncé : équation de réaction $CH_4N_2O + C_7H_2O_4 \rightarrow C_4H_4N_2O_3 + 2 C_2H_6O$

$$x_{\max} = \min \left(\frac{n_i(CH_4N_2O)}{1}; \frac{n_i(C_7H_2O_4)}{1} \right) = \min (0,025 ; 0,043) = 0,025 \text{ mol.}$$

le réactif limitant est l'urée

6 Déterminer la masse théorique $m_{b \text{ théo}}$ d'acide barbiturique que l'on pourrait obtenir si la synthèse était totale.

$$n_{b \text{ théo}} = 1 * x_{\max} = 0,025 \text{ mol.}$$

$$m_{b \text{ théo}} = n_{b \text{ théo}} * M \text{ (acide barbiturique)} = 0,025 * 128,0 = 3,2 \text{ g}$$

7 Exprimer puis calculer le rendement η de cette synthèse.
Proposer des explications pour rendre compte du fait que le rendement est inférieur à 100 %.
Proposer une stratégie pour l'augmenter.

$$\eta = \frac{m_b}{m_{b \text{ th}}} = \frac{2,6}{3,2} = 0,81 (= 81\%)$$

Contrôle de la pureté en acide barbiturique du produit recristallisé

Afin de déterminer le degré de pureté du produit obtenu, on prépare une solution de volume $V = 100,0$ mL de solution d'acide barbiturique par dissolution de 1,00 g de produit recristallisé obtenu à l'aide de la synthèse précédente.

On procède ensuite au titrage de 100,0 mL de solution d'acide barbiturique préparée par une solution

d'hydroxyde de sodium (Na^+ (aq), HO^- (aq)) de concentration $C_B = 5,00 \cdot 10^{-1} \text{ mol.L}^{-1}$. On suit le titrage par pH-métrie. On obtient la représentation graphique reproduite sur la figure 1.

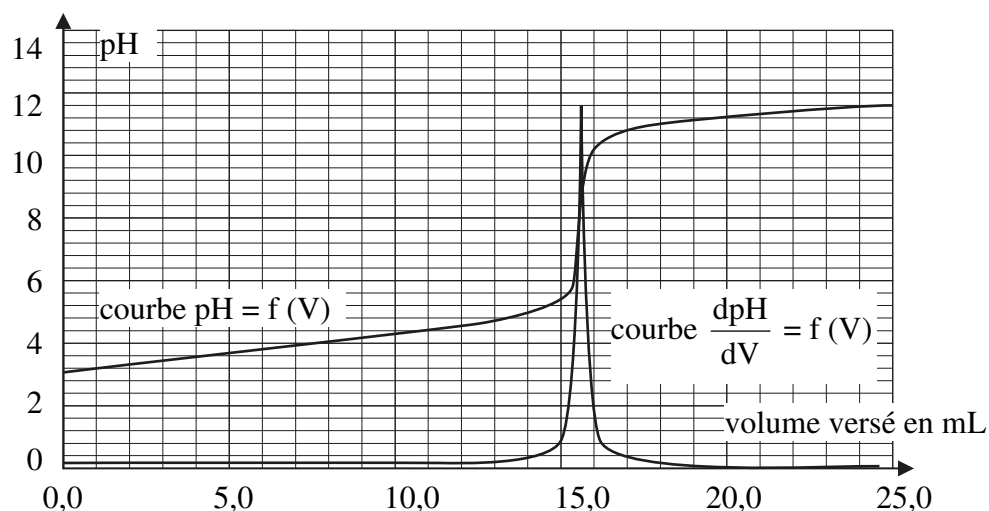
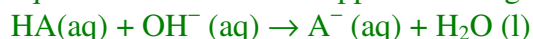


figure 1
évolution du pH de la solution en fonction du volume de solution d'hydroxyde de sodium versé

