Correction du TP

I | Objectifs

- \diamond Savoir exploiter un diagramme E pH fourni, et la superposition de plusieurs diagrammes.
- \diamond Déterminer la concentration en dioxygène dissous $[O_{2(g)}]$ dans l'eau du robinet par titrage colorimétrique redox.

II | S'approprier

II/A Introduction

La teneur en dioxygène est significative de la qualité biologique d'une eau :

- ♦ Les **eaux pollués** renferment **peu ou pas** de dioxygène dissous, parce que les micro-organismes qui font fermenter les déchets organique consomment cet oxygène massivement.
- ♦ Les eaux **non polluées** renferment des **quantités importantes** de dioxygène parce que le gain du dioxygène par la dissolution de ce gaz en surface ainsi que par la photosynthèse des plantes aquatiques est plus important que sa perte par la putréfaction des rares déchets.

II/B Titrage du taux de dioxygène dissous

Comme le dioxygène est un oxydant, on peut songer à réaliser un titrage par oxydo-réduction. Or, il n'existe pas de réducteur qui à la fois change de couleur en passant à l'état oxydé **et** qui réagisse suffisamment vite avec l'oxygène. Il faudra donc opérer par voie détournée. On utilise ici la méthode de WINKLER.

On oxyde du manganèse II par le dioxygène dissous dans l'eau en milieu basique. Le manganèse précipite alors en $\mathrm{Mn}(\mathrm{OH})_{3(\mathrm{s})}$. Cette réaction est lente. En milieu suffisamment acide, ce précipité peut oxyder des ions iodure en excès. Finalement, on dose l'iode ainsi formée par une solution de thiosulfate, en présence d'empois d'amidon (la coloration bleue de l'amidon en présence d'iode disparaît au virage).

$oxed{[III]}$ Analyser

III/A Diagrammes E - pH

On donne ci-après les diagrammes à compléter E – pH du manganèse et de l'iode. Les espèces présentes sont $\mathrm{Mn}_{(\mathrm{aq})}^{2+}$, $\mathrm{Mn}_{(\mathrm{aq})}^{3+}$, $\mathrm{Mn}(\mathrm{OH})_{2(\mathrm{s})}$ et $\mathrm{Mn}(\mathrm{OH})_{3(\mathrm{s})}$ pour le premier, et $\mathrm{I}_{2(\mathrm{aq})}$, $\mathrm{I}_{(\mathrm{aq})}^{-}$ et $\mathrm{IO}_{3(\mathrm{aq})}^{-}$ pour le second. La convention de tracé est $c_t = 10^{-2}\,\mathrm{mol}\cdot\mathrm{L}^{-1}$ en chaque élément.

1) Attribuer chaque zone à l'espèce correspondante.

Réponse -

On analyse les n.o. et on étudie l'acido-basicité des espèces. On trouve le résultat Figure 25.1.

(2) Superposer le diagramme du couple $O_{2(aq)}/H_2O_{(l)}$, avec la même convention de tracé.

- Réponse ·

Idem.

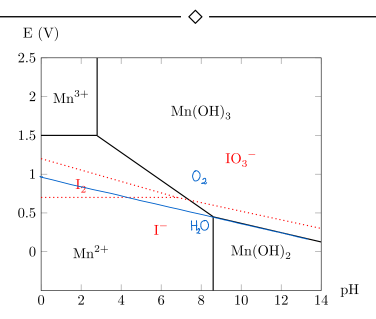


FIGURE 25.1 – Diagrammes E – pH du manganèse en traits plein, de l'iode en pointillés.

III/B Oxydation du manganèse par le dioxygène

Dans un erlenmeyer rempli d'eau du robinet, on ajoute 1 g de soude, puis environ 2 g de sulfure de manganèse $MnSO_{4(s)}$, qui est très soluble dans l'eau.

