TITRAGES

Cours ET3 - J. Joubert et Z.Chen

- ▶ Plan du cours
- 1. Principe d'un titrage
 - 1.1. Objectif
 - 1.2. Réaction de titrage
 - 1.3. Équivalence
- 2. Différents types de titrage
 - 2.1. Titrages acido-basique
 - 2.2. Titrages par oxydoréduction
 - 2.3. Titrages par précipitation
 - 2.4. Titrages par complexation

- ► Compétences spécifiques
 - Écrire l'expression d'une constante d'acidité K_a ou de basicité K_b en fonction de concentrations à l'équilibre chimique.
 - Tracer le diagramme de prédominance des espèces AH et A- en fonction du pH.
 Généraliser ce type de tracé aux cas des polyacides et des polybases.
 - ▶ Déterminer l'état final d'équilibre de systèmes simples.
 - Ecrire une réaction de titrage et la relation à l'équivalence du titrage.
 - ► Exprimer le pH d'une solution titrée au cours du titrage.
 - Exprimer la conductivité d'une solution titrée au cours du titrage (cas simple).

J. JOUBERT/Z. CHEN - COURS ET3 - PLAN DU COURS

1. Principe d'un titrage	
1.1. Objectif	
On cherche la composition d'un système. On fait éagir le système inconnu avec un autre système connu par une réaction connue.	
	Par un titrage :
1.2. Réaction de titrage 4 (système inconnu) réagit avec B (système connu)	$B_{\rm (aq)}$ ajoute petit à petit avec un volume mesuré précisément : avec une burette en prélevé précisément un volume $V_{\rm p}$ de la solution de $A_{\rm (aq)}$
Réaction (connu) :	
J. JOUBERT/Z. CHEN – COURS <i>ET3</i> – 1. PRINCIPE D'	UN TITRAGE
	3
I.3. Équivalence	2. Différents types de titrage
	 2. Différents types de titrage 2.1. Titrages acido-basique échange de H⁺(aq)
Définition : l'équivalence correspond au point du dosage où connue) le réactif titré A (concentration	.,
1.3. Équivalence <u>Définition</u> : l'équivalence correspond au point du dosage où connue) le réactif titré A (concentration nconnue) et le réactif titrant B (de concentration sont en proportions stæchiométriques.	2.1. Titrages acido-basique échange de H ⁺ _(aq) Théorie acide-base de Brønsted-Lowry
Définition: l'équivalence correspond au point du dosage où connue) le réactif titré A (concentration nconnue) et le réactif titrant B (de concentration sont	2.1. Titrages acido-basique échange de H ⁺ _(aq) Théorie acide-base de Brønsted-Lowry <u>Définition</u> : l' acide : espèce chimique susceptible de céder un ou plusieurs protons (ion H ⁺);
<u>Définition</u> : l'équivalence correspond au point du dosage où connue) le réactif titré A (concentration nconnue) et le réactif titrant B (de concentration sont en proportions stæchiométriques.	2.1. Titrages acido-basique échange de H+ _(aq) Théorie acide-base de Brønsted-Lowry **Définition**: l'acide*: espèce chimique susceptible de céder un ou plusieurs protons (ion H+); **Définition**: la base*: espèce chimique susceptible de céder.
<u>Définition</u> : l'équivalence correspond au point du dosage où connue) le réactif titré A (concentration nconnue) et le réactif titrant B (de concentration sont en proportions stæchiométriques.	2.1. Titrages acido-basique échange de H+ _(aq) Théorie acide-base de Brønsted-Lowry **Définition**: l'acide*: espèce chimique susceptible de céder un ou plusieurs protons (ion H+); **Définition**: la base*: espèce chimique susceptible de capter un ou plusieurs protons.
<u>Définition</u> : l'équivalence correspond au point du dosage où connue) le réactif titré A (concentration nconnue) et le réactif titrant B (de concentration sont en proportions stæchiométriques.	2.1. Titrages acido-basique échange de H+ _(aq) Théorie acide-base de Brønsted-Lowry **Définition**: l'acide*: espèce chimique susceptible de céder un ou plusieurs protons (ion H+); **Définition**: la base*: espèce chimique susceptible de capter un ou plusieurs protons.
<u>Définition</u> : l'équivalence correspond au point du dosage où connue) le réactif titré A (concentration nconnue) et le réactif titrant B (de concentration sont en proportions stæchiométriques.	2.1. Titrages acido-basique échange de H+ _(aq) Théorie acide-base de Brønsted-Lowry **Définition**: l'acide*: espèce chimique susceptible de céder un ou plusieurs protons (ion H+); **Définition**: la base*: espèce chimique susceptible de capter un ou plusieurs protons.

