Correction du TD

I | Acide carbonique

On considère l'acide carbonique, un diacide (p $K_1 = 6.4$ et p $K_2 = 10.3$) dans l'eau.

1) Écrire les équilibres liant les espèces des couples ${\rm H_2CO_3/HCO_3}^-$ et ${\rm HCO_3}^-/{\rm CO_3}^{2-}$

— Réponse –

$$K_{A,1}$$
 $H_2CO_{3(aq)} + H_2O_{(l)} = HCO_3^{-}_{(aq)} + H_3O^{+}_{(aq)}$ (1)

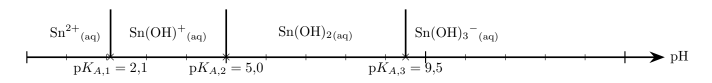
$$K_{A,2}$$
 $HCO_3^-_{(aq)} + H_2O_{(l)} = CO_3^{2-}_{(aq)} + H_3O^+_{(aq)}$ (2)

2) Exprimer les constantes d'acidité associées aux deux couples en fonction de concentrations à l'équilibre.

$$K_1 = \frac{[\mathrm{H_3O^+}]_{\mathrm{eq}}[\mathrm{HCO_3^-}]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{H_2CO_3}]_{\mathrm{eq}}c^{\circ}}$$
 et $K_1 = \frac{[\mathrm{H_3O^+}]_{\mathrm{eq}}[\mathrm{CO_3}^{2-}]_{\mathrm{eq}}}{[\mathrm{HCO_3^-}]_{\mathrm{eq}}c^{\circ}}$

3) Préciser sur un axe gradué en pH les domaines de prédominance des différentes espèces.

- Réponse ·



4) Écrire la réaction entre H_2CO_3 et CO_3^{2-} . Quelle est la valeur de la constante d'équilibre?

— Réponse –

___ *\rightarrow* _____

$$K_3$$

$$H_2CO_{3(aq)} + CO_3^{2-}{}_{(aq)} = 2 HCO_3^{-}{}_{(aq)}$$
 (3) = (1) - (2)

$$\Rightarrow K_3 = \frac{K_{A,1}}{K_{A,2}} \Leftrightarrow \underline{K_3 = 10^{3,9}}$$

5) Déterminer l'espèce majoritaire dans les trois solutions S_1, S_2 et S_3 caractérisées par :

a)
$$pH_{S_1} = 3$$

b)
$$[H_3O^+]_{S_2} = 1 \times 10^{-8} \text{ mol} \cdot L^{-1}$$
 c) $[HO^-]_{S_3} = 1 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot L^{-1}$

c)
$$[HO^{-}]_{S} = 1 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot L^{-1}$$

— Réponse —

- 1) Si pH = 3, H_2CO_3 prédomine;
- 2) Si $[{\rm H_3O^+}] = 1 \times 10^{-8}\,{\rm mol \cdot L^{-1}},$ alors pH = 8 et HCO $_3^-$ prédomine ;
- 3) Si $[HO^-] = 1 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$, alors $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-12} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ puisque d'après le produit ionique de l'eau on a

$$K_e = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{HO}^-]}{c^{\circ 2}} = 10^{-14}$$

D'où pH = 12 et CO_3^{2-} prédomine.

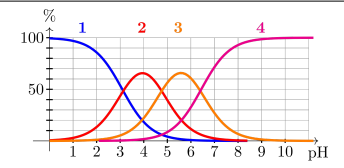


À retenir

$$pH + pOH = 14$$

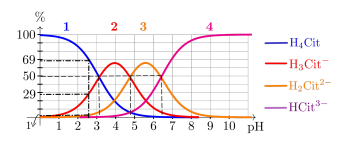
${ m II} \,\,ig|\, { m Exploitation}\,\, { m de}\,\, { m courbes}\,\, { m de}\,\, { m distribution}$

L'acide citrique $C_6H_8O_7$ est présent dans le jus de citron. C'est un tétra-acide noté H_4Cit , dont la 4^e acidité n'est pas observée dans l'eau. Les courbes représentées représentent le pourcentage de chacune des espèces lorsque le pH varie.



1) Associer à chaque courbe l'espèce correspondante.

Réponse -



2) Déterminer par lecture graphique les pK_A des trois premières acidités.

----- Réponse

$$pK_{A,1} \approx 3$$
 ; $pK_{A,2} \approx 4.8$; $pK_{A,3} \approx 6.4$

3) Le pH mesuré d'un jus de citron est de 2,5. Donner sa composition en terme de pourcentage de chaque espèce.

