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

І Оху	dants et réducteurs
I/A	Couples oxydo-réducteurs
I/B	Nombre d'oxydation
II Dist	tribution des espèces d'un couple
II/A	Potentiel d'un couple
II/B	Diagramme de prédominance
III Réa	actions entre couples
III/A	Réactions d'oxydoréduction
$\mathrm{III/B}$	Sens de réaction
III/C	Cas particuliers
III/D	Calcul de constantes d'équilibre
IV Pile	s électrochimiques
IV/A	Présentation
IV/B	Potentiel d'électrode
IV/C	Charge totale d'une pile

-		
	Liste des définitions	
	Définition 6.1 : Oxydant et réducteur	3
	Définition 6.2 : Nombre d'oxydation	4
	Définition 6.3 : Force des oxydants et des réducteurs	7
	Définition 6.4 : Réaction d'oxydoréduction	7
	Définition 6.5 : Dismutation	9
	Définition 6.6 : Médiamutation	9
	Définition 6.7 : Piles électrochimiques	10
	Définition 6.8 : Force électromotrice	11
	Définition 6.9 : Électrodes de référence	11
Ω	Liste des propriétés	
~	Propriété 6.1 : Nombre d'oxydation	5
	Propriété 6.2 : Formule de Nernst	5
	Propriété 6.3 : Potentiel en solution	10
	Propriété 6.4 : Quantité d'électricité d'une pile	11
. .	Liste des applications	
	Application 6.1 : Équilibrage d'une équation rédox	3
_	Application 6.2 : Calculs de nombres d'oxydation	5
	Application 6.3 : Calcul de potentiels	6
	Application 6.4 : Stabilité par dismutation ou médiamutation	9
	Application 6.5 : Calcul de constante d'équilibre	10
	Application 6.6 : Calcul de la f.e.m. de la pile Daniell	11
	Application 6.7 : Charge de la pile Daniell	11
•	Liste des remarques	
'ን	Remarque 6.1 : Autour des demi-équations	4
	Remarque 6.2 : Autour de la formule de NERNST	6
_ '	Liste des exemples	
	Exemple 6.1 : Couples simples	3
_	Exemple 6.2 : Couples à connaître	4
	Exemple 6.3: Illustrations simples du nombre d'oxydation	4
	Exemple 6.4 : Nombre d'oxydation et structure électronique	5
	Exemple 6.5 : Équilibrage d'équations redox	8
	Exemple 6.6 : Dismutation du fer	9
ı	Liste des points importants	
\mathcal{V}		_
·/	Important 6.1 : Règles de calcul nombre d'oxydation	5
	Important 6.2 : Diagramme de prédominance	(
	Important 6.3 : Sens spontané de réaction	8
A	Liste des erreurs communes	
B	Attention 6.1 : Utilisation des diagrammes redox	7
	Attention 6.2 : Réactions d'oxydoréduction	8
	Attention 6.3 : Calcul de constantes	10
'		

I | Oxydants et réducteurs

I/A Couples oxydo-réducteurs



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

 $\diamond \ \text{Le cuivre}: \qquad \qquad \text{Cu}_{(s)} = \text{Cu}_{(\text{aq})}^{2+} + 2\,\text{e}^{-} \qquad \text{Cu}^{2+} \ \text{oxydant, Cu} \ \underline{\text{r\'educteur}}$

 \Rightarrow Le zinc : $\operatorname{Zn}_{(s)} = \operatorname{Zn}_{(aq)}^{2+} + 2e^{-}$ De même

 $\diamond \ \ Le \ dichlore: \qquad \qquad 2 \, Cl^-_{(aq)} = Cl_{2(g)} + 2 \, e^- \qquad \quad Cl_2 \ \underline{oxydant}, \ Cl^- \ \underline{r\'{e}ducteur}$



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 $\operatorname{Cr_2O_{7(aq)}^{2-}/Cr_{(aq)}^{3+}}$
- $1) \boxed{1} \qquad \qquad MnO_{2(s)} = MnO_{4(aq)}^{-}$
 - $MnO_{2(s)} + 2H_2O_{(l)} = MnO_{4(aq)}^{-}$
 - 3 $\operatorname{MnO}_{2(s)} + 2 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{MnO}_{4(aq)}^- + 4 \operatorname{H}_{(aq)}^+$
 - $\mathrm{MnO}_{2(s)} + 2\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}_{(l)} = \mathrm{MnO}_{4(\mathrm{aq})}^- + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^+ + 3\,\mathrm{e}^- \qquad \qquad \mathrm{milieu\ acide}$
 - $MnO_{2(s)} + 4HO_{(aq)}^{-} = MnO_{4(aq)}^{-} + 2H_2O_{(l)} + 3e^{-}$ milieu basique

