Réactions d'oxydo-réduction

Au programme



Savoirs

- Oxydants et réducteurs, réactions d'oxydoréduction, nombre d'oxydation, dismutation et médiamutation.
- ♦ Exemples d'oxydants et de réducteurs minéraux usuels : nom, nature et formule des ions thiosulfate, permanganate, hypochlorite, du peroxyde d'hydrogène.
- ♦ Pile, tension à vide, potentiel d'électrode, formule de NERNST, électrodes de référence.
- ♦ Diagrammes de prédominance ou d'existence.
- ♦ Aspect thermodynamique des réactions d'oxydo-réduction.



Savoir-faire

- ♦ Relier la position d'un élément dans le tableau périodique et le caractère oxydant ou réducteur du corps simple correspondant.
- ♦ Prévoir les nombres d'oxydation extrêmes d'un élément à partir de sa position dans le tableau périodique.
- ♦ Identifier l'oxydant et le réducteur d'un couple.
- ♦ Décrire le fonctionnement d'une pile à partir d'une mesure de tension à vide ou à partir des potentiels d'électrode.
- ♦ Utiliser les diagrammes de prédominance ou d'existence pour prévoir les espèces incompatibles ou la nature des espèces majoritaires.
- Prévoir qualitativement ou quantitativement le caractère thermodynamiquement favorisé ou défavorisé d'une réaction d'oxydo-réduction à partir des potentiels standard des couples.



Sommaire

I Oxy	ydants et réducteurs	3
I/A	Couples oxydo-réducteurs	3
I/B	Nombre d'oxydation	4
II Dis	tribution des espèces d'un couple	5
II/A	Potentiel d'un couple	5
II/B	Diagramme de prédominance	7
III Réa	actions entre couples	7
III/A	Réactions d'oxydoréduction	7
$\mathrm{III/B}$	Sens de réaction	8
$_{ m III/C}$	Cas particuliers	9
$_{ m III/D}$	Calcul de constantes d'équilibre	0
IV Pile	es électrochimiques	1
IV/A	Présentation	1
IV/B	Force électromotrice	2
IV/C	Charge totale d'une pile	4

-	——————— Resultats phares —————	
	Liste des définitions	
	Définition 6.1 : Oxydant et réducteur Définition 6.2 : Nombre d'oxydation Définition 6.3 : Force des oxydants et des réducteurs Définition 6.4 : Réaction d'oxydoréduction Définition 6.5 : Dismutation Définition 6.6 : Médiamutation Définition 6.7 : Piles électrochimiques Définition 6.8 : Potentiel d'électrode et f.e.m. Définition 6.9 : Électrodes de référence	3 4 7 7 9 9 12 12 13
ı	Liste des propriétés	
•	Propriété 6.1 : Nombre d'oxydation	5 5 10 14
_ ,	Liste des démonstrations	
B	Démonstration 6.1 : Constante d'équilibre d'oxydoréduction	10 14
.	Liste des outils	
	Outils 6.1 : Équilibrer une demi-réaction	3 10
· • I	Liste des applications	
	Application 6.1 : Équilibrage d'une équation rédox Application 6.2 : Calculs de nombres d'oxydation Application 6.3 : Calcul de potentiels Application 6.4 : Stabilité par dismutation ou médiamutation Application 6.5 : Calcul de constante d'équilibre Application 6.6 : Calcul de la f.e.m. de la pile DANIELL Application 6.7 : Charge de la pile DANIELL	3 5 6 9 10 13 14
٦ _ا	Liste des points importants	
/	Important 6.1 : Règles de calcul nombre d'oxydation Important 6.2 : Diagramme de prédominance Important 6.3 : Sens spontané de réaction Important 6.4 : Production et réception des électrons	5 7 8 12
ı	Liste des erreurs communes	
۱	Attention 6.1 : Utilisation des diagrammes rédox	7 8 10

I | Oxydants et réducteurs

I/A Couples oxydo-réducteurs

目

Définition 6.1 : Oxydant et réducteur

- \diamond Un oxydant est une espèce chimique capable de capter un ou plusieurs électrons ;
- \diamond Un réducteur est une espèce chimique capable de
 $\underline{\text{c\'eder}}$ un ou plusieurs électrons ;
- ♦ Un couple oxydant-réducteur, noté Ox/Red¹, est associé via la demi-équation électronique :

$$Red = Ox + ne^-$$



Exemple 6.1 : Couples simples

♦ Le cuivre : $Cu_{(s)} = Cu_{(aq)}^{2+} + 2e^{-}$ Cu^{2+} oxydant, Cu <u>réducteur</u>