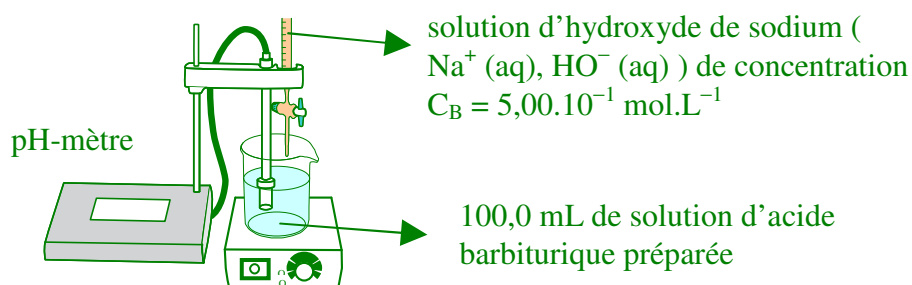
- 8 En utilisant la notation $\text{HA}(\text{aq})$ pour l'acide barbiturique en solution aqueuse et les résultats expérimentaux, écrire l'équation de la réaction support du titrage.

les ions Na^+ (aq) n'ont pas de propriété acido basique (il sont donc spectateurs)

équation de la réaction support du titrage



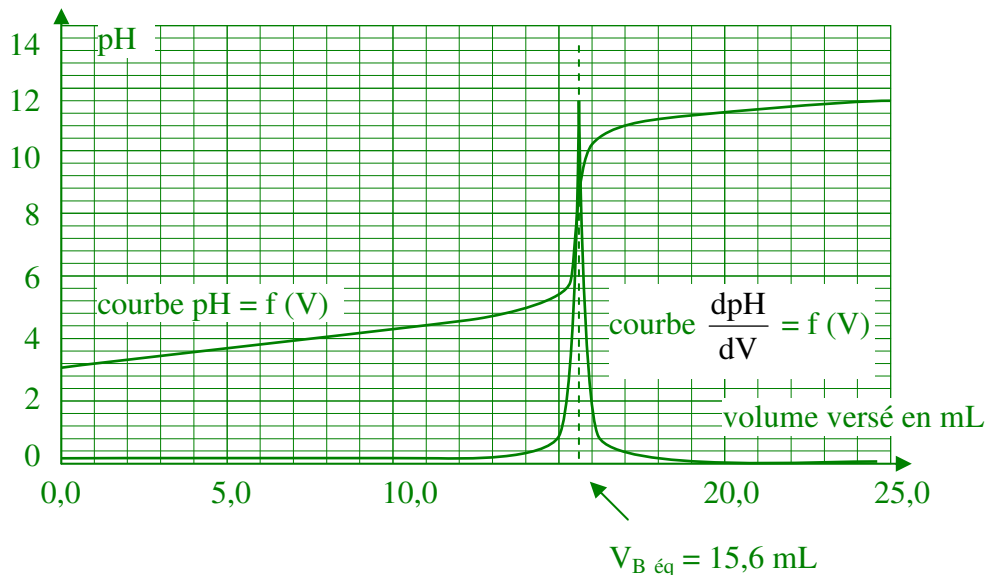
- 9 Schématiser et légender le montage permettant de réaliser le titrage de l'acide barbiturique par la solution d'hydroxyde de sodium.



- 10 Rappeler la définition de l'équivalence d'un titrage.

A l'équivalence, le réactif titré et le réactif titrant ont été entièrement consommés

- 11 A partir des résultats du titrage, déterminer la masse en acide barbiturique présente dans 1,00 g de solide recristallisé.



à l'équivalence
$$\frac{n_i(\text{AH})}{1} = \frac{C_B * V_{B \text{ éq}}}{1}$$

$$n_i(\text{AH}) = C_B * V_{B \text{ éq}} = 5,00 \cdot 10^{-1} * 15,6 \cdot 10^{-3} = 7,80 \cdot 10^{-3} \text{ mol.}$$

masse en acide barbiturique présente dans 1,00 g de solide recristallisé
 $m(\text{AH}) = n_i(\text{AH}) * M(\text{AH}) = 7,80 \cdot 10^{-3} * 128,0 = 0,998 \text{ g}$

