# Réactions acido-basiques

## Au programme



### Savoirs

- ♦ Constante d'acidité, diagramme de prédominance et de distribution ;
- ♦ Exemples usuels d'acides et bases : nom, formule et nature faible ou forte des acides sulfurique, nitrique, chlorhydrique, phosphorique, acétique, de la sourde, l'ion hydrogénocarbonate, l'ammoniac.



### Savoir-faire

- ♦ Identifier le caractère acido-basique d'une réaction en solution aqueuse.
- ♦ Écrire l'équation de la réaction modélisant une transformation en solution aqueuse en tenant compte des caractéristiques du milieu réactionnel (nature des espèces chimique en présence, pH...) et des observations expérimentales.



### Sommaire

Ι	Acides et bases	3
	I/A Couples acido-basiques	3
	I/B Le pH $\ \ldots \ \ldots$	4
II	Réactions acido-basiques en solution	4
	II/A Constante d'acidité	4
	II/B Cas particulier de l'eau	5
	II/C Réaction entre couples	6
III	Distribution des espèces d'un couple	6
	III/A Relation entre pH et concentrations	6
	III/B Diagramme de prédominance	7
	III/C Diagramme de distribution	8
IV	Méthode détermination du pH d'une solution	0

		_
	Liste des définitions         Définition 4.1 : Acides et bases       3         Définition 4.2 : pH       4         Définition 4.3 : Constante d'acidité       4         Définition 4.4 : Réaction acide-base       6         Définition 4.5 : Indicateur coloré       8         Définition 4.6 : Force des acides et des bases       8	<b>4</b> <b>5</b> <b>3</b>
0	Liste des propriétés	
<b>P</b>	Propriété 4.1 : Autoprotolyse de l'eau	
•—	Liste des démonstrations	
:=	Démonstration 4.1 : Relation de Henderson	7
	Liste des interprétations	
>	Interprétation 4.1 : Autoprotolyse de l'eau	) 7
<b>—.</b>	Liste des applications	
	Application 4.1 : Calcul direct d'un $K_A$	<u> </u>
<b>^</b>	Liste des remarques	
	Remarque 4.1 : Solvant et écriture générique	<b>}</b>
_ = =	Liste des exemples	
كا	Exemple 4.1 : Couples à connaître3Exemple 4.2 : pH et concentration4Exemple 4.3 : Constantes d'acidités4Exemple 4.4 : Indicateurs colorés8Exemple 4.5 : Diagrammes de distributions8	<b>L</b> <b>L</b> 3
	Liste des points importants	
\ <u>\</u>	Important 4.1 : Diagramme de prédominance       7         Important 4.2 : Méthode de la réaction prépondérante       10	, )
	Liste des erreurs communes	
4	Attention 4.1 : Échelle des p $K_A$ et ordre	}

I. Acides et bases

# I | Acides et bases

# I/A Couples acido-basiques



#### Définition 4.1 : Acides et bases

- ♦ Un acide est une espèce chimique capable de céder un proton H<sup>+</sup>.
- ♦ Une base est une espèce chimique capable de capter un proton H<sup>+</sup>.
- ♦ Un couple acido-basique est la donnée d'un acide et de sa base conjuguée (espèce obtenu quand l'acide a donné son proton)
- Un polyacide est une espèce qui peut céder plusieurs protons; de même pour une polybase qui peut en capter plusieurs.
- ♦ Une espèce amphotère est une espèce qui peut se trouver à la fois acide d'un couple mais base d'un autre. On dit que c'est un ampholyte.



Exemple 4.1 : Couples à connaître

♦ Oxonium/eau

$$H_{3}O^{+}/H_{2}O$$

♦ Acide chlorhydrique/ion chlorure

♦ Acide sulfurique/ion hydrogénosulfate

$$H_2SO_4/HSO_4^-$$

♦ Ion hydrogénosulfate/ion sulfate

$$HSO_4^-/SO_4^{2-}$$

♦ Acide phosphorique (triacide)

$$H_3PO_4/H_2SO_4^{2-}/HPO_4^{2-}/PO_4^{3-}$$

 $\diamond$  Acide nitrique/ion nitrate

$$\mathrm{HNO_4/NO_3}^{-}$$

♦ Acide éthanoïque/ion éthanoate

♦ Acide carbonique/ion hydrogénocarbonate

♦ Ion ammonium/ammoniac

$$NH_4^+/NH_3$$

♦ Eau/ion hydroxyde

$$H_2O/HO^-$$



### Remarque 4.1 : Solvant et écriture générique

- ⋄ Tous ces ions ne peuvent exister quand dans un solvant adapté. En pratique, on se placera toujours dans l'eau.
- ♦ Pour une écriture générique, on écrira un couple

$$AH/A^{-}$$

même si parfois c'est l'acide qui est chargé positivement et la base neutre  $(NH_4^+/NH_3)$ . C'est une notation de commodité.