2.1. Titrages acido-basique échange de H⁺(aq)

<u>Définition</u>: La réaction $Acide_{(aq)} = Base_{(aq)} + H^+_{(aq)}$, la constante d'équilibre notée K_a (La constante d'acidité) et $-log_{10}(K_a) = pK_a$.

$$K_{ci} = \frac{[A^{-}]_{\acute{e}q}[H^{+}]_{\acute{e}q}}{[AH]_{\acute{e}q}C^{\circ}} = \frac{[A^{-}]_{\acute{e}q}[H_{3}O^{+}]_{\acute{e}q}}{[AH]_{\acute{e}q}C^{\circ}}$$

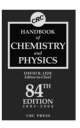
 $\underline{\mathcal{D}\textit{efinition}}$: Base_(aq) + H₂O_(I) = Acide_(aq) + OH⁻_(aq), la constante d'équilibre notée $K_{\mathbf{b}}$ (La constante de basicité) et $-\log_{10}(K_{\mathbf{b}}) = \mathbf{p}K_{\mathbf{b}}$.

$$K_{b} = \frac{[AH]_{\acute{e}q}[OH^{-}]_{\acute{e}q}}{[A^{-}]_{\acute{e}q}C^{\circ}}$$

K_a tabulé dans le livre (Handbook)

Exemple:

- (1) H_2O/HO^- (pK_a = 15,74 à 25 °C)
- (2) H_3O^+/H_2O (p $K_a = -1.74 \text{ à } 25 \text{ °C}$)



 $\underline{\textit{Remarque}}$: La constante de dissociation, notée $K_{\rm d}$; La constante de dissociation de l'eau, notée $K_{\rm e}$.

$$K_{\rm e} = \frac{[{
m H}^+][{
m O}{
m H}^-]}{{
m C}^{\circ 2}} = K_{
m b} K_{
m a}$$

J. JOUBERT/Z. CHEN – COURS ET3 – 2. DIFFÉRENTS TYPES DE TITRAGE

5

2.1. Titrages acido-basique échange de H⁺(aa)

<u>Définition</u>: Une **réaction acide-base** est une transformation chimique entre l'acide d'un couple et la base d'un autre couple acide/base, par l'intermédiaire d'un échange d'ions H⁺.

le couple Acide₁/Base₁ et le couple Acide₂/Base₂.

(1)
$$Acide_1 = Base_1 + H^+$$

(2)
$$Acide_2 = Base_2 + H^+$$
 K

Réaction de bilan :

(R) Acide₁ + Base₂ = Base₁ + Acide₂
$$K_{\mathbf{R}}^{\circ}$$

<u>Exemple</u>:

(1)
$$H_2O_{(I)} = HO_{(aq)} + H_{(aq)}^+$$
 $pK_{a(1)} = 15,74 à t.a.$

(2)
$$NH_4^+_{(aq)} = NH_{3(aq)} + H^+_{(aq)} pK_{a(2)} = 9,25 à t.a.$$

La réaction acide-base :

(R)
$$NH_4^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)} = NH_{3(g)} + H_2O_{(I)}$$
 $K_R^{\circ} =$

J. JOUBERT/Z. CHEN - COURS ET3 - 2. DIFFÉRENTS TYPES DE TITRAGE

 2.1. Titrages acido-basique échange de H+_(aq) Différents acides Si pK_a < -1.74, l'acide se dissocie dans l'eau quantitativement (c'est un acide fort) Exemple: 	• Si -1.74 < pK _a < 15.74, ce sont un acide faible et une base faible. Il existe dans l'eau. <u>Exemple</u> :
• Si pK _a >15.74, la base n'existe pas dans l'eau (c'est une base forte) <u>Exemple</u> :	<u>Remarque</u> : Pour une solution aqueuse, il existe toujours une réaction acide-base entre l'eau et la soluté.
J. JOUBERT/Z. CHEN – COURS <i>ET3</i> – 2. DIFFÉRENTS T	TYPES DE TITRAGE 7
 2.1. Titrages acido-basique échange de H+_(aq) Détection de l'équivalence lère méthode par pH-métrie : pH = f(V) <u>Démonstration</u> : Travaux Pratiques 2 	Titrage d'un acide fort par une base forte (Titrage alcalimétrique) <u>Exemple</u> :
 2ème méthode avec un indicateur coloré : on ajoute un composé qui change de couleur quand V ≈ V_e Il faut bien choir l'indicateur coloré Il faut que la zone de changement de couleur soit deux 	Titrage d'une base forte par un acide fort (Titrage acidimétrique) Exemple:
 3ème méthode par conductimétrie : σ = f(V) <u>Définition</u>, <u>Démonstration et Exemple</u>: Travaux Pratiques J. JOUBERT/7. CHEN – COURS FT3 – 2. DIFFÉRENTS T 	TYPES DE TITDA CE