♦ Le zinc : $Zn_{(s)} = Zn_{(aq)}^{2+} + 2e^{-}$ De même

 $\diamond \ \ \text{Le dichlore}: \qquad \qquad 2 \, \text{Cl}^-_{(aq)} = \text{Cl}_{2(g)} + 2 \, \text{e}^- \qquad \quad \text{Cl}_2 \ \underline{\text{oxydant}}, \ \text{Cl}^- \ \underline{\text{r\'educteur}}$



Outils 6.1 : Équilibrer une demi-réaction

Pour équilibrer une demi-équation en milieu acide :

- 1 Équilibrer les éléments autres que O ou H;
- 2 Équilibrer l'oxygène avec $H_2O_{(l)}$;
- $\boxed{3}$ Équilibrer les hydrogènes avec $H_{(aq)}^+$;
- $\boxed{4}$ Équilibrer les charges avec e^-

Si le **milieu est basique**, écrire une équation avec des $H_{(aq)}^+$ n'est pas représentatif de la réalité :

 $\boxed{5}$ On **remplace** \mathbf{H}^+ **par** \mathbf{HO}^- grâce à l'autoprotolyse de l'eau :

$$H_2O_{(s)} = H_{(aq)}^+ + HO_{(aq)}^-$$



Application 6.1 : Équilibrage d'une équation rédox

- 1) Équilibrer la demi-équation du couple ${\rm MnO_{4(aq)}^-/MnO_{2(s)}}$ en milieu basique.
- 2) Équilibrer la demi-équation du couple ${\rm Cr_2O_7}^{2-}_{\rm (aq)}/{\rm Cr_{(aq)}^{3+}}$
- 1) $\boxed{1}$ $\mathrm{MnO}_{2(s)} = \mathrm{MnO}_{4(aq)}^{-}$
 - $MnO_{2(s)} + 2H_2O_{(l)} = MnO_{4(aq)}^{-}$
 - 3 $\operatorname{MnO}_{2(s)} + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}_{(l)} = \operatorname{MnO}_{4(aq)}^- + 4 \operatorname{H}_{(aq)}^+$
 - $\mathrm{MnO}_{2(\mathrm{s})} + 2\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}_{(\mathrm{l})} = \mathrm{MnO}_{4(\mathrm{aq})}^- + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^+ + 3\,\mathrm{e}^- \qquad \qquad \mathrm{milieu\ acide}$
 - $MnO_{2(s)} + 4HO_{(aq)}^{-} = MnO_{4(aq)}^{-} + 2H_2O_{(l)} + 3e^{-}$ milieu basique

^{1.} On fera donc particulièrement au sens qui n'est pas « rédox »!

	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} = \operatorname{Cr}_2 \operatorname{O}_{7(aq)}^{2-}$	2) 1
	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Cr}_2 O_{7(aq)}^{2-}$	2
	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Cr}_2 O_{7(aq)}^{2-} + 14 \operatorname{H}_{(aq)}^+$	3
milieu acide	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Cr}_2 O_{7(aq)}^{2-} + 14 \operatorname{H}_{(aq)}^+ + 6 \operatorname{e}^-$	4
milieu basique	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 14 \operatorname{HO}_{(aq)}^{-} = \operatorname{Cr}_2 \operatorname{O}_{7(aq)}^{2-} + 7 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}_{(l)} + 6 \operatorname{e}^{-}$	5



Exemple 6.2 : Couples à connaître

♦ Ions tétrathionate/ion thiosulfate

$$2S_2O_{3(aq)}^{2-} = S_4O_{6(aq)}^{2-} + 2e^{-}$$

♦ Ion permanganate/ion manganèse II

$$Mn_{(aq)}^{2+} + 4 H_2 O_{(l)} = MnO_{4(aq)}^- + 8 H_{(aq)}^+ + 5 e^-$$

♦ Ion hypochlorite/ion chlorure

$$Cl_{(aq)}^- + H_2O_{(l)} = ClO_{(aq)}^- + 2H_{(aq)}^+ + 2e^-$$

♦ Ion dichromate/ion chrome III

$$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Cr}_2 O_{7(aq)}^{2-} + 14 \operatorname{H}_{(aq)}^+ + 6 \operatorname{e}^-$$

♦ Peroxyde d'hydrogène ²/eau

$$2 H_2 O_{(l)} = H_2 O_{2(aq)} + 2 H_{(aq)}^+ + 2 e^-$$

♦ dioxygène/eau

$$2 H_2 O_{(l)} = O_{2(g)} + 4 H_{(aq)}^+ + 4 e^-$$

dioxygène/peroxyde d'hydrogène

$$H_2O_{2(aq)} = O_{2(g)} + 2 H_{(aq)}^+ + 2 e^-$$

♦ Eau/dihydrogène

$$H_{2(g)} = 2 H_{(aq)}^+ + 2 e^-$$



Remarque 6.1 : Autour des demi-équations

- Ces demi-équation ne représentent pas de réelles transformations chimiques, on ne peut faire intervenir explicitement des électrons libres : ce sont des outils.
- ♦ Comme pour les réactions acide-base, certaines espèces sont à la fois oxydante et réductrice.



