Première Partie :

La mesure en
chimie
Unité 5
5 H

Conductimétrie

قياس المواصلة



I – Conductance d'une solution électrolytique :

1 – Nature de courant électrique dans les solutions électrolytiques : 1-1 – Activité :

On met dans un tube de forme U un mélange de solution aqueuse de sulfate de cuivre $\text{II}(Cu^{2+} + SO_4^{2-})$ (figure 1) et la solution aqueuse de dichromate de potassium acidifiée $(2K^+ + Cr_2O_7^{2-})$ (figure 2).

On **émerge deux électrodes de graphite** à chaque **extrémité** du **tube** et on les **connecter** à un **générateur électrique**.

Au bout d'une durée, on remarque l'apparition d'une couleur orange à côté de l'anode (l'électrode associée au pôle positif du générateur), et la couleur bleu à côté de la cathode (l'électrode associée au pôle négatif du générateur).

a- Quelles sont les **espèces chimiques** qui permettent de **conduire** l'**électricité** dans la **solution** ?

Les espèces chimiques qui permettent au courant

électrique de traverser la solution sont les ions : K^+ et Cu^{2+} et $Cr_2O_7^{2-}$ et SO_4^{2-} et H^+ .

b- Quelle est l'espèce chimique responsable de la couleur bleu à côté de la cathode ? Les ions Cu^{2+} sont caractérisés par la couleur bleu.

c- Quelle est l'espèce chimique responsable de la couleur orange à côté de l'anode ? Les ions $Cr_2O_7^{2-}$ sont caractérisés par la couleur orange.

d- Déterminer l'élément chimique qui s'est déplacé vers la cathode et vers l'anode.

L'apparition de la couleur bleu à côté de la cathode indique que les ions Cu^{2+} sont **déplacés** vers la cathode, et l'apparition de la couleur orange à côté de l'anode indique que les ions $Cr_2O_7^{2-}$ sont **déplacés** vers l'anode.

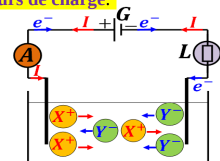
e- déduire la nature du courant électrique dans les électrolytes.

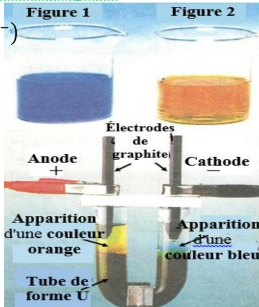
Le courant électrique dans les électrolytes est le double déplacement des ions. Les cations se déplacent selon le sens conventionnel du courant électrique et les anions dans le sens inverse.

1-2 - Résumé :

Le courant électrique produit par le déplacement de porteurs de charge.

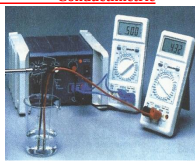
- → Dans les métaux : est un déplacement des électrons libres dans le sens opposé du sens conventionnel.
- → Dans les électrolytes : est un double déplacement des cations dans le sens conventionnel et des anions dans le sens opposé du sens conventionnel.





2 – La loi d'Ohm dans les solutions électrolytiques : <u> 2-1 – Actívíté :</u>

On réalise le **montage expérimental** ci-contre où le **bécher** contient la solution de chlorure de sodium et les électrodes sont parallèles et complètement immergées dans la solution. On applique une **tension alternative sinusoïdale** de sorte que nous enregistrons différentes valeurs de la tension efficace U



et de l'intensité de courant I correspondante, et on obtient les résultats suivants : U(V)

14,4	10	6,4	2,4	0	I(mA)
1,2	0,8	0,44	0,2	0	U(V)

a-Tracer la **courbe** de la **variation** de U en fonction de I. Voir ci-contre.

b- Que concluez-vous ? La loi d'Ohm est-elle validée pour la **solution électrolytique** ?