2.1. Titrages acido-basique échange de H⁺(aq)

Titrage d'un acide faible par une base forte (Titrage alcalimétrique)

Exemple:



Titrage d'une base faible par un acide fort (Titrage acidimétrique)

<u>Exemple</u>:



Titrage de polyacide AH_n (polybase) ou de mélanges d'acides (de bases)

 $\underline{\textit{Exemple}}$: pour un diacide (n = 2):

$$AH_2 \rightarrow AH^- \rightarrow A^{2-}$$

 $\underline{\mathcal{R}_{emarque}}$: Si pK_{a2} - pK_{a1} < 4, deux réactions en même temps

Exemple:



J. JOUBERT/Z. CHEN – COURS ET3 – 2. DIFFÉRENTS TYPES DE TITRAGE

9

2.1. Titrages acido-basique échange de $H^+_{\text{(aq)}}$

Titrage de polyacide $\mathbf{AH_n}$ (polybase) ou de mélanges d'acides (de bases)

 $\underline{\mathcal{R}_{emarque}}$: Si pK_{a2} - pK_{a1} > 4, deux réactions séparées

<u>Exemple</u>:



2.2. Titrages rédox échange d'e-

Exemple: L'iodométrie

(R)
$$I_3^- + 2 S_2 O_3^{2-} \rightarrow S_4 O_6^{2-} + 3 I^- (E_r = +0.4555 \text{ V})$$

(1)
$$I_3^- + 2 e^- \rightleftharpoons 3 I^ (E^{\circ}_{(1)} = +0.5355 \text{ V})$$

(2)
$$S_4O_6^{2-} + 2 e^- \rightleftharpoons 2 S_2O_3^{2-}$$
 $(E^{\circ}_{(2)} = +0.08 \text{ V})$

(R) = (1)-(2);
$$E_r = E^{\circ}_{(1)} - E^{\circ}_{(2)}$$

Un titrage en retour (type indirect) pour la dosage d'oxydant comme MnO_4 -, H_2O_2 .

J. JOUBERT/Z. CHEN – COURS ET3 – 2. DIFFÉRENTS TYPES DE TITRAGE

2.3. Titrages par précipitation

<u>Exemple</u>: L'argentimétrie - Méthode de Mohr

Pour la dosage de Cl- en utilisant l'anion ${\rm CrO_4^{2^-}}$ comme une indicateur.

1e phase:

$$\begin{split} \text{Ag+}_{(\text{aq})} + \text{Cl-} &= \text{AgCl}_{(\text{s})} \text{ (blanche/jaune)} \\ K_{\text{sp}} &= 1.70.10^{-10} \text{ ; } K^{\circ} = K_{\text{sp}}^{-1} = 5,88.10^{9} \end{split}$$

2e phase: quand Cl-tout précipité

$$2Ag^{+}_{(aq)} + CrO_{4}^{2-}_{(aq)} = Ag_{2}CrO_{4(s)}$$
 (rouge)
 $K_{sp} = 1.1.10^{-12}$; $K^{\circ} = K_{sp}^{-1} = 9.1.10^{11}$

2.4. Titrages par complexation

La complexométrie

<u>Exemple</u>: La chélation des cations métalliques par l'EDTA

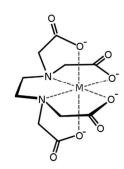
$$M^{2+} + H_4 Y \rightarrow MH_2 Y + 2H^+$$

$$H_4EDTA = H_4Y$$

[Fe(H₂O)₆]³⁺ + H₄EDTA
$$\rightleftharpoons$$
 [Fe(EDTA)]⁻ + 6 H₂O + 4 H⁺

$$K_{\rm eq} = 10^{25.1}$$

J. JOUBERT/Z. CHEN – COURS ET3 – 2. DIFFÉRENTS TYPES DE TITRAGE



l'EDTA un ligand hexadentate

J. JOUBERT/Z. CHEN – COURS ET3 – 2. DIFFÉRENTS TYPES DE TITRAGE

11