Ainsi, un acide dans un milieu aura tendance à libérer des ions H<sup>+</sup>. Seulement, ces ions n'existent pas dans l'eau de manière stable : il sera forcément capté par une autre base, et à défaut par l'eau.

On peut donc mesurer l'acidité d'une solution en mesurant la concentration [H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>].

# $oxed{I/B}$ Le pH



### Définition 4.2 : pH

Le pH d'une solution aqueuse est

$$pH = -\log\left(\frac{[H_3O^+]}{c^{\circ}}\right) \Leftrightarrow [H_3O^+] = c^{\circ}10^{-pH}$$

- ♦ Un pH faible correspond à une solution acide
- ♦ Un pH élevée correspond à une solution basique



### Remarque 4.2 : Opérateur p

Le « p » de pH est en fait un raccourci pour une opération. Pour une grandeur **adimensionnée** X, on définit

$$pX = -\log X$$



Exemple 4.2: pH et concentration

$$\begin{array}{l} \diamond \ pH = 3 \\ \diamond \ [H_3O^+] = 10^{-5} \ mol \cdot L^{-1} \\ \Rightarrow \ pH = 5 \end{array}$$

# II | Réactions acido-basiques en solution

# II/A Constante d'acidité



#### Définition 4.3 : Constante d'acidité

Pour un couple AH/A<sup>-</sup>, la constante d'équilibre associée est celle de **l'acide avec l'eau** :

$$AH_{(aq)} + H_2O_{(l)} = A^-_{(aq)} + H_3O^+_{(aq)}$$

$$K_A = \frac{[H_3O^+]_{eq} \times [A^-]_{eq}}{[AH]_{eq}c^\circ}$$

 $K_A$ 

D'où

On aura alors  $pK_A = -\log K_A$  qui sont les données tabulées et données.



Exemple 4.3 : Constantes d'acidités

On donne des  $pK_A$ , donner les  $K_A$ :

$$pK_A(CH_3COOH/CH_3COO^-) = 4.75$$
 et  $pK_A(NH_4^+/NH_3) = 9.2$ 

$$K_A(\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{COO}^-) = 10^{-4.75}$$
 et  $K_A(\text{NH}_4^+/\text{NH}_3) = 10^{-9.2}$ 



## Application 4.1 : Calcul direct d'un $K_A$

On mélange une solution d'acide éthanoïque à  $c_0 = 10^{-2} \,\mathrm{mol \cdot L^{-1}}$  dans de l'eau, et on mesure  $[\mathrm{H_3O^+}]_{\mathrm{eq}} = 10^{-3.38} \mathrm{mol \cdot L^{-1}}$ . Dresser le tableau d'avancement, déterminer l'état final puis

déterminer la valeur de  $K_A$  du couple.

Équation		CH <sub>3</sub> COOH <sub>(aq)</sub>	+ H <sub>2</sub> O <sub>(l)</sub>	$\rightarrow \mathrm{CH_3COO^-}_{\mathrm{(aq)}}$	+ H <sub>3</sub> O <sup>+</sup> <sub>(aq)</sub>
Initial	x = 0	$c_0$	excès	0	0
Final	$x_f = x_{\rm eq}$	$c_0 - x_{\rm eq}$	excès	$x_{\rm eq}$	$x_{ m eq}$

$$x_{\text{max}} = c_0$$
 et  $[\text{H}_3\text{O}^+]_f = x_f < x_{\text{max}}$  donc équilibre  $\Rightarrow x_f = x_{\text{eq}} = 10^{-3.38} \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 

Ainsi

$$\Rightarrow \boxed{x_f = x_{\text{eq}} = 10^{-3,38} \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}}$$

$$K_A = \frac{x_{\text{eq}}^2}{c_0 - x_{\text{eq}}} \Rightarrow \underline{K_A = 1,8 \times 10^{-5} = 10^{-4,74}}$$