Nombre d'oxydation



Définition 6.2: Nombre d'oxydation

Le **nombre d'oxydation** d'un **atome dans une molécule** est le nombre de charges élémentaires *e* qu'il porterait si on venait à répartir les électrons des liaisons aux **plus électronégatifs**. Il s'écrit en chiffres romains.



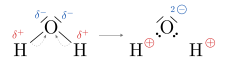
Exemple 6.3: Illustrations simples du nombre d'oxydation

Oxygène dans dioxygène :

$$\langle O = O \rangle \longrightarrow \langle O : :O \rangle$$

Après répartition fictive des électrons, chaque oxygène est neutre : n.o.(O) = 0

♦ Oxygène et hydrogène dans l'eau :



Après la répartition fictive des électrons, n.o.(O) = -II et n.o.(H) = +I

^{2.} Aussi appelée « eau oxygénée »

^{3.} Aussi degré d'oxydation



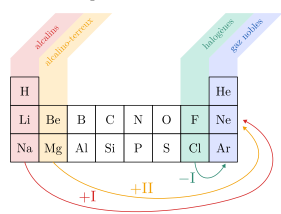
Propriété 6.1 : Nombre d'oxydation

- ♦ Le nombre d'oxydation d'un élément est lié à sa structure électronique : dans un édifice chaque élément cherche à se rapprocher de la structure des gaz nobles en remplissant ou vidant sa couche de valence, et son nombre d'oxydation est donc borné.
- \diamond Lors d'une **oxydation**, **n.o.** \nearrow ; lors d'une <u>réduction</u>, n.o. \searrow .



Exemple 6.4 : Nombre d'oxydation et structure électronique

- \diamond Oxygène : $\chi_0 \nearrow \Rightarrow$ souvent chargé -2e
- ♦ **Alcalins** : facilement +I
- ♦ Alcalinos-terreux : facilement +II
- Halogènes : facilement -I
- ♦ Gaz nobles : pas d'oxydation ou de réduction





Important 6.1 : Règles de calcul nombre d'oxydation

- 1) Le n.o. d'un élément seul est égal à sa charge;
- 2) La somme des n.o. des élements d'une molécule est égale à la charge de la molécule;
- 3) En général, dans les molécules et ions complexes, n.o.(H) = +I;
- 4) En général, dans les molécules et ions complexes, n.o.(O) = -II (sauf si cela met en défaut les règles précédentes).



Application 6.2: Calculs de nombres d'oxydation

- \diamond Cu: n.o.(Cu) = 0
- \Rightarrow H₂O₂: n.o.(H) = +I \Rightarrow 2 · 1 + 2 · n.o.(O) = 0 \Leftrightarrow n.o.(O) = -I



Transition

Ainsi, l'équilibre entre les espèces d'un couple repose sur la capacité du milieu à recevoir ou perdre des électrons : les couples oxydant-réducteur ont donc des caractéristiques électriques.

II | Distribution des espèces d'un couple



Potentiel d'un couple



Propriété 6.2 : Formule de NERNST

Pour une demi-équation d'oxydoréduction

$$\alpha \text{Red} + \beta \text{H}_2 \text{O}_{(l)} = \gamma \text{Ox} + \delta \text{H}_{(aq)}^+ + ne^-$$

le potentiel électrique d'une solution à l'équilibre est donné par la formule de NERNST :

$$E(\text{Ox/Red}) = E^{\circ}(\text{Ox/Red}) + \frac{RT}{n\mathcal{F}} \ln \frac{a_{\text{Ox}}^{\gamma}[\text{H}^{+}]^{\delta}}{a_{\text{Red}}^{\alpha}c^{\circ\delta}}$$

- \diamond E est le potentiel, et s'exprime en <u>volts</u>;
- $\diamond E^{\circ}$ est le potentiel standard du couple à la température T;
- \diamond n le nombre d'électrons échangés (variation du degré d'oxydation);
- $\diamond R$ la constante des gaz parfaits en $\underline{J\cdot K^{-1}\cdot mol^{-1}}$;
- \diamond T la température en <u>kelvins</u>;
- \diamond ${\cal F}$ la constante de Faraday, représentant la charge électrique d'une mole de protons :

$$\mathcal{F} = e\mathcal{N}_A = 96485 \,\mathrm{C \cdot mol^{-1}} \quad \Rightarrow \quad \boxed{\frac{RT}{\mathcal{F}} \ln 10 \approx 0,059 \,\mathrm{V}}$$