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

2) 1	$2 \operatorname{Cr_{(aq)}^{3+}} = \operatorname{Cr_2O_{7_{(aq)}^{2-}}}$	
2	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Cr}_2 O_{7(aq)}^{2-}$	
3	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Cr}_2 O_{7(aq)}^{2-} + 14 \operatorname{H}_{(aq)}^+$	
4	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Cr}_2 O_{7(aq)}^{2-} + 14 \operatorname{H}_{(aq)}^+ + 6 \operatorname{e}^-$	milieu acide
5	$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 14 \operatorname{HO}_{(aq)}^{-} = \operatorname{Cr}_2 \operatorname{O}_{7(aq)}^{2-} + 7 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}_{(1)} + 6 \operatorname{e}^{-}$	milieu basique



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

$$2 \operatorname{Cr_{(aq)}^{3+}} + 7 \operatorname{H_2O_{(l)}} = \operatorname{Cr_2O_{7(aq)}^{2-}} + 14 \operatorname{H_{(aq)}^+} + 6 \operatorname{e^-}$$

♦ Peroxyde d'hydrogène ²/eau

$$2\,H_2O_{(l)} = H_2O_{2(aq)} + 2\,H_{(aq)}^+ + 2\,e^-$$

dioxygène/eau

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

dioxygène/peroxyde d'hydrogène

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

♦ Eau/dihydrogène

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



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 ³ 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.



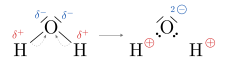
Exemple 6.3: Illustrations simples du nombre d'oxydation

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

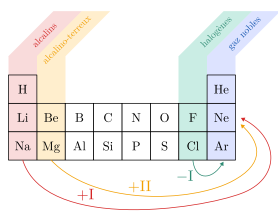
 \diamond Oxygène : $\chi_{\rm O} \nearrow \Rightarrow$ souvent chargé -2e

♦ **Alcalins** : facilement +I

♦ Alcalinos-terreux : facilement +II

♦ Halogènes : facilement -I

♦ Gaz nobles : pas d'oxydation ou de réduction



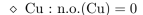


Important 6.1 : Règles de calcul nombre d'oxydation

- 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



$$\Leftrightarrow H_2O_2 : \text{n.o.}(H) = +I \Rightarrow 2 \cdot 1 + 2 \cdot \text{n.o.}(O) = 0 \Leftrightarrow \text{n.o.}(O) = -I$$

$$\diamond Cu^{2+} \cdot n \circ (Cu) = +II$$

$$\diamond 1O_3^-$$
: n.o.(O) = -II \Rightarrow n.o.(I) + 3 · (-2) = -1 \Leftrightarrow n.o.(I) = +V

$$\diamond$$
 Fe³⁺: n.o.(Fe) = +III



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 volts;
- $\diamond E^{\circ}$ 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 J·K⁻¹·mol⁻¹;
- \diamond T la température en kelvins;
- \diamond \mathcal{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 :

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

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

$$\Leftrightarrow \text{Fe}_{(\text{aq})}^{3+} / \text{Fe}_{(\text{aq})}^{2+} = \text{Fe}_{(\text{aq})}^{3+} + \text{e}^{-}$$

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

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

$$\diamond \operatorname{MnO_{4}}_{(aq)}^{-}/\operatorname{Mn}_{(aq)}^{2+} \qquad \operatorname{Mn_{(aq)}}^{2+} + 4\operatorname{H}_{2}\operatorname{O}_{(l)} = \operatorname{MnO_{4}}_{(aq)}^{-} + 8\operatorname{H}_{(aq)}^{+} + 5\operatorname{e}^{-}$$

$$E = E^{\circ} \left(\operatorname{MnO_{4}}^{-}/\operatorname{Mn^{2+}} \right) + \frac{0.06}{5} \log \left(\frac{[\operatorname{MnO_{4}}^{-}][\operatorname{H}^{+}]^{8}}{[\operatorname{Mn^{2+}}]} \right)$$

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

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

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

Diagramme de prédominance



Important 6.2 : Diagramme de prédominance

Pour

$$\alpha \text{Red} = \gamma \text{Ox} + n \text{e}^{-}$$

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

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 :

- Réducteur prédomine - Oxydant prédomine -

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



Attention 6.1: Utilisation des diagrammes redox

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

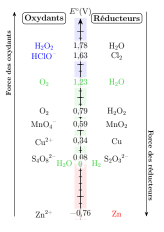


FIGURE 6.2 -Échelle des E°

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 :

$$\mathrm{Ox}_1 + \mathrm{Red}_2 = \mathrm{Red}_1 + \mathrm{Ox}_2$$

- ♦ 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 redox.