# Cas particulier de l'eau

En tant qu'ampholyte, l'eau intervient dans deux couples :

$$H_3O^+/H_2O$$
 et  $H_2O/HO^-$ 

Le premier couple donne

$$H_3O^+ + H_2O = H_2O + H_3O^+$$

 $K^{\circ} = 1$ 

Le second donne une réaction remarquable :



### Propriété 4.1 : Autoprotolyse de l'eau

La réaction d'autoprotolyse de l'eau est la réaction de l'eau sur elle-même, et sa constante est appelée produit ionique de l'eau noté  $K_e$ :

$$2H_2O = \frac{H_3O^+ + HO^-}{1}$$

$$K_e(25\,^{\circ}\text{C}) = 10^{-14}$$

Et ainsi

$$K_e = \frac{[\mathrm{H_3O^+}]_{\mathrm{eq}} \times [\mathrm{HO^-}]_{\mathrm{eq}}}{c^{\circ 2}}$$

## Interprétation 4.1 : Autoprotolyse de l'eau

Ainsi, dans de l'eau pure, il y aura forcément des ions oxonium et hydroxyde, mais surtout en solution aqueuse la quantité d'ions  $H_3O^+$  est directement reliée à celle des ions  $HO^-$ : l'un n'évolue pas sans l'autre.



Application 4.2 : pH de l'eau pure

Déterminer donc le pH de l'eau pure.

Équ	ıation	H <sub>2</sub> O <sub>(l)</sub> -	$+$ $H_3O^+_{(aq)}$	$+$ $\mathrm{HO}^{-}_{\mathrm{(aq)}}$
Initial	x = 0	excès	0	0
Final	$x_f = x_{\rm eq}$	excès	$x_{\rm eq}$	$x_{ m eq}$

Ainsi

$$[H_3O^+]_{eq} = x_{eq}$$
 et  $K_e = \left(\frac{x_{eq}}{c^\circ}\right)^2 \Leftrightarrow \frac{[H_3O^+]_{eq}}{c^\circ} = c^\circ \sqrt{K_e}$   
  $\Leftrightarrow pH = \frac{1}{2}pK_e \Leftrightarrow pH = 7$ 

On dit que l'eau est **neutre**.

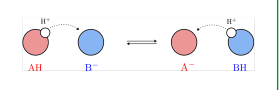
# II/C Réaction entre couples



### Définition 4.4 : Réaction acide-base

Une réaction entre un acide AH et une base  $B^-$  est l'action de l'acide d'un couple avec la base d'un autre, et résulte en l'échange d'un (ou plusieurs) protons :

$$AH + B^- = A^- + BH$$



Comme dans les chapitres précédents, on va souvent s'intéresser à des calculs de constantes de réaction, il y aura deux manières de procéder. Prenons un exemple :



### Application 4.3 : Calcul de constantes de réactions

Soit la réaction entre l'ion éthanoate et l'ion ammonium :

$$K^{\circ}$$
  $\frac{\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}_{(\text{aq})} + \text{NH}_{4}^{+}_{(\text{aq})} = \frac{\text{CH}_{3}\text{COOH}_{(\text{aq})} + \text{NH}_{3(\text{aq})}}{\text{p}K_{A}(\text{NH}_{4}^{+}/\text{NH}_{3}) = \text{p}K_{A,1} = 9,2}$  et  $\text{p}K_{A}(\text{CH}_{3}\text{COOH}/\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}) = \text{p}K_{A,2} = 4,75$ 

- 1 Déterminer la constante de réaction en exprimant  $K^{\circ}$ ,  $K_{A,1}$  et  $K_{A,2}$  et en les combinant.
- 2 Déterminer la constante de réaction en trouvant un lien entre les 3 équations.

$$K_{A,1} = \frac{[\mathrm{H}_3\mathrm{O}^+]_{\mathrm{eq}} \times [\mathrm{NH}_3]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{NH}_4^+]_{\mathrm{eq}}} \quad \text{et} \quad K_{A,2} = \frac{[\mathrm{H}_3\mathrm{O}^+]_{\mathrm{eq}} \times [\mathrm{CH}_3\mathrm{COO}^-]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{CH}_3\mathrm{COOH}]_{\mathrm{eq}}}$$
 Or 
$$K = \frac{[\mathrm{CH}_3\mathrm{COOH}]_{\mathrm{eq}} \times [\mathrm{NH}_3]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{CH}_3\mathrm{COO}^-]_{\mathrm{eq}} \times [\mathrm{NH}_4^+]_{\mathrm{eq}}} \times \frac{[\mathrm{H}_3\mathrm{O}^+]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{H}_3\mathrm{O}^+]_{\mathrm{eq}}}$$
 On identifie 
$$K^\circ = \frac{K_{A,1}}{K_{A,2}} \Rightarrow \underline{K}^\circ = 10^{-4,45}$$

