Correction du TD

I | Équations bilan d'oxydoréduction

On s'intéresse aux couples $MnO_4^-(aq)/Mn_{(aq)}^{2+}$, $HClO_{(aq)}/Cl_{2(aq)}$ et $Cl_{2(g)}/Cl_{(aq)}^-$. On rappelle que MnO_4^- est l'ion permanganate et HClO l'acide hypochloreux.

1) Écrire et équilibrer les demi-équations de chacun des couples en milieu acide.

— Réponse -

On obtient

$$\begin{split} MnO_4^-{}_{(aq)} + 8\,H_{(aq)}^+ + 5\,e^- &= Mn_{(aq)}^{2+} + 4\,H_2O_{(l)} \\ 2\,HClO_{(aq)} + 2\,H_{(aq)}^+ + 2\,e^- &= Cl_{2(g)} + 2\,H_2O_{(l)} \\ Cl_{2(g)} \, + 2\,e^- &= 2\,Cl_{(g)}^- \end{split}$$



- 2) Lorsque la réaction est possible, écrire l'équation-bilan de la réaction entre :
 - a) L'acide hypochloreux et l'ion manganèse;
- d) le permanganate et le dichlore;

b) l'ion manganèse et l'ion chlorure;

e) le permanganate et l'ion chlorure;

c) l'ion manganèse et le dichlore;

f) le dichlore sur lui-même.

- Réponse -

a) Pas de difficulté :

$$10\,\mathrm{HClO_{(aq)}} + 2\,\mathrm{Mn_{(aq)}^{2+}} = 5\,\mathrm{Cl_{2(g)}} + 2\,\mathrm{H_2O_{(l)}} + 2\,\mathrm{MnO_{4\,(aq)}^-} + 6\,\mathrm{H_{(aq)}^+}$$

- b) Pas de réaction entre Mn^{2+} et Cl^- puisque ce sont deux réducteurs.
- c) Mn²⁺ est un réducteur, donc Cl₂ intervient en tant qu'oxydant :

$$2\,\mathrm{Mn}_{(\mathrm{aq})}^{2+} + 8\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}_{(\mathrm{l})} + 5\,\mathrm{Cl}_{2(\mathrm{g})} = 2\,\mathrm{MnO}_{4\,(\mathrm{aq})}^- + 16\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^+ + 10\,\mathrm{Cl}_{(\mathrm{aq})}^-$$

d) Comme MnO_4^- est un oxydant, Cl_2 intervient e tant que réducteur :

$$2 \operatorname{MnO}_{4 \text{ (aq)}}^{-} + 6 \operatorname{H}_{(aq)}^{+} + 5 \operatorname{Cl}_{2(g)} = 2 \operatorname{Mn}_{(aq)}^{2+} + 10 \operatorname{HClO}_{(aq)}$$

e) Pas de difficulté :

$$2\,\mathrm{MnO_4^-} + 16\,\mathrm{H_{(aq)}^+} + 10\,\mathrm{Cl^-}_{(aq)} = 2\,\mathrm{Mn_{(aq)}^{2+}} + 8\,\mathrm{H_2O_{(l)}} + 5\,\mathrm{Cl_{2(g)}}$$

f) Le dichlore intervient en tant qu'oxydant et réducteur, c'est une dismutation :

$$Cl_{2(g)} + H_2O_{(l)} = Cl_{(aq)}^- + HClO_{(aq)}^+ H_{(aq)}^+$$



II | Nombres d'oxydation du chrome

Le chrome Cr a pour numéro atomique Z=24, et il est moins électronégatif que l'oxygène.

1) Donner le n.o. du chrome au sein des espèces $Cr_{(s)},\,Cr_{(aq)}^{2+}$ et $Cr_{(aq)}^{3+}$

Réponse

On fait attention à bien parler du nombre d'oxydation du chrome dans l'édifice Cr^{2+} , et dans ce cas le n.o. est égal à la charge :

$$| \text{n.o.}(\text{Cr} \in \text{Cr}) = 0$$
 $| \text{n.o.}(\text{Cr} \in \text{Cr}^{2+}) = +\text{II}$ $| \text{n.o.}(\text{Cr} \in \text{Cr}^{3+}) = +\text{III}$

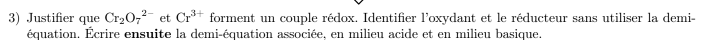
2) Sans représenter les schémas de Lewis, déterminer le n.o. du chrome dans les espèces CrO_4^{2-} et $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$. On précise qu'il n'y a pas de liaison Cr-Cr dans le dichromate.