D'où la forme commune :

$$E(\text{Ox/Red}) = E^{\circ}(\text{Ox/Red}) + \frac{0.06}{n} \log \frac{a_{\text{Ox}}^{\gamma}[\text{H}^{+}]^{\delta}}{a_{\text{Red}}^{\alpha}c^{\circ\delta}}$$



Remarque 6.2: Autour de la formule de NERNST

 \diamond Faites attention au passage du logarithme en base e (ln) au logarithme décimal :

$$\log x = \frac{\ln x}{\ln 10}$$

♦ Le potentiel seul n'a pas de sens de manière absolue : il est défini à une constante près. Il faut donc choisir une référence arbitraire afin de fixer toutes les valeurs. On choisit pour cela le premier couple de l'eau

$$E^{\circ}(\mathrm{H}^{+}_{(\mathrm{aq})}/\mathrm{H}_{2(\mathrm{g})}) = 0\,\mathrm{V}$$



Application 6.3: Calcul de potentiels

Donner les potentiels des couples suivants :

$$Fe_{(aq)}^{2+}/Fe_{(s)}: Fe_{(s)} = Fe_{(aq)}^{2+} + 2e^{-}$$

$$E = E^{\circ} \left(Fe^{2+}/Fe\right) + \frac{0.06}{2} \log[Fe^{2+}]$$

$$Fe_{(aq)}^{3+}/Fe_{(aq)}^{2+} Fe_{(aq)}^{3+} + e^{-}$$

$$E = E^{\circ} \left(Fe^{3+}/Fe^{2+} \right) + 0.06 \log \left(\frac{[Fe^{3+}]}{[Fe^{2+}]} \right)$$

$$H_{(s)}^{+}/H_{2(g)}$$

$$H_{2(g)} = 2 H_{(aq)}^{+} + 2 e^{-}$$

$$E = E^{\circ} (H^{+}/H_{2}) + \frac{0.06}{2} \log \left(\frac{[H^{+}]^{2} p^{\circ}}{p_{H_{2}}}\right)$$

Diagramme de prédominance

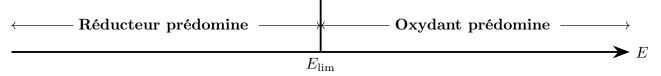


Important 6.2 : Diagramme de prédominance

Pour
$$\alpha \text{Red} = \gamma \text{Ox} + n\epsilon$$

$$\alpha \mathrm{Red} = \gamma \mathrm{Ox} + n \mathrm{e}^{-} \qquad \text{on a} \qquad E = E^{\circ}(\mathrm{Ox}/\mathrm{Red}) + \frac{0.06}{n} \log \left(\frac{a_{\mathrm{Ox}}^{\gamma}}{a_{\mathrm{Red}}^{\alpha}} \right)$$

On utilisera alors une **convention de tracé** donnant la valeur de $(a_{Ox}^{\gamma})/(a_{Red}^{\alpha})$ à la limite pour trouver E_{\lim} , afin de tracer le diagramme de prédominance :



 ${\bf Figure} \ \, {\bf 6.1} - {\rm Diagramme} \ \, {\rm de} \ \, {\rm pr\'edominance} \ \, {\rm g\'en\'erique}$



Attention 6.1 : Utilisation des diagrammes rédox

Ce raisonnement n'est valable que pour un couple simple, sans autres espèces dans la demi-réaction. À partir du moment où les protons H⁺ interviennent, les diagrammes seront à 2 dimensions: ce sont les diagrammes potentiel-pH (cf. chapitre suivant).



Définition 6.3 : Force des oxydants et des réducteurs

Comme dans le cas des couples acide-base, on peut parler de la force d'un oxydant ou d'un réducteur selon la valeur du potentiel standard:

E°	Oxydant	Réducteur
Élevé	fort	faible
Bas	faible	fort

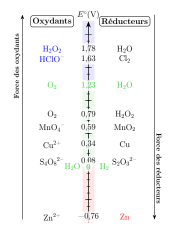


FIGURE 6.2 -Échelle des E°



III Réactions entre couples



Réactions d'oxydoréduction



Définition 6.4 : Réaction d'oxydoréduction

Une réaction d'oxydoréduction est une réaction de **transfert d'électrons** entre deux espèces :

$$Ox_1 + Red_2 = Red_1 + Ox_2$$

- ♦ L'oxydant capte un (des) électrons, il subit une réduction et son n.o. diminue;
- ♦ Le réducteur cède un (des) électrons, il subit une oxydation et son n.o. augmente.



Attention 6.2: Réactions d'oxydoréduction

- ♦ Il n'y a jamais d'électrons dans la réaction bilan;
- ♦ La somme des n.o. est conservée pendant une réaction rédox.