Réponse -

- 🔷

$$\alpha(\mathrm{H_4Cit}) \approx 69\%$$
 ; $\alpha(\mathrm{H_3Cit^-}) \approx 29\%$; $\alpha(\mathrm{H_2Cit^{2-}}) \approx 2\%$

III État d'équilibre d'une base faible

L'ion phosphate PO_4^{3-} est une base faible, qui intervient dans les couples HPO_4^{2-}/PO_4^{3-} de p $K_A=12,3$. On l'introduit en solution aqueuse à la concentration initiale $c_0=1\times 10^{-1}\,\mathrm{mol\cdot L^{-1}}$.

- Réponse -

1) Déterminer la composition du système à l'équilibre, ainsi que le pH.

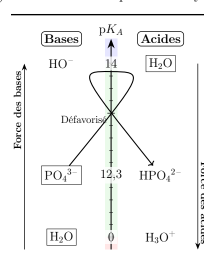


FIGURE 1 – Échelle p K_A

Pour trouver la réaction en jeu, on trace l'échelle de p K_A . La réaction prépondérante est celle entre la base la plus forte, $\mathrm{PO_4}^{3-}$, et l'acide le plus fort, ici l'eau. Ainsi :

Équation		PO ₄ ³⁻ (aq) -	+ H ₂ O _(l)	\rightarrow HPO ₄ ²⁻ (aq)	+ HO ⁻ (aq)
Initial	x = 0	c_0	excès	0	0
Final	$x_f = x_{\rm eq}$	$c_0 - x_{\rm eq}$	excès	$x_{\rm eq}$	$x_{\rm eq}$

Réaction défavorisée $(\gamma) \Rightarrow K^{\circ} = 10^{\mathrm{p}K_a - \mathrm{p}K_e} = 10^{-1.7}\,;$ or

$$K = \frac{x_{\text{eq}}^2}{c_0 - x_{\text{eq}}} \Leftrightarrow x_{\text{eq}}^2 + Kx_{\text{eq}} - Kc_0 = 0$$

IV. Iodure de plomb

$$\Rightarrow \Delta = K^2 + 4Kc_0 \quad \text{ et } \quad x_{\text{eq},\pm} = -\frac{K \pm \sqrt{K^2 + 4Kc_0}}{2} \\ \Rightarrow \begin{cases} x_{\text{eq},-} = -5.6 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \\ x_{\text{eq},+} = 3.2 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \end{cases}$$

La réaction étant en sens direct forcément (pas de réactifs au début), on prend la solution positive, et ainsi

$$\frac{x_{\text{eq}} = 3.2 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}}{\text{FPO}_{4}^{2-}]_{\text{eq}} = 6.3 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}}; \frac{x_{\text{eq}} = 3.2 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}}{\text{[HPO}_{4}^{2-}]_{\text{eq}} = 3.2 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}} = [\text{HO}^{-}]_{\text{eq}} \Leftrightarrow \text{pH} = 12.8$$

IV Iodure de plomb

1) Une solution contient initialement des ions Pb^{2+} à la concentration $c = 1 \times 10^{-1} \text{ mol} \cdot L^{-1}$, et des ions iodure I⁻ de même concentration. On donne $pK_s(PbI_2) = 8$.

a – Déterminer les concentrations en ions Pb^{2+} et I^- dans l'état final.

- Réponse -

Équation		$Pb^{2+}_{(aq)}$	+ 2I ⁻ _(aq)	$= PbI_{2(s)}$
Initial	$\xi = 0$	cV	cV	0
Final	$\xi_f = \xi_{\text{max}}$	$cV - \xi_{\text{max}}$	$cV - 2\xi_{\text{max}}$	$\xi_{ m max}$

$$K^{\circ} = \frac{1}{K_s} = 10^8$$
 et $Q_{r,i} = \frac{c^{\circ 3}}{c^3} = 10^3 \ll 10^8$

La réaction se fait donc dans le sens direct et est totale. On suppose donc que l'état final est $\xi_{\rm eq} = \xi_{\rm max}$, et on cherche $\xi_{\rm max}$:

$$\begin{cases} cV - \xi_{\text{max}} = 0 \\ cV - 2\xi_{\text{max}} = 0 \end{cases} \Leftrightarrow \begin{cases} \xi_{\text{max}} = cV \\ \xi_{\text{max}} \frac{cV}{2} \end{cases} \Rightarrow \boxed{\xi_{\text{max}} = \frac{cV}{2}}$$
$$\boxed{n_{\text{PbI}_2,\text{eq}} = \frac{cV}{2}} \quad ; \quad [\text{I=}]_{\text{eq}} = \varepsilon \quad ; \quad [\text{Pb}^{2+}]_{\text{eq}} = \frac{c}{2} \end{cases}}$$

Ainsi

Important

On vérifie l'hypothèse de totalité en calculant ε :

$$K = \frac{c^{\circ 2}}{\varepsilon \frac{c}{2}} \Leftrightarrow \varepsilon = \frac{2}{Kc} = 2 \times 10^{-7} \,\mathrm{mol}^{-1} \ll \frac{c}{2}$$

C'est bien vérifié ✓!

b – Même question si $c=2\times 10^{-5}\,\mathrm{mol}{\cdot}\mathrm{L}^{-1}$

$$c = 2 \times 10^{-5} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \quad \Rightarrow \quad Q_{r,i} = 1.25 \times 10^{14} > K^{\circ}$$

On devrait donc aller dans le sens indirect, ce qui n'est pas possible : le système n'évolue pas.