(3) Écrire la réaction de dissolution du solide dans l'eau, puis l'équation-bilan (1) acido-basique de l'action de la soude sur cette solution.

$$\frac{\text{Réponse}}{\text{MnSO}_{4(s)} = \text{Mn}_{(aq)}^{2+} + \text{SO}_{4(aq)}^{2-}} \qquad \text{dissolution}$$

$$\text{Mn}_{(aq)}^{2+} + 2 \text{HO}_{(aq)}^{-} = \text{Mn}(\text{OH})_{2(s)} \qquad (1)$$

4 Écrire l'équation bilan (2) redox de l'action du dioxygène dissous sur le précipité obtenu. Justifier la nécessité d'un milieu réactionnel basique ainsi que le caractère total de cette réaction à l'aide du diagramme potentiel-pH.

Réponse
$$\frac{1}{2 H_2 O_{(l)} = O_{2(aq)} + 4 H_{(aq)}^+ + 4 e^-}$$
 (R1)

$$Mn(OH)_{2(s)} + H_2O_{(l)} = Mn(OH)_{3(s)} + H_{(aq)}^+ + e^-$$
 (R2)

$$\Rightarrow 4\,\mathrm{Mn}(\mathrm{OH})_{2(\mathrm{s})} + \mathrm{O}_{2(\mathrm{aq})} + \underbrace{4}_{2}^{4}\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}_{(\mathrm{l})} + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} = \underbrace{2\,\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}_{(\mathrm{l})}}_{2(\mathrm{l})} + 4\,\mathrm{Mn}(\mathrm{OH})_{3(\mathrm{s})} + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} - 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} - 4\,\mathrm{Mn}_{(\mathrm{OH})_{3(\mathrm{s})}}_{3(\mathrm{s})} + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} - 4\,\mathrm{Mn}_{(\mathrm{OH})_{3(\mathrm{s})}}_{3(\mathrm{s})} + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} - 4\,\mathrm{Mn}_{(\mathrm{OH})_{3(\mathrm{s})}}_{3(\mathrm{s})} + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} - 4\,\mathrm{Mn}_{(\mathrm{OH})_{3(\mathrm{s})}}_{3(\mathrm{s})} + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} - 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm$$

$$\Leftrightarrow 4 \operatorname{Mn}(OH)_{2(s)} + O_{2(aq)} + 2 \operatorname{H}_2 O_{(l)} = 4 \operatorname{Mn}(OH)_{3(s)}$$
(2)

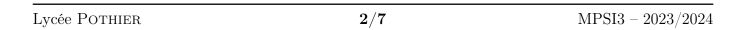
On se met en milieu basique pour éviter l'obtention de $\mathrm{Mn^{2+}}$ ou $\mathrm{Mn^{3+}}$. Sur le diagramme, on voit que les domaines sont séparés d'au moins $0.20\,\mathrm{V}$, donc la réaction est bien totale.

- 🔷 -

5 Sachant que la solubilité du dioxygène est de l'ordre de $40 \,\mathrm{mg}\cdot\mathrm{L}^{-1}$ dans l'eau à $25 \,^{\circ}\mathrm{C}$, justifier que le dioxygène est bien le réactif limitant de la réaction (2).

Réponse -

solu



III. Analyser 3

Acidification du milieu

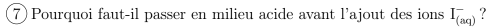
Quand l'oxydation par le dioxygène est terminée, on ajoute 1 mL d'acide sulfurique concentré.

(6) Écrire les équations bilan (3) et (3') acido-basiques de l'action de l'acide sur le manganèse III formé précédemment et l'excès de manganèse II restant.

– Réponse –

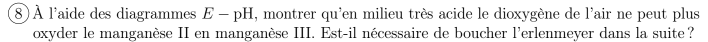
$$Mn(OH)_{3(s)} + 3H_{(aq)}^{+} = Mn_{(aq)}^{3+} + 3H_2O_{(l)}$$
 (3)

$$Mn(OH)_{2(s)} + 2H_{(aq)}^{+} = Mn_{(aq)}^{2+} + 2H_{2}O_{(l)}$$
 (3')



— Réponse -

Sinon on ne formera pas le diiode que l'on veut titrer!



— Réponse -

En milieu basique, les ions $\mathrm{Mn}_{(\mathrm{aq})}^{2+}$ ont un domaine commun avec $\mathrm{O}_{2(\mathrm{aq})}$: ils ne réagissent pas ensemble. Ainsi, étant donné qu'on a précédemment consommé tout le dioxygène pour former du manganèse III, il n'y a pas de risque à ce que du dioxygène soit re-dissout en solution : ce n'est pas lui que l'on va titrer et il ne réagit pas avec les espèces d'intérêt. On peut laisser le bouchon ouvert.