$$\begin{array}{cccc}
\boxed{2} & K_{A,1} & \text{NH}_{4}^{+}_{(\text{aq})} + \text{H}_{2}\text{O}_{(\text{l})} = \text{NH}_{3(\text{aq})} + \text{H}_{3}\text{O}^{+}_{(\text{aq})} & (1) \\
& K_{A,2} & \text{CH}_{3}\text{COOH}_{(\text{aq})} + \text{H}_{2}\text{O}_{(\text{l})} = \text{CH}_{3}\text{COO}^{-}_{(\text{aq})} + \text{H}_{3}\text{O}^{+}_{(\text{aq})} & (2) \\
& (R) = (1) - (2) \Rightarrow \boxed{K^{\circ} = \frac{K_{A,1}}{K_{A,2}}}
\end{array}$$

# III Distribution des espèces d'un couple

# III/A Relation entre pH et concentrations



### Propriété 4.2 : Relation de HENDERSON

Pour un unique couple acide-base en solution, on a la relation suivante :

$$pH = pK_A + \log \frac{[A^-]}{[AH]}$$



#### Démonstration 4.1: Relation de Henderson

$$K_{A} \triangleq \frac{[\mathrm{H}_{3}\mathrm{O}^{+}]_{\mathrm{eq}} \times [\mathrm{A}^{-}]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{A}\mathrm{H}]_{\mathrm{eq}}c^{\circ}} \Leftrightarrow \frac{[\mathrm{H}_{3}\mathrm{O}^{+}]_{\mathrm{eq}}}{c^{\circ}} = K_{A}\frac{[\mathrm{A}\mathrm{H}]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{A}^{-}]_{\mathrm{eq}}}$$
$$-\log[\mathrm{H}_{3}\mathrm{O}^{+}]_{\mathrm{eq}} = -\log K_{A} - \log\frac{[\mathrm{A}\mathrm{H}]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{A}^{-}]_{\mathrm{eq}}} \Leftrightarrow \boxed{\mathrm{pH} = \mathrm{p}K_{A} + \log\frac{[\mathrm{A}^{-}]}{[\mathrm{A}\mathrm{H}]}}$$



### Remarque

On retrouve bien que le pH augmente lorsque l'on ajoute de la base, et inversement.

## III/B Diagramme de prédominance



### Important 4.1 : Diagramme de prédominance

D'après la formule précédente, on remarque que

- $\diamond$  [AH] = [A<sup>-</sup>]  $\Rightarrow$  pH = p $K_A$
- $\diamond$  [AH] > [A<sup>-</sup>]  $\Rightarrow$  pH > p $K_A$ ; on dit que l'acide prédomine
- $\diamond$  [AH] = [A<sup>-</sup>]  $\Rightarrow$  pH = p $K_A$ ; on dit que **la base prédomine**

De plus, on peut trouver quand est-ce qu'une espèce est majoritaire, i.e. sa concentration est 10 fois supérieure à celle de l'espèce conjuguée :

- $\diamond~[{\rm AH}] > 10[{\rm A}^-] \Rightarrow {\rm pH} < {\rm p}K_A 1\,;$  on dit que l'acide est majoritaire
- $\diamond~[\mathrm{A}^-] > 10[\mathrm{AH}] \Rightarrow \mathrm{pH} > \mathrm{p}K_A + 1\,;$  on dit que la base est majoritaire

On trace ainsi le diagramme de prédominance d'un couple acido-basique :

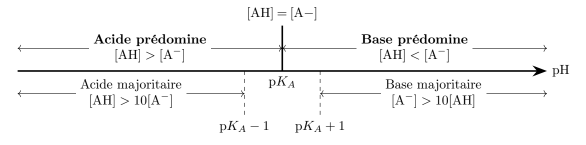
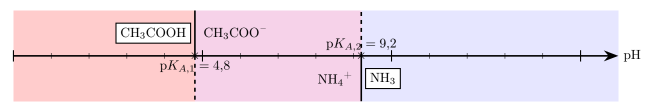


Figure 4.1 – Diagramme de prédominance générique

## ٢

### Interprétation 4.2 : Diagrammes combinés et réaction spontanée

Les diagrammes de prédominances permettent de savoir si deux espèces réagissent. En effet, deux espèces qui ont des domaines de prédominance disjoints vont réagir ensemble pour donner les espèces qui peuvent exister ensemble au même pH. Il suffit donc de tracer un diagramme avec les différents couples pour trouver la réaction spontanée :





#### Définition 4.5 : Indicateur coloré

Un indicateur coloré est une espèce chimique dont les formes acide et basique n'ont pas la même couleur. La zone de virage est la zone de pH où les deux formes sont présentes, et que l'indicateur a une couleur intermédiaire.