2) c – Déterminer la solubilité de l'iodure de plomb dans de l'eau pure.

Réponse

1	Équ	ation	PbI _{2(s)} =	$= Pb^{2+}_{(aq)}$	$+$ $2I^{-}_{(aq)}$
	Initial	$\xi = 0$	n	0	0
	Final	$\xi_f = \xi_{\rm eq}$	$n - \xi_{\text{eq}}$	$\xi_{ m eq}$	$2\xi_{\mathrm{eq}}$

2 Par définition,
$$n_{\text{dis,max}} = \xi_{\text{eq}} = sV \quad \Rightarrow \begin{cases} [\text{Pb}^{2+}]_{\text{eq}} = s \\ [\text{I}^{-}]_{\text{eq}} = 2s \end{cases}$$
3 Or,
$$K_{s} = \frac{[\text{Pb}^{2+}]_{\text{eq}} \times [\text{I}^{-}]_{\text{eq}}^{2}}{c^{\circ 3}} = 4\left(\frac{s}{c^{\circ}}\right)^{3}$$

$$\Rightarrow s = c^{\circ} \left(\frac{10^{-\text{p}K_{s}}}{4}\right)^{1/3} \quad \Rightarrow s = 2,0 \times 10^{-3} \, \text{mol} \cdot \text{L}^{-1} = 0,92 \, \text{g} \cdot \text{mol}^{-1}$$

d – Même question dans une solution d'iodure de sodium (Na⁺,I⁻) de concentration $c=1\times 10^{-2}\,\mathrm{mol\cdot L^{-1}}$.

— Réponse –

1	Équ	ation	PbI _{2(s)} =	$= Pb^{2+}_{(aq)} -$	$+$ $2I^{-}_{(aq)}$
	Initial	$\xi = 0$	n	0	cV
	Final	$\xi_f = \xi_{\rm eq}$	$n-\xi_{ m eq}$	$\xi_{ m eq}$	$cV + 2\xi_{\rm eq}$
2 Par définition,		ndis may	$\xi = \xi_{eq} = sV \Rightarrow$	$\int [Pb^{2+}]_{eq} = s$	_

Tal definition, $n_{\text{dis,max}} = \varsigma_{\text{eq}} = sv \quad \Rightarrow \quad [I^-]_{\text{eq}} = c + 2s$ $\boxed{3} \text{ Or,} \qquad c^{\circ 3}K_s = s\left(c + 2s\right)^2 = sc^2 + 4cs^2 + 4s^3$

La résolution d'équation d'ordre 3 n'est pas au programme. On doit trouver une astuce nous permettant de négliger quelque chose. Ici, on peut supposer que $s \ll c$: en effet, dans le meilleur des cas avec le calcul précédent on a $s=1,2\times 10^{-3}\,\mathrm{mol\cdot L^{-1}}$ et l'effet d'ion commun ne fait que baisser la solubilité, pas l'augmenter. Comme $c=1\times 10^{-2}\,\mathrm{mol\cdot L^{-1}}$, cette hypothèse est plausible.

Dans ce cas, $c + 2s \approx c$, et ainsi

$$K_s = sc^2 \Leftrightarrow s = \frac{K_s}{c^2} \Rightarrow \underline{s = 1,0 \times 10^{-4} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}}$$

Ce qui vérifie par la même occasion l'hypothèse.

${ m V}$ \mid Domaine d'existence de l'hydroxyde de fer II

On considère l'hydroxyde de fer II $Fe(OH)_2$ de $pK_s = 15$.

1) Quelle est la valeur de pOH = $-\log \frac{[\text{HO}^-]}{c^\circ}$ de début de précipitation de Fe(OH)₂ à partir d'une solution en ions Fe²⁺ à la concentration $c_0 = 1 \times 10^{-2} \, \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$?