Exemple 6.5 : Équilibrage d'équations redox

- 1) Écrire et équilibrer la réaction entre $Fe_{(aq)}^{2+}$ 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)

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

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

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

2) On écrit les deux demi-équations :

$$Mn_{(aq)}^{2+} + 4 H_2 O_{(l)} = MnO_{4(aq)}^- + 8 H_{(aq)}^+ + 5 e^-$$
 (1)

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

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

$$(2) - 5 \cdot (1) \Rightarrow 5 Fe_{(aq)}^{2+} + MnO_{4(aq)}^{-} + 8 H_{(aq)}^{+} = 5 Fe_{(aq)}^{2+} + Mn_{(aq)}^{2+} + 4 H_2O_{(l)}$$

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.

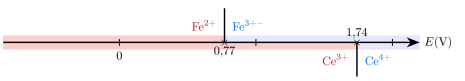
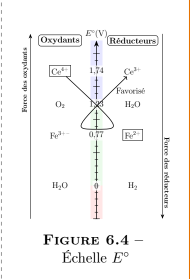


FIGURE 6.3 – Domaines disjoints.



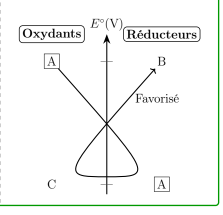
III/C Cas particuliers



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

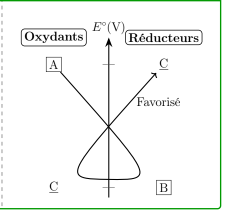
$$2 \operatorname{Fe^{2+}_{(aq)}} + \operatorname{Fe_{(s)}} = 3 \operatorname{Fe^{2+}_{(aq)}}$$



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

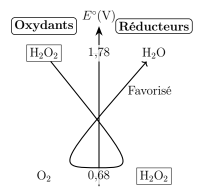
$$A + B = 2 C$$



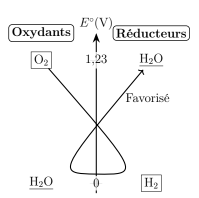


Application 6.4 : Stabilité par dismutation ou médiamutation

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 en solution

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

$$Ox_1 + Red_2 = Red_1 + Ox_2 \Rightarrow K = \frac{a_{Red_1} a_{Ox_2}}{a_{Ox_1} a_{Red_2}} \Leftrightarrow \boxed{K = 10^{\frac{n}{0.06}(E_1^{\circ} - E_2^{\circ})}}$$



Attention 6.3 : Calcul de constantes

Ne vous précipitez pas avec les formules, s'il est demandé de **déterminer** il faut faire le calcul! De même, ne vous trompez pas de sens dans la soustraction : tout dépend du sens de la réaction étudiée.



Application 6.5 : Calcul de constante d'équilibre

Calculer la constante de réaction entre l'eau oxygénée et l'ion permanganate.

IV Piles électrochimiques

Par essence, les réactions d'oxydoréduction sont le siège de l'échange d'électrons : en imposant que le transfert se fasse par un circuit électrique extérieur à la solution, on pourra mettre en évidence et utiliser cette énergie en réalisant une pile.

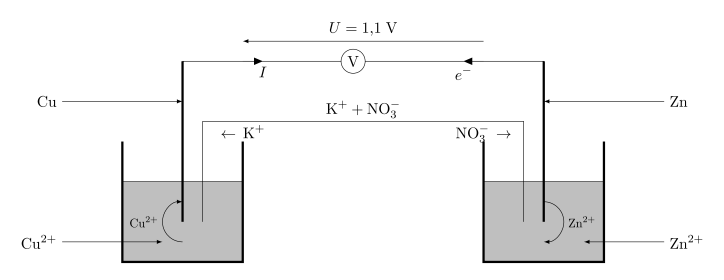


Présentation



Définition 6.7 : Piles électrochimiques

On appelle



 $\mathrm{Cu}^{2+} + 2 e^{-} \to \mathrm{Cu}$ réduction : cathode

 $\operatorname{Zn} \to \operatorname{Zn}^{2+} + 2e^$ oxydation : anode

IV/B Potentiel d'électrode



Définition 6.8 : Force électromotrice



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



Définition 6.9 : Électrodes de référence

$\overline{ m IV/C}$

Charge totale d'une pile



Propriété 6.4 : Quantité d'électricité d'une pile

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



Application 6.7: Charge de la pile Daniell