Exemple 6.5 : Équilibrage d'équations rédox

- 1) Écrire et équilibrer la réaction entre $Fe_{(aq)}^{3+}$ et $Cu_{(s)}$. Les couples mis en jeu sont $Cu_{(aq)}^{2+}/Cu_{(s)}$ et $Fe_{(aq)}^{3+}/Fe_{(aq)}^{2+}$.
- 2) Écrire et équilibrer la réaction entre $Fe^{2+}_{(aq)}$ et $MnO_{4(aq)}^{-}$. Les couples mis en jeu sont $MnO_{4(aq)}^{-}/Mn^{2+}_{(aq)}$ et $Fe^{3+}_{(aq)}/Fe^{2+}_{(aq)}$
- 1) On écrit les deux demi-équations :

$$Cu_{(s)} = Cu_{(aq)}^{2+} + 2e^{-}$$
 (1)

$$Fe_{(aq)}^{2+} = Fe_{(aq)}^{3+} + e^{-}$$
 (2)

$$(1) - 2 \cdot (2) \Rightarrow$$

$$Fe_{(aq)}^{2+} = Fe_{(aq)}^{3+} + e^{-}$$

$$2 Fe_{(aq)}^{3+} + Cu_{(s)} = Cu_{(aq)}^{2+} + 2 Fe_{(aq)}^{2+}$$

2) On écrit les deux demi-équations :

$$\operatorname{Mn}_{(aq)}^{2+} + 4 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Mn} O_{4(aq)}^- + 8 \operatorname{H}_{(aq)}^+ + 5 e^-$$
 (1)

$$Fe_{(aq)}^{2+} = Fe_{(aq)}^{3+} + e^{-}$$
 (2)

$$5 \cdot (2) - (1) \Rightarrow \left[5 \operatorname{Fe}_{(aq)}^{2+} + \operatorname{MnO}_{4(aq)}^{-} + 8 \operatorname{H}_{(aq)}^{+} = 5 \operatorname{Fe}_{(aq)}^{3+} + \operatorname{Mn}_{(aq)}^{2+} + 4 \operatorname{H}_{2} \operatorname{O}_{(l)} \right]$$

Sens de réaction

Ainsi, comme pour les réactions acide-base, on peut déterminer la stabilité de certains ions en solution, que ce soit par la superposition des diagrammes de prédominance ou par la règle du gamma sur une échelle en E° :



Important 6.3 : Sens spontané de réaction

Au cours d'une réaction d'oxydoréduction, l'oxydant le plus fort (de E° le plus élevé) réagit avec le **réducteur le plus fort** (de E° le plus faible). Cette règle schématise avec la règle du gamma, voir Figure 6.4.

Cela se détermine aussi avec un diagramme de prédominance. En effet, deux espèces de domaines disjoints vont réagir ensemble pour donner les espèces qui peuvent exister ensemble au même potentiel, voir Figure 6.3.

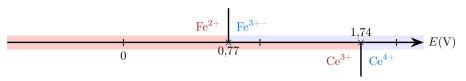
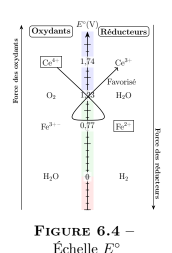


FIGURE 6.3 – Domaines disjoints.



Échelle E°

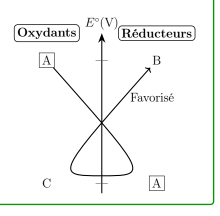
III/C Cas particuliers



Définition 6.5 : Dismutation

Une réaction dans laquelle le **réactif** est **à la fois oxydant et réducteur** est appelée **dismutation**. On la schématise par la règle du gamma ci-contre, et on écrit cette réaction

$$2 A = B^+C$$





Exemple 6.6: Dismutation du fer

C'est le cas de l'ion ${\rm Fe^{2+}}$ qui intervient dans les couples ${\rm Fe^{3+}/Fe^{2+}}$ et ${\rm Fe^{2+}/Fe}$: les potentiels standard donnent

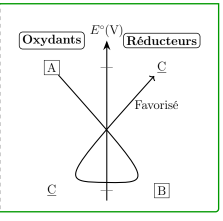
$$2 \operatorname{Fe_{(aq)}^{2+}} + \operatorname{Fe_{(s)}} = 3 \operatorname{Fe_{(aq)}^{2+}}$$



Définition 6.6: Médiamutation

Une réaction dans laquelle le **produit** est à la fois oxydant et réducteur est appelée médiamutation. On la schématise par la règle du gamma ci-contre, et on écrit cette réaction

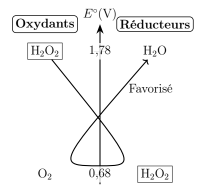
$$A + B = 2 C$$



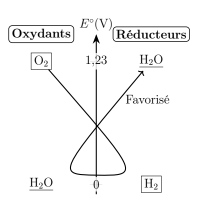


Application 6.4 : Stabilité par dismutation ou médiamutation

Montrer que l'eau oxygénée H_2O_2 est instable et que l'eau est stable. On donne $E^{\circ}(H_2O_2/H_2O) = 1,78 \text{ V}, E^{\circ}(O_2/H_2O_2) = 0,68 \text{ V}, E^{\circ}(O_2/H_2O) = 1,23 \text{ V}$ et $E^{\circ}(H_2O/H_2) = 0,0 \text{ V}$.