Réponse -

Équation		Fe ²⁺ (aq)	+ 2HO ⁻ (aq) -	\rightarrow Fe(OH) _{2(s)}
Initial	$\xi = 0$	c_0V	c_iV	0
Final	$\xi_f = \varepsilon \approx 0$	$c_0V - \varepsilon$	$c_i V - 2\varepsilon$	ε

$$K = \frac{c^{\circ 3}}{c_0 c_i{}^2} = \frac{1}{K_s} \Leftrightarrow \boxed{c_i = \sqrt{\frac{c^{\circ 3} K_s}{c_0}}} \Rightarrow \underline{[\mathrm{HO}^-]_\mathrm{eq} = 3.2 \times 10^{-7} \, \mathrm{mol \cdot L}^{-1}} \Leftrightarrow \underline{\mathrm{pOH}} = 6.5$$

2) En déduire le pH de début de précipitation.

— Réponse —

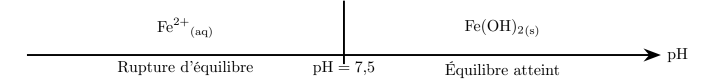
$$K_e = \frac{[\mathrm{H_3O^+}]_{\mathrm{eq}}[\mathrm{HO^-}]_{\mathrm{eq}}}{c^{\circ 2}} \Leftrightarrow \mathrm{p}K_e = \mathrm{pH} + \mathrm{pOH} \Leftrightarrow \boxed{\mathrm{pH} = \mathrm{p}K_e - \mathrm{pOH}} \Rightarrow \underline{\mathrm{pH} = 7.5}$$

♦-

3) Indiquer sur un diagramme, avec le pH en abscisse, les domaines de prédominance des ions Fe^{2+} et d'existence du solide.

Réponse —

VI. Stabilité de solutions 5



Le solide existe si les concentrations en ions sont suffisamment importantes. Donc, s'il y a assez des OH, on aura $Fe(OH)_{2(s)}$; en l'occurrence, c'est pour pH = 7,5 que le premier grain de solide apparaît.



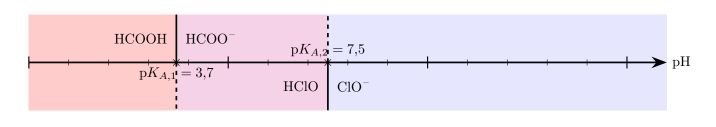
VI Stabilité de solutions

On considère les couples acido-basiques suivants :

$$pK_{A,1} (HCOOH/HCOO^{-}) = 3.7 pK_{A,2} (HCIO/CIO^{-}) = 7.5$$

1) Tracer un diagramme de prédominance contenant les domaines des 4 espèces à considérer.

- Réponse

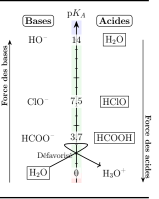


2) Déterminer si deux mélanges suivants sont stables (aucune réaction quantitative n'a lieu) :

a – $n_{\rm HCOOH,0}=1\,{\rm mol}$ et $n_{\rm HClO,0}=1\,{\rm mol}$ dans $V=1\,{\rm L}$

– Réponse -

Les deux acides ont des domaines joints, ils ne peuvent donc **pas** réagir totalement entre eux. S'il y a une réaction, ça sera avec l'eau comme base; or, les deux acides sont faibles donc leurs réaction avec l'eau sont limitées. On peut s'en convaincre avec une échelle en p K_A : réaction prépondérante défavorisée, mélange stable.



b – $n_{\rm ClO-,0}=1\,{\rm mol}$ et $n_{\rm HCOOH,0}=1\,{\rm mol}$ dans $V=1\,{\rm L}$

- Réponse

ClO $^-$ et HCOOH ont des domaines disjoints. Ils peuvent donc réagir quantitativement (i.e. totalement) ensemble, selon la valeur de K. Ici, on trouve $K=10^{|\Delta_{\mathbf{p}}K_A|}$ puisque réaction favorisée/domaines disjoints/ γ direct, soit $\boxed{K=10^{3,8}>10^3}$ La réaction sera donc totale, et le **mélange n'est pas stable**.

 \Diamond

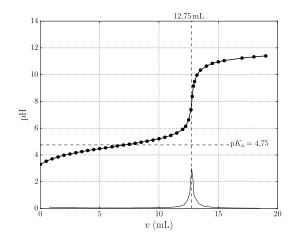
VII Titrage de l'acide acétique d'un vinaigre

Le vinaigre est obtenu par fermentation acétique, soit d'une solution aqueuse d'éthanol (vinaigre d'alcool), soit d'un vin (vinaigre de vin). La fermentation est effectuée par des bactéries, qui oxydent l'éthanol CH_3CH_2OH en acide éthanoïque CH_3CO_2H , aussi appelé acide acétique.

La base conjuguée de l'acide éthanoïque est l'ion éthanoate $\mathrm{CH_3CO_2}^-$, de p $K_A=4,75$. On étudie un vinaigre d'alcool du commerce, dont le pH vaut 2,6. Afin de doser l'acidité de ce vinaigre, on prépare tout d'abord une solution aqueuse contenant $10,0\,\mathrm{mL}$ du vinaigre dans $200,0\,\mathrm{mL}$ d'eau.