0,2 I(mA) La **courbe** est une **fonction linéaire**. Alors, on conclut que la tension U et l'intensité de courant I sont proportionnelles, ce qui indique que la solution électrolytique vérifie la loi d'Ohm. 2-2 - Résumé :

Dans une portion d'une solution électrolytique entre deux plaques, la tension U et l'intensité de courant I traverser la solution subir la loi d'Ohm, qui s'exprime :

U = R.I ou I = G.U où $S \leftarrow G = \frac{1}{R} \rightarrow \Omega$ la Conductance de la portion de la solution électrolytique est l'inverse de la résistance.

3 – Les facteurs influençant la conductance d'une solution :

3-1 - Facteurs associés à la cellule conductimétrique:

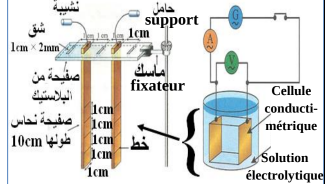
La cellule conductimétrique est constituée de deux plaques planes et parallèles de même surface, séparées par la distance L.

On fixe les deux plaques à une distance de L = 1 cm et on les place dans un bécher contenant 500 mL de solution de chlorure de sodium de $C = 10^{-3} mol. L^{-1}$ puis on réalise le **montage expérimental** ci-contre.

On change la **surface S immergée** dans la **solution** en déplaçant la **position** du fixateur sur le support et en mesurant la tension efficace U et l'intensité de courant I

à chaque position, on obtient les résultats suivants : a- Compléter le tableau. Que concluez-vous?

Voir ci-contre . On remarque que la **Conductance** *G* augmente si on augmente la surface S immergée en raison du **nombre croissant** d'**ions capables** de **se** déplacer d'une électrode à l'autre.



0,6

S(cm ²)	1	2	3	4
G(µS)	137	280	415	545
$\frac{G}{S}$ (SI)	1,4	1,4	1,4	1,4

On Règle la hauteur des électrodes de sorte que la surface immergée reste $S = 1 cm^2$ et on change la distance L entre les deux plaques en choisissant deux fissures (شقين) appropriés, on obtient les résultats suivants :

Physique - chimie Conductimétrie

b- Compléter le tableau. Que **concluez**-vous ?

Voir ci-contre . On remarque que la

Conductance G diminue avec

l'augmentation de la **distance** L en raison du

 L(cm)
 1
 2
 3
 4

 G(μS)
 137
 70
 44
 34

 G×L (10-6 SI)
 1,4
 1,4
 1,4
 1,4

nombre croissant d'espèces chimiques capables de bloquer le déplacement des ions d'une électrode à l'autre.

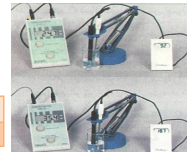
<u>Conclusion</u>: La Conductance G d'une portion d'une solution électrolytique entre deux plaques dépend de la surface S immergée et de la distance L où:

- La Conductance G augmente quand la surface S immergée augmente.
- La Conductance *G* augmente quand la distance *L* diminue.
- La Conductance *G* dépond de l'état de la surface des électrodes (propre, sale, rugueux).

3-2 - Facteurs associés aux caractéristiques de la solution :

On maintient les **dimensions géométriques** de la **cellule conductimétrique fixent** et on mesure la **Conductance** G d'une **solution** de **chlorure de sodium** de $C = 10^{-1} mol. L^{-1}$ à **deux températures différentes**, on obtient les **résultats** suivants : $\theta(^{\circ}) = 9,2 = 18,7$

a- Comment la **température** influence-t-elle la Conductance *G* ?



On remarque que la **Conductance** *G* **augmente** avec l'**augmentation** de la **température** car plus la **température** est **élevée**, plus les **ions** se déplacent **rapidement**.

G (μS)

24,7

On mesure la **Conductance** *G* de **solutions** de **chlorure de sodium** de

différentes concentrations, on obtient les résultats suivants :

b- Comment la **concentration de la solution influence**-t-elle la **Conductance** *G* ?