Réduction du manganèse par l'iode

On ajoute ensuite 3 g d'iodure de potassium KI solide.

(9) Écrire l'équation-bilan (4) redox correspondant à l'action des ions I sur la solution. Justifier le caractère total de cette réaction par lecture du diagramme E - pH.

$$Mn_{(aq)}^{2+} = Mn^{3+} + e^{-}$$
 (R3)

$$2I_{(aq)}^{-} = I_{2(aq)} + 2e^{-}$$
 (R4)

$$(R4)-2(R3) \Rightarrow \Rightarrow 2 \operatorname{Mn}_{(aq)}^{3+} + 2 \operatorname{I}_{(aq)}^{-} = 2 \operatorname{Mn}_{(aq)}^{2+} + \operatorname{I}_{2(aq)}$$
 (4)

L'écart de potentiel est d'environ 1 V en milieu basique, donc la réaction est bien totale.



(10) Justifier que I⁻ soit le réactif en excès.

– Réponse –

Comme précédemment, le réactif limitant était O_2 qui donnaît $4 \operatorname{Mn}(OH)_3$, lui-même donnant totalement des Mn³⁺. Avec 3 g d'iodure de potassium, on a...

III/E Titrage du diiode par le thiosulfate

On prélève un volume $V_0 = 100 \,\text{mL}$ de la solution de l'erlenmeyer pour le doser par une solution de thiosulfate de sodium $(2\text{Na}^+ \; ; \; \text{S}_2\text{O}_3^{\; 2-})$ de concentration en ions thiosulfate égale à $c_0 = 1,3 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$. On note V_{eqv} le volume équivalent.

(11) Écrire les deux demi-équations redox mises en jeu et en déduire la réaction (5) support du dosage. On admet qu'elle est quantitative.

- Réponse -

$$2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} = S_4 O_{6(aq)}^{2-} + 2 e^-$$
 (R5)

$$2I_{(aq)}^{-} = I_{2(aq)} + 2e^{-}$$
 (R6)

$$(R5)-(R6) \Rightarrow I_{2(aq)} + 2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} = 2 I_{(aq)}^- + S_4 O_{6(aq)}^{2-}$$
 (5)

____ *\rightarrow* _____

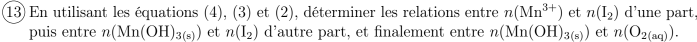
(12) Déterminer la relation en $n(I_2)$, c_0 et V_{eqv} .

- Réponse -

Équ	ation	$I_{2(aq)}$ -	$+ 2S_2O_{3(aq)}^{2-} -$	\rightarrow $2I_{(aq)}^{-}$ -	$+$ $S_4O_6^{2-}$
Initial	$\xi = 0$	$n(I_2)$	c_0V	0	0
Interm.	ξ	$n(I_2) - \xi$	$c_0V - 2\xi$	2ξ	ξ
Équiv.	$\xi_f = \xi_{\text{max}}$	0	0	$2c_0V_{\rm eqv}$	$c_0 V_{ m eqv}$

À l'équivalence,

$$\xi_f = \xi_{\text{max}} \Leftrightarrow n(I_2) = \frac{c_0 V_{\text{eqv}}}{2}$$



– Réponse -

$$\frac{n(\mathrm{Mn}^{3+})}{2} = n(\mathrm{I}_2)$$

$$\diamondsuit$$
 (3) totale, donc

$$n(Mn(OH)_{3(s)}) = n(Mn^{3+}) = 2n(I_2)$$

$$\diamondsuit$$
 (2) totale, donc

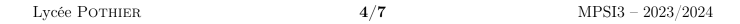
$$n(\operatorname{Mn}(\operatorname{OH})_{3(s)}) = 4n(\operatorname{O}_2)$$