Un volume $V_1=20,0\,\mathrm{mL}$ de cette solution diluée est placée dans un bécher, dans lequel on place deux électrodes pour la mesure du pH. De l'eau est ajoutée pour obtenir l'immersion dans les électrodes. Une solution aqueuse de soude NaOH de concentration $c=0,10\,\mathrm{mol\cdot L^{-1}}$ est placée dans une burette. Le dosage consiste à verser progressivement cette solution dans le bécher, tout en suivant l'évolution du pH. La figure ci-contre montre le pH en fonction du volume V de solution de NaOH versé.

L'équivalence est repérée par le saut de pH, qui se produit pour un volume versé $V_{\rm eq}=12{,}75\,{\rm mL}$ (volume pour lequel la dérivée du pH en fonction de V est maximale).



1) Faire des schémas des différentes étapes en notant les quantités et concentrations importantes.

— Réponse -

solu

2) Écrire la réaction de $\mathrm{CH_3CO_2H}$ avec HO^- . Calculer sa constante d'équilibre et commenter.

- Réponse -

$$\begin{aligned} & \text{CH}_3\text{COOH}_{(\text{aq})} + \text{HO}^-_{(\text{aq})} & \longrightarrow \text{CH}_3\text{COO}^-_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \\ \Rightarrow & K = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-]_{\text{eq}}c^\circ}{[\text{HO}^-]_{\text{eq}}[\text{CH}_3\text{COOH}]_{\text{eq}}} \times \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{eq}}}{[\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{eq}}} \Leftrightarrow \boxed{K = \frac{K_A}{K_e}} \\ \Rightarrow & \underline{K = 10^{9,25} \gg 1} \quad \text{donc totale} \end{aligned}$$

3) Calculer le nombre de moles d'acide éthanoïque dans la solution diluée dosée, puis la concentration en acide éthanoïque dans le vinaigre non dilué.

– Réponse \cdot

Équati	on	CH ₃ COOH _(aq)	+ HO ⁻ (aq) -	\rightarrow CH ₃ COO ${(aq)}$	+ H ₂ O ₍₁₎
Initial	$\xi = 0$	c_1V_1	0	0	excès
Interm.	ξ	$c_1V_1 - \xi$	$cV - \xi$	ξ	excès
Équivalence	$\xi = \xi_{\rm eq}$	$c_1V_1 - \xi_{\rm eq}$	$cV_{\rm eq} - \xi_{\rm eq}$	$\xi_{ m eq}$	excès

À l'équivalence, on a introduit $n_{\rm HO^-,eq}=cV_{\rm eq}=1,275\times 10^{-3}\,{\rm mol\cdot L^{-1}}$ d'hydroxyde, et on a consommé en totalité les deux produits, soit ici

$$\boxed{n_{\text{CH}_3\text{COOH},\text{eq}} = n_{\text{HO}^-,\text{eq}}} \Leftrightarrow \boxed{c_1 = \frac{n_{\text{eq}}}{V_1}} \Rightarrow c_1 = 6.375 \times 10^{-2} \, \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}}$$

$$\boxed{C = 20c_1} \Rightarrow C = 1.28 \, \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$$

De plus,

De plus,

4) Calculer la masse d'acide éthanoïque pour 100 g de vinaigre. On donne les masses molaires :

$$M_{\rm C} = 12.0 \,\mathrm{g \cdot mol}^{-1}$$
 $M_{\rm O} = 16.0 \,\mathrm{g \cdot mol}^{-1}$ $M_{\rm H} = 1.0 \,\mathrm{g \cdot mol}^{-1}$

- 🔷 -

– Réponse –

En supposant que le vinaigre a une densité de 1,

$$\boxed{ m = M n_1 = C V_1 M } \quad \text{avec} \quad \begin{cases} C V_1 = 1{,}28 \, \text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \\ M(\text{CH}_3 \text{COOH}) = 60 \, \text{g} \cdot \text{mol}^{-1} \end{cases}$$
 A.N. : $m = 7{,}7 \, \text{g} = 77\%$



5) Calculer les concentrations de $\mathrm{CH_3CO_2H}$ et de $\mathrm{CH_3CO_2}^-$ dans le vinaigre.