10-2	5.10 ⁻³	2.10-3	$C(mol.L^{-1})$
3,2	1,6	0,65	G(mS)

35,4

On remarque que la **Conductance** *G* **augmente** avec l'**augmentation** de la **concentration** de **la solution** car plus la **concentration** est **élevée**, plus le **nombre d'ions** déplacés entre les **électrodes** est **élevé**.

On mesure la Conductance G de différentes solutions de chlorure de même concentration $C = 10^{-2} \ mol. \ L^{-1}$, on obtient les **résultats suivants** : c- Pourquoi la valeur de la Conductance G a-t-elle variée lors du changement de la nature de la solution ?

G(mS)	Solutions
3,2	$Na_{(aq)}^+ + Cl_{(aq)}^-$
6,2	$Na_{(aq)}^+ + OH_{(aq)}^-$
10,8	$H_{(aq)}^+ + Cl_{(aq)}^-$

On remarque que la **Conductance** *G* **varie** selon la **nature** des **ions présents** dans la **solution**. Par exemple, la **solution** de **chlorure de sodium** et la **solution** d'hydroxyde **de sodium** se différent par **leurs anions**, ce qui provoque leur **conductivité différente**.

Conclusion:

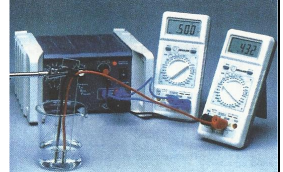
- La Conductance G augmente avec l'augmentation de la température.
- La Conductance G augmente avec l'augmentation de la concentration de la solution, c'est-à-dire $G = \alpha$. C.
- La Conductance *G* dépend de la nature du soluté, c'est-à-dire la nature des ions présents dans la solution.

II-Détermination de la concentration de la sol ionique par la conductimétrie:

1 – Activité :

On réalise le **montage expérimental** ci-contre où on verse dans le **bécher** une **solution** de **chlorure de** sodium de différentes concentrations et on mesure la **Conductance G** de **cette solution**, on obtient les résultats suivants :

5	4	3	2	1	C (mmol.L-1)	
1,75	1,40	1,05	0,70	0,35	G (mS)	



G(mS)

C(mmol/L)

1,5

1.0

0.5

On verse $V = 5 \, mL$ du sérum physiologique (solution de chlorure de sodium diluée) dans une fiole jaugée de 500 mL et on ajoute l'eau distillée jusqu'à ce que le liquide atteigne le trait de jauge, puis on met la solution obtenue dans le bécher et

on mesure sa Conductance G qui vaut G = 1, 25 mS.

a- Tracer la **courbe d'étalonnage** G = f(C). Voir ci-contre.

b- Déterminer la valeur du coefficient de dilution du sérum physiologique? Quel est le but de la dilution? D'après la **relation de dilution**, on a C_i . $V_i = C_f$. V_f .

Alors, le **coefficient de dilution** : $\alpha = \frac{V_f}{V_i} = \frac{500}{5} = 100$

Nous faisons la **dilution** parce que nous observons que la

courbe d'étalonnage G = f(C) ne reste linéaire que pour les solutions diluées.

c- A l'aide de la courbe d'étalonnage G = f(C), déterminer la concentration de la solution de chlorure de sodium préparée à partir du sérum physiologique puis en déduire la concentration de la solution de chlorure de sodium dans le sérum physiologique.

On a G = 1, 25 mS. Et à l'aide de la courbe d'étalonnage, on trouve que la concentration correspondante de cette valeur est $C_f = 3,6 \ mmol. \ L^{-1}$.

Ainsi, la concentration de la solution de chlorure de sodium dans le sérum physiologique est $C_i = \alpha$. $C_f = 100 \times 3$, 6. $10^{-3} = 0$, 36 mol. L^{-1}

2 – La courbe d'étalonnage G = f(C):

On effectue la mesure de la conductance de différents échantillons (de concentrations connues) d'une solution électrolytique du même type de solution électrolytique inconnue « d'une concentration inconnue », puis on trace la courbe G = f(C) appelée courbe d'étalonnage.