Exemple 4.4 : Indicateurs colorés

- $\diamond$  Le bleu de bromothymol (BBT) : p $K_A = 7.3$
- $\diamond$  La phénolphtaléine : p $K_A = 9.4$

Le papier pH repose sur ce principe, en utilisant plusieurs indicateurs colorés.



#### Définition 4.6 : Force des acides et des bases

♦ Un acide fort est un acide qui se dissout totalement dans l'eau. Son p $K_A$  est alors petit, et sa base conjuguée est dite faible.

$$AH + H_2O \longrightarrow A^- + H_3O^+$$

$$K_A \gg 1 \Leftrightarrow pK_A \leq 0$$

♦ Une base forte est une base qui se dissout totalement dans l'eau. Son p $K_A$  est alors grand, et son acide conjugué est dit faible.

$$AH + H_2O \longleftarrow A^- + H_3O^+ \qquad K_A \ll 1 \Leftrightarrow pK_A \ge 14$$

$$K_A \ll 1 \Leftrightarrow pK_A \ge 14$$

On peut alors les classer grâce à une échelle de p $K_A$ :

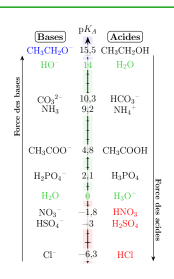


FIGURE 4.2 -Échelle des p $K_A$ 



## Attention 4.1 : Échelle des $pK_A$ et ordre

Dans une échelle des  $pK_A$ , les bases sont à gauche!

# III/C

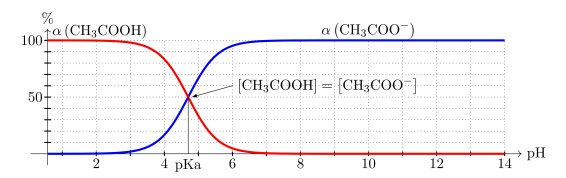
## Diagramme de distribution

On peut avoir plus de détail sur la répartition en traçant la proportion de l'acide et de la base en fonction du pH.

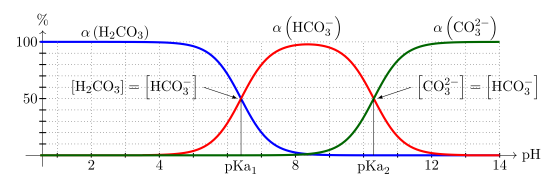


## Exemple 4.5: Diagrammes de distributions

 $\diamond$  Monoacide : En appelant  $\alpha(CH_3COOH)$  la fraction en acide éthanoïque, le diagramme de distribution entre lui et sa base conjuguée est



 $\diamond$  **Polyacide**: On trouve plusieurs courbes, avec les formes acides qui dominent à bas pH et les formes basiques à haut pH. Sur le graphique suivant, donner les formes basiques en solution de l'acide carbonique  $H_2CO_3$ , attribuez les courbes aux espèces et en déduire les p $K_A$ .



# IV Méthode détermination du pH d'une solution



### Important 4.2: Méthode de la réaction prépondérante

- 1 Lors de la réaction entre plusieurs couples acide-base, on dresse une échelle en  $pK_A$  en mettant les couples, et on **encadre les espèces présentes**.
- 2 La réaction prépondérante est alors celle entre l'acide présent le plus fort et la base présente la plus forte <sup>1</sup>.
- 3 La RP est **favorisée** selon la **règle du gamma** :