— Réponse -

On connaît le pH à l'équilibre, donc avec la relation d'HENDERSON :

$$\mathrm{pH} = \mathrm{p}K_a + \log\frac{\mathrm{[CH_3COO^-]}}{\mathrm{[CH_3COOH]}} \Rightarrow \underline{\mathrm{[CH_3COO^-]_{eq}} = 9.1 \times 10^{-3}\,\mathrm{mol}\cdot\mathrm{L}^{-1}}$$



VIII Hydroxyde d'étain

La solubilité s de l'hydroxyde d'étain $Sn(OH)_{2(s)}$ varie avec le pH en raison des équilibres suivants :

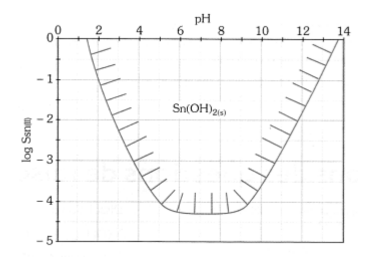
$$K = 10^{-25,2}$$
 $\operatorname{Sn}^{2+}_{(aq)} + 2 \operatorname{HO}^{-}_{(aq)} = \operatorname{Sn}(OH)_{2(s)}$ (0)

$$K_{A,1} = 10^{-2,1}$$
 $\operatorname{Sn}^{2+}_{(aq)} + \operatorname{H}_2 O_{(1)} = \operatorname{Sn}(OH)^{+}_{(aq)} + \operatorname{H}^{+}_{(aq)}$ (1)

$$K_{A,2} = 10^{-5,0}$$
 $\operatorname{Sn}(OH)^{+}_{(aq)} + \operatorname{H}_{2}O_{(1)} = \operatorname{Sn}(OH)_{2(aq)} + \operatorname{H}^{+}_{(aq)}$ (2)

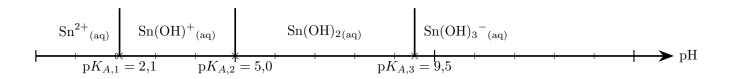
$$K_{A,3} = 10^{-9.5}$$
 $\operatorname{Sn}(OH)_{2(aq)} + H_2O_{(1)} = \operatorname{Sn}(OH)_3^{-}_{(aq)} + H^{+}_{(aq)}$ (3)

On donne le graphe $\log s = f(pH)$ ci-dessous :



1) Indiquer sur une échelle de pH les domaines de prédominance des différentes formes solubles de l'étain considérées ici.

Réponse



2) Déterminer la solubilité de l'étain en ne considérant que l'équilibre :

$$Sn(OH)_{2(aq)} = Sn(OH)_{2(s)}$$
(R)

Réponse -

La réaction considérée s'écrit :

(5)

Équation		$Sn(OH)_{2(s)} =$	$= \operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_{2(\operatorname{aq})}$
Initial	$\xi = 0$	n	0
Final	$\xi_f = \xi_{\rm eq}$	$n-\xi_{ m eq}$	$\xi_{ m eq}$

On trouve donc
$$s_2 = \frac{\xi_{\text{eq}}}{V}$$
 et $[\text{Sn}(\text{OH})_2]_{\text{eq}} = \frac{\xi_{\text{eq}}}{V} = s_2$ et $K_5 = \frac{[\text{Sn}(\text{OH})_2]_{\text{eq}}}{c^{\circ}} = s_2$

$$[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_2]_{\operatorname{eq}} = \frac{\xi_{\operatorname{eq}}}{V} = s_2$$

$$K_5 = \frac{[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_2]_{\text{eq}}}{c^{\circ}} = s_2$$

On doit donc trouver la valeur de K_5 . Pour cela, on écrit toutes les réactions intéressantes en faisant attention à la définition de K_s :

$$K_s = 10^{-25,2}$$
 $\operatorname{Sn}(OH)_{2(s)} = \operatorname{Sn}^{2+}_{(aq)} + 2\operatorname{HO}_{(aq)}^{-}$ (S)

$$K_{A,1} = 10^{-2,1}$$
 $\operatorname{Sn}^{2+}_{(aq)} + \operatorname{H}_2 O_{(l)} = \operatorname{Sn}(OH)^{+}_{(aq)} + \operatorname{H}^{+}_{(aq)}$ (1)

$$K_{A,2} = 10^{-5,0}$$
 $\operatorname{Sn}(OH)^{+}_{(aq)} + \operatorname{H}_{2}O_{(l)} = \operatorname{Sn}(OH)_{2(aq)} + \operatorname{H}^{+}_{(aq)}$ (2)

$$K_{s} = 10^{-25,2} \qquad \qquad \text{Sn(OH)}_{2(s)} = \text{Sn}^{2+}_{(aq)} + 2 \,\text{HO}^{-}_{(aq)} \qquad (S)$$

$$K_{A,1} = 10^{-2,1} \qquad \qquad \text{Sn}^{2+}_{(aq)} + \qquad \text{H}_{2}\text{O}_{(l)} = \text{Sn(OH)}^{+}_{(aq)} + \text{H}^{+}_{(aq)} \qquad (1)$$