12 Préciser si la recristallisation a été satisfaisante. Justifier.

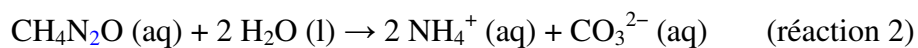
dans 1,00 g de produit recristallisé on a 0,998 g d'acide barbiturique
 le produit obtenu est pur à 99,8% (considéré comme très pur même pour un produit commercial)

Etude de la cinétique de l'hydrolyse de l'urée (partie 2)

Dans le cadre d'un suivi médical, il peut être nécessaire de contrôler la teneur en urée dans les urines. Une méthode pour réaliser ce dosage consiste à procéder, dans un premier temps, à l'hydrolyse de l'urée en ions ammonium et carbonate. Ce sont les ions ammonium formés qui, par la suite, font l'objet d'une analyse en vue de remonter à la concentration initiale en urée.

Dans ce processus de dosage, l'hydrolyse de l'urée est une transformation lente. Une étude expérimentale est conduite pour établir les caractéristiques cinétiques de cette transformation et la manière de l'optimiser.

Pour simplifier l'étude, l'hydrolyse de l'urée est modélisée par la réaction (2) d'équation :



L'eau est en large excès.

On suit l'évolution, au cours du temps, de la concentration en quantité de matière de l'urée, $[\text{urée}]_t$, dans une solution aqueuse diluée et maintenue à la température constante de 37 °C.

Les mesures et leurs exploitations ont permis de tracer les représentations en figures 2 et 3.

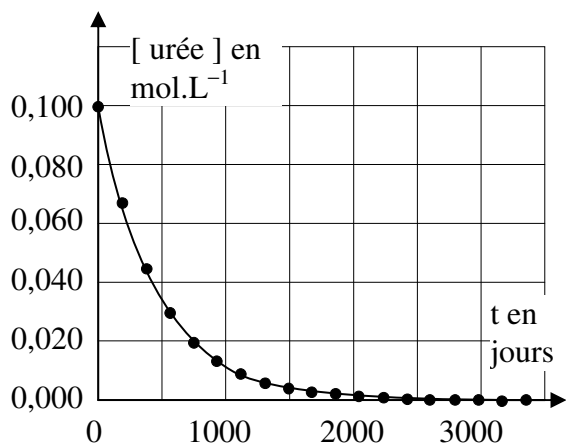


figure 2

évolution temporelle de la concentration en urée, $[urée]_t$

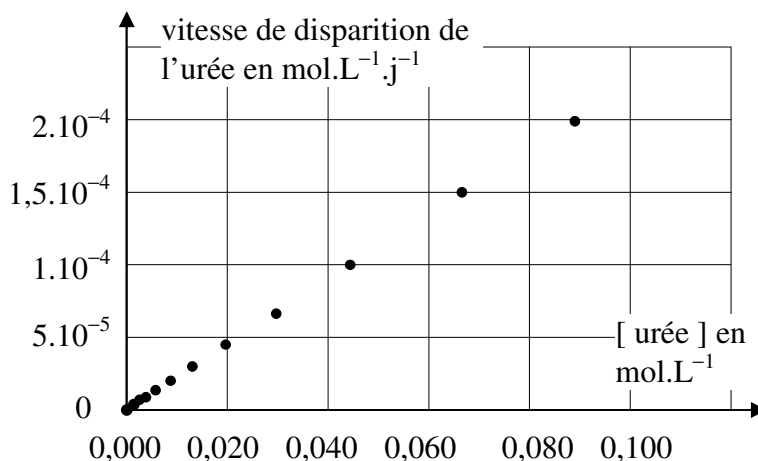


figure 3

évolution de la vitesse volumique de disparition de l'urée en fonction de la concentration en urée, $[urée]_t$

- 13 D'après les résultats expérimentaux, indiquer si l'hydrolyse de l'urée est une transformation totale ou non. Justifier.