On effectue la **mesure** de la **conductance** de la **solution inconnue**, et à l'aide de la courbe d'étalonnage, on détermine sa concentration.

3 – Les limites d'utilisation d'une courbe d'étalonnage G = f(C):

Pour déterminer la concentration d'une solution à l'aide de la courbe d'étalonnage, il faut que:

- La **solution** contient un **seul solvant**.
- Tous les **autres facteurs** soit **fixe**.
- la concentration inconnue soit dans le domaine des concentrations utilisées $C < 1, 5. 10^{-2} \ mol. L^{-1}$.

III- La conductivité d'une solution électrolytique :

1 – Définition:

Puisque la Conductance G d'une portion d'une solution électrolytique est proportionnelle avec la surface S immergée des électrodes et est inversement proportionnelle à la distance L entre elles, on peut écrire : $S \leftarrow G = \sigma \cdot \frac{S}{L} \xrightarrow{\rightarrow m}^{2}$

Où σ : la conductivité d'une solution électrolytique et son unité dans (SI) est S. m^{-1} . Remarque :

Le rapport $\frac{s}{L}$ est une grandeur qui caractérise la cellule conductimétrique appelée constante de cellule et son unité est m.

La **Conductance** *G* ne caractérise pas la **solution**, elle dépend de la **portion** de la **solution électrolytique** entre les deux **plaques cellulaires**.

Mais, la conductivité σ caractérise la solution, et qui traduit la capacité de la solution à conduire le courant électrique. C'est une l'un des propriétés de la solution directement mesurables par un appareil appelé conductimètre.

2 – la conductivité et la concentration d'une solution :

Pour les solutions diluées, on a $G = \alpha$. C et $G = \sigma$. $\frac{S}{L} = K$. σ

Donc $\sigma = \left(\alpha, \frac{L}{s}\right)$. $C = \lambda$. C Où λ : la conductivité molaire de la solution.

IV- La Conductivité molaire ionique :

1 – Définition:

Chaque ion dans une solution se caractérise par sa taille, sa charge et leur état de solvatation (pour les solutions aqueuses), ce qui le différencie des autres types des espèces chimiques qui se trouve dans la solution en termes de capacité à conduire de l'électricité. Cette capacité est exprimée par une grandeur physique appelée conductivité molaire ionique λ_X et son unité dans (SI) est $S. m^2. mol^{-1}$.

2 – la conductivité d'une solution et la conductivité molaire ionique :

Le passage du courant électrique dans une solution électrolytique est dû au double déplacement des ions.

On admet que σ^+ est dû aux cations et σ^- est dû aux anions.

On considère que la **conductivité** σ de la **solution** est la **somme** des deux **conductivité** σ^+ et σ^- , alors on écrit : $\sigma = \sigma^+ + \sigma^-$.

La conductivité σ^- est proportionnelle à la concentration effective des anions, alors on écrit : $\sigma^- = \lambda_{X^-}$. $[X^-]$.

La conductivité σ^+ est proportionnelle à la concentration effective des cations, alors on écrit : $\sigma^+ = \lambda_{X^+} . [Y^+]$.

Ainsi, la **conductivité** σ d'une **solution électrolytique** composée de **cations** Y^+ et d'anions X^- s'écrit comme suit :

$$\sigma = \sum_{i=1}^{n} \lambda_{X_i} \cdot [X_i] = \lambda_{X^-} \cdot [X^-] + \lambda_{Y^+} \cdot [Y^+]$$

$\lambda (S.m^2.mo\ell^{-1})$	Anions	$\lambda (S.m^2.mo\ell^1)$	Cations	
2,0 x 10 ⁻²	HO (aq)	3,5 x 10 ⁻²	$H^{+}(aq)$ $K^{+}(aq)$	
7,8 x 10 ⁻³	Br (aq)	7,4 x 10 ⁻³		
7.7×10^{-3}	I (aq)	7,4 x 10 ⁻³	NH ₄ ⁺ (aq)	