$$K_{A,2} = 10^{-5,0} \qquad \qquad \text{Sn(OH)}^{+}_{(aq)} + \qquad \text{H}_{2}\text{O}_{(l)} = \text{Sn(OH)}_{2(aq)} + \text{H}^{+}_{(aq)} \qquad (2)$$

$$K_{e}^{2} = 10^{-28} \qquad \qquad 2 \,\text{H}_{2}\text{O}_{(l)} = 2 \,\text{HO}^{-}_{(aq)} + 2 \,\text{H}^{+}_{(aq)} \qquad (E)$$

$$Sn(OH)_{2(s)} = Sn(OH)_{2(aq)}$$

$$\tag{5}$$



Remarque

On peut écrire les équations avec des $H_2O_{(l)}$ de part et d'autre pour faire apparaître des $H_3O^+_{(aq)}$ à la place

Ainsi,

 K_5

$$(5) = (S) + (1) + (2) - (E)$$

$$\Leftrightarrow K_5 = K_s \cdot K_{A,1} \cdot K_{A,2} / K_e^2$$

$$\Leftrightarrow s_2 = 10^{-4,3} \text{mol} \cdot L^{-1}$$



La définition des K_s est celle **de la solubilité!**



3) Exprimer la solubilité s de l'hydroxyde d'étain pour tout pH, en considérant cette fois tous les équilibres. Retrouver alors la pente de la courbe pour pH > 10.5.

– Réponse –

Par conservation de la matière, la solubilité s n'est pas uniquement la concentration en Sn^{2+} mais est plus élevée, puisque la réaction de dissolution forme ce composé mais celui-ci intervient dans les autres réactions : on aura donc

$$s = [\operatorname{Sn}^{2+}]_{eq} + [\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})^{2}]_{eq} + [\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_{2}]_{eq} + [\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_{3}^{-}]_{eq}$$

Nous avons déjà calculé la solubilité propre $s_2 = [Sn(OH)_2]$: on s'en sert de référence pour exprimer les concentrations des autres éléments à partir des définitions des constantes de réaction. En notant $h = [H^+]_{eq}$:

$$K_{A,1} = \frac{[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})^{+}_{(\operatorname{aq})}]_{\operatorname{eq}}h}{[\operatorname{Sn}^{2+}_{(\operatorname{aq})}]_{\operatorname{eq}}} \qquad \text{et} \qquad K_{A,2} = \frac{[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_{2}_{(\operatorname{aq})}]_{\operatorname{eq}}h}{[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})^{+}_{(\operatorname{aq})}]_{\operatorname{eq}}} \qquad \text{et} \qquad K_{A,3} = \frac{[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_{3}^{-}_{(\operatorname{aq})}]_{\operatorname{eq}}h}{[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_{2}_{(\operatorname{aq})}]_{\operatorname{eq}}}$$

$$\operatorname{Soi}[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})^{+}]_{\operatorname{eq}} = \frac{s_{2}h}{K_{A,2}} \qquad \text{et} \qquad [\operatorname{Sn}^{2+}]_{\operatorname{eq}} = \frac{[\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})^{+}]_{\operatorname{eq}}h}{K_{A,1}} = \frac{s_{2}h^{2}}{K_{A,1}K_{A,2}} \qquad \text{et} \qquad [\operatorname{Sn}(\operatorname{OH})_{3}^{-}]_{\operatorname{eq}} = s_{2}\frac{K_{A,3}}{h}$$

$$\Rightarrow s = s_{2}\left(\frac{h^{2}}{K_{A,1}K_{A,2}} + \frac{h}{K_{A,2}} + 1 + \frac{K_{3}}{h}\right)$$

On retrouve, selon le diagramme de prédominance en pH, une succession de segments de droite (arrondis aux frontières): notamment, entre 6 et 8,5, quand $Sn(OH)_{2(aq)}$ est majoritaire, on lit bien $\log s = -4,3$.

Pour pH > 10,5, le terme dominant est celui en 1/h, soit

$$\begin{split} \log s &= \log s_2 + \log K_{A,3} + \mathrm{pH} \\ \Leftrightarrow & \boxed{\log s = -\mathrm{p}K_5 - \mathrm{p}K_{A,3} + \mathrm{pH}} = -13.8 + \mathrm{pH} \end{split}$$

D'où la pente de 1 en pH!