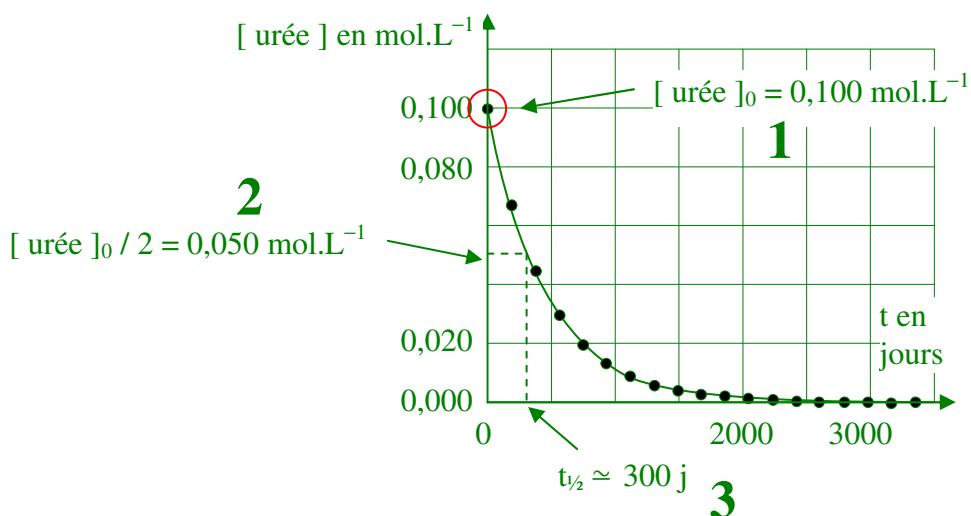
sur la figure 2, on voit que la concentration molaire en urée tend vers 0,000 pour un temps très grand : la transformation est totale (une transformation chimique est non totale si, à l'état final, tous les réactifs et tous les produits sont encore présents dans le système)

- 14 Indiquer de même si cette transformation est rapide ou lente.

pour parvenir à une hydrolyse totale de l'urée, il a fallu plus de 3 000 jours : la transformation est lente

- 15 Déterminer la concentration initiale en urée $[urée]_0$ et estimer la valeur du temps de demi-réaction $t_{1/2}$. Expliquer la démarche.

le temps de demi réaction, noté « $t_{1/2}$ », est la durée nécessaire pour que la concentration d'un réactif parvienne à la moitié de sa valeur initiale



- 16 Discuter la possibilité de mettre en œuvre le dosage de l'urée décrit en introduction de la partie 2 compte tenu des caractéristiques d'évolution temporelle de l'hydrolyse de l'urée.

l'hydrolyse de l'urée est trop lente dans le cadre d'un suivi médical (le malade ne va pas attendre 3000 j avant d'avoir le résultat de son analyse ...)

Pour affiner la caractérisation de la cinétique de cette transformation, on cherche à identifier sa loi de vitesse.

- 17 Définir la vitesse volumique de disparition de l'urée en fonction de la concentration en urée, $[\text{urée}]_t$

si le volume du système reste constant durant la transformation, la vitesse volumique de disparition de l'urée « v » peut s'exprimer en fonction de sa concentration :

$$v = - \frac{d[\text{urée}]_t}{dt}$$

v : vitesse volumique de disparition de l'urée ; en $\text{mol.L}^{-1}.\text{s}^{-1}$

d/dt : opérateur de dérivation par rapport au temps

$[\text{urée}]_t$: concentration molaire de l'urée du système ; en mol.L^{-1}

- 18 Montrer que les résultats expérimentaux sont compatibles avec une loi de vitesse d'ordre 1 pour l'évolution de la vitesse volumique de disparition de l'urée. Justifier.