Spontanément, H_2O_2 réagit avec lui-même pour former H_2O et O_2 .



Spontanément, H_2 réagit avec O_2 lui-même pour former H_2O .

III/D Calcul de constantes d'équilibre



Propriété 6.3 : Potentiel et constante d'équilibre

Il y a **unicité du potentiel** en solution : en présence de plusieurs couples rédox dans la solution, les potentiels des différents couples sont **égaux à l'équilibre**. On trouve ainsi la constante d'équilibre d'une réaction sans autres éléments :

$$a\operatorname{Ox}_{1} + b\operatorname{Red}_{2} = c\operatorname{Red}_{1} + d\operatorname{Ox}_{2}$$

$$\Rightarrow K = \frac{a_{\operatorname{Red}_{1}}{}^{c}a_{\operatorname{Ox}_{2}}{}^{d}}{a_{\operatorname{Ox}_{1}}{}^{a}a_{\operatorname{Red}_{2}}{}^{b}} \Leftrightarrow K = \exp\left(\frac{n_{\operatorname{e}^{-},\operatorname{tot}}\mathcal{F}}{RT}(E_{1}^{\circ} - E_{2}^{\circ})\right) \Leftrightarrow K = 10^{\frac{n_{\operatorname{e}^{-},\operatorname{tot}}}{0.06}(E_{1}^{\circ} - E_{2}^{\circ})}$$



Démonstration 6.1 : Constante d'équilibre d'oxydoréduction



Attention 6.3 : Calcul de constantes

- ♦ Ne vous précipitez pas avec les formules, s'il est demandé de **déterminer l'expression** il faut faire le calcul!
- ♦ De même, ne vous trompez pas de sens dans la soustraction : tout dépend du sens de la réaction étudiée.
- \diamond On retrouvera la même chose que pour les réactions acide-base avec $\pm |\Delta E^{\circ}|$ selon que la réaction est favorisée ou non.



Outils 6.2 : Méthode de calcul de constantes

- 1 Écrire les demi-réactions électroniques;
- 2 Écrire la réaction en les multipliant pour éliminer les électrons si nécessaire : on obtient $n_{e^-,tot}$ le nombre total d'électrons échangés;
- [3] Écrire ensuite les formules de NERNST sur les équations multipliées;
- 4 Utiliser l'unicité du potentiel à l'équilibre;
- $\lceil 5 \rceil$ Faire apparaître et isoler K;
- $\boxed{6}$ Souvent, K est trop grand pour être calculé : on calculera alors $\log K$.



Application 6.5 : Calcul de constante d'équilibre

Calculer la constante de réaction entre l'eau oxygénée et l'ion permanganate. On donne $E_1^{\circ} = E^{\circ}(O_2/H_2O_2) = 0,68 \,\mathrm{V}$ et $E_2^{\circ} = E^{\circ}(\mathrm{MnO_4}^-/\mathrm{Mn}^{2+}) = 1,51 \,\mathrm{V}$.

Demi-équations:
$$H_2O_{2(aq)} = O_{2(g)} + 2H_{(aq)}^+ + 2e^-$$
 (1)

et
$$\operatorname{Mn}^{2} +_{(aq)} + 4H_{2}O_{(l)} = \operatorname{MnO}_{4(aq)}^{-} + 8H_{(aq)}^{+} + 5e^{-}$$
 (2)

IV Piles électrochimiques

Par essence, les réactions d'oxydoréduction sont le siège d'un transfert d'électrons du **réducteur vers l'oxydant**, par exemple : $Cu_{(s)}^{2+} + Zn_{(s)} = Cu_{(s)} + Zn_{(aq)}^{2+}$

Ainsi, en imposant que le transfert se fasse par un **circuit électrique extérieur** à la solution, on pourra mettre en évidence ce transfert par l'utilisation d'un voltmètre, et donc et utiliser cette énergie en réalisant une pile!