Z. Diacide fort	Ç
IX Diacide fort	
On considère une solution d'acide	sulfurique H_2SO_4 de concentration $c_0 = 0.010 \mathrm{mol}\cdot\mathrm{L}^{-1}$.
En considérant que l'acide sulfuriqu	ue est un diacide fort, calculer le pH de la solution.
solu	Réponse —
	─── ♦ ─
le pH en tenant compte de cette me	ide sulfurique est forte, et la seconde a un p $K_A(\mathrm{HSO_4}^-/\mathrm{SO_4}^{2-})=1,9.$ Détermine odification. Réponse —
solu	
	── ♦ ─
$\left. \mathrm{X} \right _{\mathrm{Solubilit\acute{e}s}}$ dans l' ϵ	eau pure de différents précipités
Déterminer la solubilité dans l'eau	pure s de chacun des composés ci-dessous, en supposant que les ions formés lors seent pas avec l'eau et que l'ion Zn^{2+} apparaît dans chaque dissolution.
$ZnCO_{3(s)}$ de p $K_{s,1} = 10.8$.	apparant dans chaque dissolution.
	Réponse —
solu	
	── ♦
$ZnCN_{2(s)} \text{ de } pK_{s,2} = 12,6.$	Réponse —
solu	
7n (PO) do $pV = 22.0$	── ♦
$\operatorname{Zn_3(PO_4)_{2(s)}} \operatorname{de} pK_{s,3} = 32,0.$	Réponse —
solu	20000000
	─
XI Mesure de la const	tante d'acidité d'un indicateur coloré.
	de la forme acide notée HIn du bleu de bromothymol (BBT), on détermine la maximum d'absorption $\lambda_1 = 430 \mathrm{nm}$. On détermine de même la longueur d'ond e basique In $^ \lambda_2 = 620 \mathrm{nm}$.
Quelle est la couleur d'une solution	contenant uniquement HIn? uniquement In-?
	Réponse —
solu	─── ♦ ─
Quelle est la couleur d'une solution	•
solu	
	en précisant la signification des différents termes. Quelles sont les conditions de
	Réponse —
solu	
	ueur d'onde λ_1 de trois solutions contenant du BBT à une même concentration
En milieu fortement acide, on mesu	are $A_1 = 0.196$;
En milieu fortement basique, on me	
1 /	

Lycée Pothier $\mathbf{9/10} \qquad \qquad \mathbf{MPSI3} - 2023/2024$

	4)	Montrer o	que le rapport	des concentrations en	forme acide et basic	que dans la solution S	peut s'écrire
--	----	-----------	----------------	-----------------------	----------------------	------------------------	---------------

$$\frac{[\mathrm{HIn}]_S}{[\mathrm{In}^-]_S} = \frac{A_1 - A_S}{A_S - A_2}$$

Répons

solu

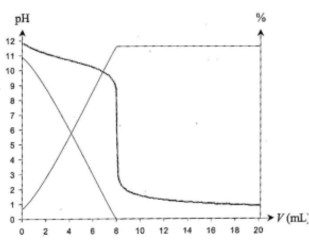
5) En déduire la valeur de $pK_A(HIn/In^-)$.

Réponse —

solu

XII Titrage d'une amine

On veut déterminer par titrage la formule brute d'une amine $C_nH_{2n+1}NH_2$. Pour cela, on dissout une masse $m=0.146\,\mathrm{g}$ dans $100\,\mathrm{mL}$ d'eau et on dose la solution obtenue par une solution d'acide chlorhydrique $(\mathrm{H}^+,\mathrm{Cl}^-)$ de concentration molaire $c_A=0.25\,\mathrm{mol\cdot L}^{-1}$. On donne ci-contre la courbe de titrage $\mathrm{pH}=f(V)$, à laquelle sont superposées en traits fins deux courbes représentant les pourcentages respectifs des espèces $C_nH_{2n+1}NH_2$ et $C_nH_{2n+1}NH_3^+$ en solution en fonction du volume V de solution titrante versée.





Données

solu

- $\diamond \ M_{\rm H} = 1.0 \, {\rm g \cdot mol}^{-1} \, ; \ M_{\rm C} = 12.0 \, {\rm g \cdot mol}^{-1} \, ; \ M_{\rm N} = 14.0 \, {\rm g \cdot mol}^{-1} \, ;$
- ♦ Zones de virage d'indicateurs colorés :
 - \triangleright Phénolphtaléine 8,2 ; 10,0
 - \triangleright BBT 6,0 ; 7,6
 - ▶ Vert malachite 0,2 ; 1,8

1)	Attribuer les courbes de pour centages aux deux espèces $C_nH_{2n+1}NH_2$ et $C_nH_{2n+1}NH_3^+$ et déterminer le pK_A du couple.
	Réponse —
	solu
2)	Écrire l'équation de la réaction. Calculer sa constante d'équilibre et justifier qu'elle peut servir de support de titrage.
,	Réponse —
	solu
3)	Justifier qualitativement l'allure de la courbe de pH, et en particulier l'existence du saut.
	Réponse -
	solu
4)	Proposer un indicateur coloré adapté au repérage de l'équivalence.
	Réponse -
	solu
	<u> </u>
5)	Déterminer la formule de l'amine.
	Réponse —