(14) En déduire la relation entre $n(O_2)$ et $n(I_2)$, puis montrer qu'à l'équivalence on a donc

$$[\mathcal{O}_{2(\mathrm{aq})}] = \frac{c_0 V_{\mathrm{eqv}}}{4V_0}$$

$$\frac{}{4n(\mathrm{O}_2) = 2n(\mathrm{I}_2) \Leftrightarrow n(\mathrm{O}_2) = \frac{n(\mathrm{I}_2)}{2}}$$

$$(12) \Rightarrow n(I_2) = \frac{c_0 V_{\text{eqv}}}{2} \qquad \Leftrightarrow \boxed{[O_{2(\text{aq})}] = \frac{c_0 V_{\text{eqv}}}{4V_0}}$$

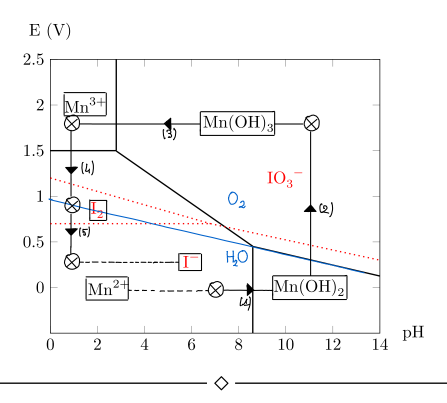


IV. Réaliser 5

III/F Bilan : au travers du diagramme

(15) Reprendre le diagramme E – pH avec le manganèse, l'iode et l'eau, et faire figurer sur ce diagramme chacune des étapes précédentes. Représenter les étapes par des croix et les réactions entre composés par des flèches.





IV Réaliser



Attention

- ♦ Vous manipulez de la soude et de l'acide sulfurique très concentrés : il est impératif de porter des lunettes, des gants et d'avoir les jambes couvertes.
- ♦ Tout contact avec les yeux ou la peau est sérieusement dangereux. En cas de contact, laver immédiatement et très abondammant à l'eau.
- ♦ Attention à ne pas en mettre sur votre paillasse. Si c'est le cas, nettoyer immédiatement. Prenez soin de manipuler dans un **espace adapté**.



Oxydation du manganèse par le dioxygène

Manipulation 25.1 : Oxydation du manganèse



- 1) Placer un erlenmeyer de volume 250 mL dans un cristallisoir, en prévision de débordements de liquide corrosif. Y placer un barreau aimanté et 1 g de soude, en la manipulant avec des gants. Ajouter ensuite environ 2 g de sulfate de manganèse solide.
- 2) Remplir totalement d'eau du robinet. Boucher aussitôt l'erlenmeyer sans laisser aucune bulle d'air entre le bouchon et le niveau d'eau : Le dioxygène de l'air pourrait alors se dissoudre dans l'eau et fausserait le résultat.
- 3) Agiter périodiquement (une agitation continue n'est pas nécessaire) et énergiquement pendant une vingtaine de minutes.

1	Noter l'aspect du contenu de l'erlenmeyer.
	——————————————————————————————————————
	solu
2	Quel est l'intérêt de laisse le mélange pendant une vingtaine de minutes?
	Réponse
	solu
	<u> </u>
	·
	IV/B Acidification du milieu
	Manipulation 25.2 : Acidification
	1) Quand l'oxydation par le dioxygène est terminée, replacer l'erlenmeyer dans le cristallisoir.
	2) Mettre des lunettes et ajouter avec précaution 1 mL d'acide sulfurique concentré à la pipette. Il faut appeler læ professeurx pour avoir l'acide.
	3) Ajuster le niveau pour qu'il n'y ait toujours pas d'air après rebouchage, puis homogénéiser le mélange.
3	Vérifier, avec du papier pH, que la solution est très acide. Noter la valeur relevée. Réponse
	solu
	v
4	Quel est l'aspect de la solution après l'ajout d'acide?
	——————————————————————————————————————
	solu



Manipulation 25.3 : Réduction du manganèse

Réduction du manganèse par l'iode

1) Ajouter environ 3 g d'iodure de potassium solide. Reboucher et agiter jusqu'à disparition du précipité brun.