IV/A Présentation

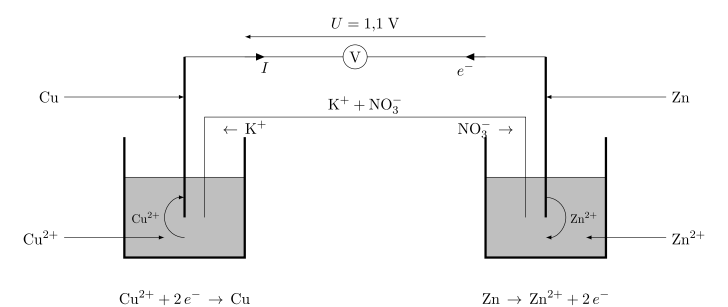


FIGURE 6.5 – Présentation de la pile DANIELL ⁴

oxydation: anode

réduction: cathode

^{4.} Constituée par le chimiste britannique John Daniell en 1836



Définition 6.7 : Piles électrochimiques

Une pile électrochimique est constituée de :

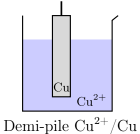
- ♦ Une demi-pile : constituée par deux espèces d'un couple rédox en contact
- ♦ Une électrode : le métal de la demi-pile qui plonge en solution : transfert les électrons au sein de la demi-pile
- ♦ Un pont salin : un tube contenant des ions en solution : transfert les charges entre les demi-piles (ferme le circuit)

Dans chaque demi-pile se produit un processus d'oxydation ou de réduction :

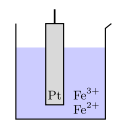
- ♦ La cathode est le siège de <u>la réduction</u>;
- ♦ L'anode est le siège de l'oxydation.



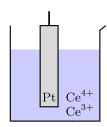
Exemple 6.7: Demi-piles usuelles



Demi-pile Cu^{2+}/Cu $Cu^{2+}_{(ag)} + 2e^- = Cu_{(s)}$



Demi-pile Fe^{3+}/Fe^{2+} $Fe^{3+}_{(aq)} + e^{-} = Fe^{2+}_{(aq)}$



Demi-pile Ce^{4+}/Ce^{3+} $Ce^{4+}_{(aq)} + e^{-} = Ce^{3+}_{(aq)}$

Si l'une des espèces du couple n'est pas métallique et donc ne peut être l'électrode, on utilisera une électrode faite en un autre métal peu oxydable afin d'assurer l'échange d'électrons au sein de la solution, par exemple le platine.



Important 6.4 : Production et réception des électrons

Les électrons sont produits par <u>l'oxydation</u>, donc <u>à l'anode</u>, et sont reçus via <u>la réduction</u>, donc <u>à la cathode</u>.



Notation 6.1 : Pile schématique

Schématiquement et sur l'exemple de la pile Daniell, on peut les représenter par

$$\ominus \ Zn|Zn^{2+}||Cu^{2+}|Cu \ \oplus$$



Force électromotrice



Définition 6.8 : Potentiel d'électrode et f.e.m.

La force électromotrice (f.e.m.) e est la **tension** mesurée aux bornes d'une pile **qui ne débite** pas; elle s'exprime donc en <u>volts</u>, telle que

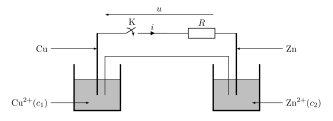
$$e = V_{+} - V_{-} = E(Ox_{1}/Red_{1}) - E(Ox_{2}/Red_{2})$$

Avec E_1 et E_2 les **potentiels d'électrode** des couples. Elle traduit le **déséquilibre chimique** d'une réaction spontanée envisageable.



Application 6.6: Calcul de la f.e.m. de la pile Daniell

On prépare une pile DANIELL avec les concentrations c_1 en ions Cu^{2+} et c_2 en ions Zn^{2+} , et on relie les électrodes par une résistance (ou une ampoule). Au début de l'établissement du courant, quelle est la tension de la pile?



On donne E° (Cu²⁺/Cu) = 0,34 V, E° (Zn²⁺/Zn) = -0,76 V et $c_1 = c_2 = 0,01 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$.

$$E_G = E^{\circ} \left(\text{Cu}^{2+} / \text{Cu} \right) + \frac{0.06}{2} \log \left[\text{Cu}_{(\text{aq})}^{2+} \right]_i = 0.28 \text{ V}$$

$$E_D = E^{\circ} \left(\text{Zn}^{2+} / \text{Zn} \right) + \frac{0.06}{2} \log \left[\text{Zn}_{(\text{aq})}^{2+} \right]_i = -0.82 \text{ V}$$

$$\Leftrightarrow u(0) = e = |E_D - E_G| \Rightarrow \underline{e} = 1.10 \text{ V}$$



Définition 6.9 : Électrodes de référence

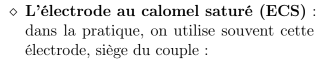
On ne peut accéder expérimentalement au potentiel d'une unique électrode, on ne mesure que des différences de potentiel. On utilise pour cela des électrodes de référence dont on connaît les potentiels par définition. On trouve :