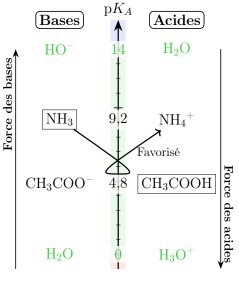


FIGURE 4.3 – Favorisé

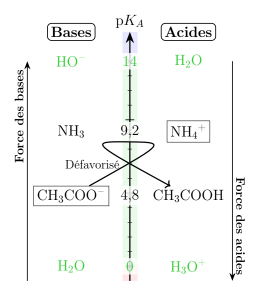


FIGURE 4.4 – Défavorisé

Et on trouve la constante de la RP en calculant :

$$K^{\circ} = 10^{\mathrm{p}K_{\mathrm{base}} - \mathrm{p}K_{\mathrm{acide}}} \Leftrightarrow K^{\circ} = 10^{|\Delta \mathrm{p}K_A|}$$
 si favorisé et  $K^{\circ} = 10^{-|\Delta \mathrm{p}K_A|}$  sinon

4 On dresse un tableau d'avancement et on résout, si besoin avec la relation d'HENDERSON. Si la RP est totale, on recommence avec les espèces restantes.

<sup>1.</sup> On néglige HO<sup>-</sup> et H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> en solution si on partait avec de l'eau.



### Application 4.4 : Détermination d'un pH à l'équilibre

On mélange  $V_0 = 50 \,\mathrm{mL}$  d'une solution d'acide éthanoïque à  $c_0 = 0.10 \,\mathrm{mol \cdot L^{-1}}$ , et le même volume d'une solution de nitrite de sodium (Na<sup>+</sup>; NO<sub>2</sub><sup>-</sup>) à la même concentration. On donne

$$pK_{A,1} = pK_A(CH_3COOH/CH_3COO^-) = 4.74$$
 et  $pK_{A,2} = pK_A(HNO_2/NO_2^-) = 3.2$ 

### Déterminer les concentrations des espèces à l'équilibre et le pH

- 1 On dresse l'échelle de p $K_A$  et on encadre les espèces présentes;
- 2 Réaction prépondérante :

$$\text{CH}_{3}\text{COOH}_{(\text{aq})}^{+} \text{NO}_{2(\text{aq})}^{-} = \text{CH}_{3}\text{COO}_{(\text{aq})}^{-} + \text{HNO}_{2(\text{aq})}$$

$$K^{\circ} = 10^{pK_{A,2} - pK_{A,1}} = 10^{-1.54}$$

- 3 Elle est en effet limitée.
- 4 On dresse le tableau, en faisant attention au fait qu'on a dilué par 2 :

$$[CH_3COOH]_0 = \frac{c_0V_0}{V} = \frac{c_0}{2} = [NO_2^-]$$

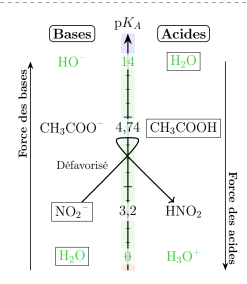


FIGURE 4.5 – Échelle p $K_A$ 

Équation		CH <sub>3</sub> COOH <sub>(aq)</sub>	- NO <sub>2</sub> -(aq) =	$= \mathrm{CH_3COO^-}_{\mathrm{(aq)}}$	+ HNO <sub>2(aq)</sub>
Initial	x = 0	$c_0/2$	$c_0/2$	0	0
Final	$x_f = x_{\rm eq}$	$c_0/2 - x_{\rm eq}$	$c_0/2 - x_{\rm eq}$	$x_{\rm eq}$	$x_{\rm eq}$

$$K^{\circ} = \frac{x_{\text{eq}}^{2}}{(c_{0}/2 - x_{\text{eq}})^{2}} \underset{x_{\text{eq}} > 0}{\Longrightarrow} x_{\text{eq}} = \left(\frac{c_{0}}{2} - x_{\text{eq}}\right) \sqrt{K^{\circ}}$$

$$\Leftrightarrow \boxed{x_{\text{eq}} = \frac{\sqrt{K^{\circ}}}{1 + \sqrt{K}} \frac{c_{0}}{2}} \Rightarrow \underbrace{x_{\text{eq}} = 7.3 \times 10^{-3} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}}_{\text{eq}}$$

$$\Rightarrow \begin{cases} [\text{CH}_{3}\text{COOH}]_{\text{eq}} = [\text{NO}_{2}^{-}]_{\text{eq}} = 4.27 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \\ [\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}]_{\text{eq}} = [\text{HNO}_{2}]_{\text{eq}} = 7.3 \times 10^{-3} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \\ \Rightarrow \boxed{\text{pH} = \text{p}K_{A,1} + \log\left(\frac{[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}]_{\text{eq}}}{[\text{CH}_{3}\text{COOH}]_{\text{eq}}}\right) = 3.97}$$