Lycée Pothier 6/7 MPSI3 – 2023/2024

V. Valider et conclure

Titrage du diiode Manipulation 25.4 : Titrage du diiode 1) Prélever un volume $V_0 = 100 \text{mL}$ de la solution de l'erlenmeyer en utilisant 2 pipet 50 mL, et l'insérer dans un bécher adapté. 2) Titrer ce volume par la solution de thiosulfate en utilisant de l'empos d'amidon lorse solution vire au jaune clair. Réponse Solu Réponse Réponse Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(aq)}]$ de l'eau du robinet, puis la concemassique $c_m(O_{2(aq)})$. On donne $M(O) = 16.0 \text{g·mol}^{-1}$. Réponse Solu On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycé potable?	
1) Prélever un volume $V_0 = 100\mathrm{mL}$ de la solution de l'erlenmeyer en utilisant 2 pipet 50 mL, et l'insérer dans un bécher adapté. 2) Titrer ce volume par la solution de thiosulfate en utilisant de l'empos d'amidon lorse solution vire au jaune clair. Faire un schéma. Réponse solu Réponse Solu V Valider et conclure Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(aq)}]$ de l'eau du robinet, puis la concemassique $c_m(O_{2(aq)})$. On donne $M(O) = 16,0\mathrm{g\cdot mol}^{-1}$. Réponse solu On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycée	es de
50 mL, et l'insérer dans un bécher adapté. 2) Titrer ce volume par la solution de thiosulfate en utilisant de l'empos d'amidon lorse solution vire au jaune clair. Faire un schéma. Réponse Réponse Réponse Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(aq)}]$ de l'eau du robinet, puis la concentratique $c_m(O_{2(aq)})$. On donne $M(O) = 16,0 \text{ g·mol}^{-1}$. Réponse Solu On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycé	es de
Faire un schéma. Réponse Solu Relever V_{eqv} . Réponse Solu Valider et conclure Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(aq)}]$ de l'eau du robinet, puis la concentration et $c_m(O_{2(aq)})$. On donne $M(O) = 16,0 \text{ g·mol}^{-1}$. Réponse Solu On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycée	
Réponse Solu Solu Solu Solu Solu Solu Solu Solu	lue la
Relever V_{eqv} . Réponse Solu V Valider et conclure Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(\text{aq})}]$ de l'eau du robinet, puis la conc massique $c_m(O_{2(\text{aq})})$. On donne $M(O) = 16,0 \text{ g·mol}^{-1}$. Réponse Solu On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycé	
Relever V_{eqv} . Réponse Solu Valider et conclure Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(aq)}]$ de l'eau du robinet, puis la concentration $c_m(O_{2(aq)})$. On donne $M(O) = 16,0 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}$. Réponse Solu On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycée	
Réponse Solu Solu Solu Solu Solu Solu Solu Solu	
Valider et conclure Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(aq)}]$ de l'eau du robinet, puis la concentratique $c_m(O_{2(aq)})$. On donne $M(O) = 16,0 \mathrm{g \cdot mol}^{-1}$. Réponse Solu On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycé	
Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(aq)}]$ de l'eau du robinet, puis la concentration $c_m(O_{2(aq)})$. On donne $M(O) = 16,0 \mathrm{g \cdot mol}^{-1}$. Réponse On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycé	
Calculer numériquement la concentration molaire $[O_{2(aq)}]$ de l'eau du robinet, puis la concentration $c_m(O_{2(aq)})$. On donne $M(O) = 16,0 \mathrm{g \cdot mol}^{-1}$. Réponse On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycé	
solu	entrati
On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycé	
On donne dans le tableau ci-dessous les critères indiquant la qualité de l'eau. L'eau du lycé	
·	
	e est-e
$[O_{2(aq)}] \text{ (mg-L}^{-1})$ Qualité Potabilité Usages	
> 7 Excellente Potable Tout usage	1.
7; 5 Bonne Potable Industrie, alimentaire, baignade, pisci 5; 3 Moyenne Non potable Irrigation	
3; 1 Mauvaise Non potable Navigation, eaux de refroidissem	cultur
Très mauvaise Non potable Navigation, eaux de refroidissem	
Réponse	ent
Oui, ouf!	ent

Lycée Pothier 7/7 MPSI3 – 2023/2024