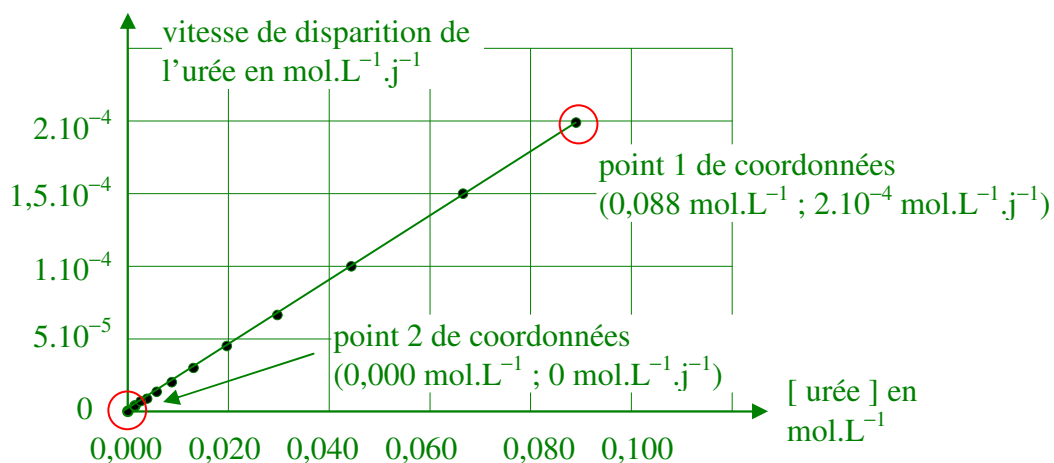
si la loi de vitesse est d'ordre 1 pour l'évolution de la vitesse volumique de disparition de l'urée, cette loi de vitesse peut s'écrire sous la forme : $v = k * [\text{urée}]_t$

ainsi (si la loi de vitesse est d'ordre 1) la vitesse volumique de disparition de l'urée « v » est proportionnelle à la concentration en urée $[\text{urée}]_t$

c'est ce que l'on observe sur la figure 3

- 19 On note k la constante de vitesse de cette loi. Déterminer la valeur de k.

graphiquement (figure 3)



coefficient directeur de la droite (= k la constante de vitesse de la loi)

$$k = \frac{\Delta v}{\Delta[\text{urée}]_t} = \frac{v_1 - v_2}{[\text{urée}]_1 - [\text{urée}]_2} = \frac{2.10^{-4} - 0}{0,088 - 0,000} = 2.10^{-3} \text{ j}^{-1}$$

L'hydrolyse peut être réalisée en présence d'une enzyme : l'uréase.

Les résultats de deux expériences d'hydrolyse de l'urée sont regroupés dans le tableau suivant.

expérience	température en K	constante de vitesse k en j^{-1} (avec j = jour)
------------	------------------	--

sans l'enzyme uréase	310	$2,2 \cdot 10^{-3}$
avec l'enzyme uréase	310	$8,0 \cdot 10^9$

Lorsque l'évolution temporelle de la concentration suit une loi cinétique d'ordre 1, $t_{1/2}$ et k sont reliés par la relation :

$$t_{1/2} = \frac{\ln 2}{k}$$

- 20 Sachant que l'on récupère la totalité de l'uréase à la fin de l'hydrolyse, indiquer son rôle lors de cette hydrolyse.

expérience sans l'enzyme uréase $k = 2,2 \cdot 10^{-3} \text{ j}$

$$t_{1/2 \text{ sans uréase}} = \frac{\ln 2}{k} = \frac{\ln 2}{2,2 \cdot 10^{-3}} = 315 \text{ j}$$

expérience avec l'enzyme uréase $k = 8,0 \cdot 10^9 \text{ j}$

$$t_{1/2 \text{ avec uréase}} = \frac{\ln 2}{k} = \frac{\ln 2}{8,0 \cdot 10^9} = 8,7 \cdot 10^{-11} \text{ j}$$

$$t_{1/2 \text{ avec uréase}} \ll t_{1/2 \text{ sans uréase}}$$

la vitesse de disparition de l'urée est fortement augmentée en présence d'uréase

un catalyseur est une substance dont la présence dans le système augmente les vitesses d'apparition d'un produit ou de disparition d'un réactif

le catalyseur participe à la réaction sans rentrer dans son bilan

l'uréase est un catalyseur

- 21 Comparer les échelles de temps relatives à l'hydrolyse de l'urée avec et sans uréase. Conclure quant à l'optimisation recherchée pour l'hydrolyse de l'urée.

$$t_{1/2 \text{ sans uréase}} \simeq 4 \cdot 10^{12} * t_{1/2 \text{ avec uréase}}$$

en présence d'uréase le titrage devient possible