 \diamond L'électrode standard à hydrogène (ESH) : il s'agit de la référence absolue, siège du couple de l'eau $H_{(aq)}^+/H_{2(g)}$:

$$2 H_{(aq)}^+ + 2 e^- = H_{2(g)}$$

avec $[H^+] = c^\circ = 1 \text{ mol} \cdot L^{-1}$; $p_{H_2} = p^\circ = 1 \text{ bar}$; fil de platine en solution. Ainsi,

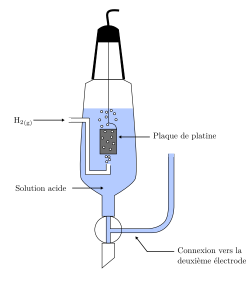
$$E_{\rm ESH} = 0.00 \, \rm V$$



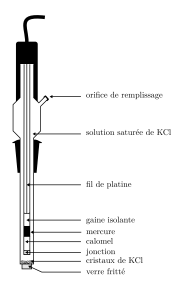
$$Hg_2Cl_{2(s)} + 2e^- = 2Hg_{(s)} + 2Cl_{(aq)}^-$$

Pour garder la concentration en Cl⁻ constante, on sature la solution en chlorure de potassium KCl_(s), d'où son nom. Ainsi,

$$E_{\rm ECS} = 0.24 \, \rm V$$



Electrode Standard à Hydrogène (ESH)



Electrode au Calomel Saturé (ECS)

 \diamond On trouve également une électrode au chlorure d'argent avec le couple $\mathrm{AgCl}_{(s)}/\mathrm{Ag}_{(s)}$ avec une solution saturée en ions Cl^- .

IV/C Charge totale d'une pile

Tant que la pile débite, la réaction se fait dans le sens direct jusqu'à atteindre l'équilibre chimique, i.e. $Q_{r,f} = K^{\circ}$, ou jusqu'à rupture d'équilibre. Durant ce temps total, elle aura délivré une certaine quantité d'électricité. On trouve alors :



Propriété 6.4 : Quantité d'électricité d'une pile

La quantité d'électricité Q d'une pile est la charge qu'elle peut délivrer jusqu'à épuisement, et s'exprime :

$$Q = n\xi_{\rm eq}\mathcal{F}$$

avec $\mathcal{F} = \mathcal{N}_A e \approx 96\,500\,\mathrm{C\cdot mol}^{-1}$ la charge électrique dans une mole d'électrons.



Démonstration 6.2 : Quantité d'électricité d'une pile

Équation		aOx_1	$\vdash b \operatorname{Red}_2 =$	$= c \operatorname{Red}_1 -$	$+$ dOx_2	e ⁻
Initial	$\xi = 0$	n_a	n_b	n_c	n_d	0
Interm.	ξ	$n_a - a\xi$	$n_b - b\xi$	$n_c + c\xi$	$n_d + d\xi$	$n_{\mathrm{e^-,tot}}\xi$
Final	ξ_f	$n_a - a\xi_f$	$n_b - b\xi_f$	$n_c + c\xi_f$	$n_d + d\xi_f$	$n_{\mathrm{e}^-,\mathrm{tot}}\xi_f$

Ainsi,

$$Q = n_{e^-, tot} \xi_f \times \mathcal{N}_A \times e \Leftrightarrow \boxed{Q = n\xi_f \mathcal{F}}$$

$$\underline{\qquad}_{mol} \quad \underline{\qquad}_{mol^{-1}} \quad \underline{\qquad}_{C}$$



Application 6.7: Charge de la pile Daniell

Soit une pile DANIELL constituée de $c_1 = c_2 = c = 0.01 \,\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$ de Cu^{2+} et de Zn^{2+} ayant chacun un volume $V = 100 \,\text{mL}$. Déterminer sa charge totale en coulomb d'abord, puis en $\text{A}\cdot\text{h}$ ensuite.

Équa	tion	$Ce_{(aq)}^{2+}$	+ Zn _(s) -	→ Cu _(s) -	$+ \operatorname{Zn}_{(aq)}^{2+}$	e ⁻
Initial	$\xi = 0$	n_1	excès	excès	n_2	0
Final	ξ_f	$n_1 - \xi_f$	excès	excès	$n_2 + \xi_f$	$2\xi_f$

Dans ce cas, la réaction est totale :

$$\log K = \frac{2}{0,06} |\Delta E^{\circ}| \approx 37$$

$$\Rightarrow \xi_f = \xi_{\text{max}} = cV = 1 \times 10^{-3} \,\text{mol} \Rightarrow \boxed{Q = 2\xi_f \mathcal{F}} \Rightarrow \underline{Q = 193 \,\text{C} \approx 0,05 \,\text{A} \cdot \text{h}}$$