– Réponse -

On suppose que n.o.(O) = -II, puisque l'oxygène est l'élément le plus électronégatif et qu'il ne lui manque que 2 électrons pour remplir sa couche de valence. Avec la somme des n.o. qui doit être égale à la charge totale de l'édifice, on obtient

$$\diamondsuit \ q(\mathrm{CrO_4}^{2-}) = -2 = \mathrm{n.o.(Cr)} + 4\mathrm{n.o.(O)} \Leftrightarrow \boxed{\mathrm{n.o.(Cr} \in \mathrm{CrO_4}^{2+}) = +\mathrm{VI}};$$

$$\diamondsuit \ q(\operatorname{Cr}_2\operatorname{O_7}^{2-}) = -2 = 2\operatorname{n.o.}(\operatorname{Cr}) + 7\operatorname{n.o.}(\operatorname{O}) \Leftrightarrow \boxed{\operatorname{n.o.}(\operatorname{Cr} \in \operatorname{Cr}_2\operatorname{O_7}^{2-}) = +\operatorname{VI}}$$



– Réponse -

Un couple rédox échange des électrons, donc les deux espèces ont forcément des n.o. différents : c'est bien le cas du chrome dans le chrome III et du chrome dans les ions dichromates. On identifie l'oxydant comme étant celui de n.o. le plus élevé, ici $\mathbf{Cr_2O_7}^{2-}$ est l'oxydant, et le réducteur comme celui de n.o. le plus bas, ici $\mathbf{Cr^{3+}}$ est le réducteur. On obtient :

$$2\,\mathrm{Cr}_{(\mathrm{aq})}^{3+} + 7\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}_{(\mathrm{l})} = \mathrm{Cr}_2\mathrm{O}_{7_{(\mathrm{aq})}}^{2-} + 14\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^+ + 6\,\mathrm{e}^- \qquad \qquad \text{milieu acide}$$
 On ajoute $14\,\mathrm{HO}^-$
$$2\,\mathrm{Cr}_{(\mathrm{aq})}^{3+} + 14\,\mathrm{HO}_{(\mathrm{aq})}^- = \mathrm{Cr}_2\mathrm{O}_{7_{(\mathrm{aq})}}^{2-} + 7\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}_{(\mathrm{l})} + 6\,\mathrm{e}^- \qquad \qquad \text{milieu basique}$$

____ *\lambda*

4) Justifier que ${\rm CrO_4}^{2-}$ et ${\rm Cr_2O_7}^{2-}$ ne forment pas un couple rédox. Montrer qu'il s'agit cependant d'un couple acide-base par écriture d'une demi-équation.

Réponse -

Le chrome a le **même n.o. dans les deux cas**, donc ce n'est pas un couple rédox. Par contre ils peuvent échanger des protons. Pour s'en assurer, on équilibre la réaction comme d'habitude mais sans rajouter d'électrons :

$$Cr_2O_7^{2-}{}_{(aq)} + H_2O_{(l)} = 2 \, CrO_4^{2-}{}_{(aq)} + 2 \, H_{(aq)}^+$$

On a bien « acide + eau = base + proton », et pas d'électrons : c'est un couple acide-base!

III Dismutation du dioxyde d'azote

En présence d'eau, le dioxyde d'azote $NO_{2(g)}$ peut se dismuter en ions nitrates $NO_{3(aq)}^-$ et nitrites $NO_{2(aq)}^-$. Cette réaction produit des protons $H_{(aq)}^+$, à l'origine des pluies acides.

1) Écrire les demi-équations de transfert électronique et la relation de NERNST pour les deux couples $NO_{3~(aq)}^-/NO_{2(g)}$ $(E_1^\circ=0.83~V)$ et $NO_{2(g)}^-/NO_{2~(aq)}^ (E_2^\circ=0.85~V)$.

- Réponse -

On a:

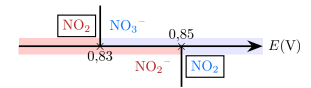
$$\lozenge (\mathrm{NO_3}^-_{(\mathrm{aq})}/\mathrm{NO_{2(g)}}): \qquad \mathrm{NO_{2(g)}} + \mathrm{H_2O_{(l)}} = \mathrm{NO_3}^-_{(\mathrm{aq})} + 2\,\mathrm{H}^+_{(\mathrm{aq})} + \mathrm{e}^- \\ \Rightarrow E_1 = E_1^\circ + 0.06\log\frac{[\mathrm{NO_3}^-][\mathrm{H}^+]^2p^\circ}{p_{\mathrm{NO_2}}c^{\circ 3}}$$

$$Arr NO_{2(g)}/NO_{2(aq)}^{-}:$$
 $NO_{2(aq)}^{-} = NO_{2(g)} + e^{-}$ $\Rightarrow E_{2} = E_{2}^{\circ} + 0.06 \log \frac{p_{NO_{2}}c^{\circ}}{p^{\circ}[NO_{2}^{-}]}$

2) Justifier à l'aide de diagrammes de prédominance que NO_2 se dismute. On choisira $p_{NO_2} = 1$ bar et une concentration frontière (convention de tracé) de $1 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ à pH nul.

On calcule les potentiels frontière connaissant la convention de tracé :

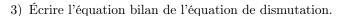
$$E_{1,\text{front}} = E_1^{\circ} + 0.06 \log c_t = E_1^{\circ} = 0.83 \,\text{V}$$
 et
$$E_{2,\text{front}} = E_2^{\circ} + 0.06 \log c_t = E_2^{\circ} = 0.85 \,\text{V}$$



Ainsi, les domaines de prédominance de NO₂ sont disjoints : il va spontanément réagir avec lui-même pour donner des formes qui peuvent coexister au même potentiel, c'est-à-dire qu'il se dismute.

IV. Éthylotest 3

On observe cependant que les potentiels frontières sont très proches, donc la réaction associée sera très limitée (grossièrement, il faut $|\Delta E_{\text{lim}}| \approx 0.20 \,\text{V}$ pour avoir totalité; cela dépend du nombre d'électrons échangés mais sûrement avec une différence de 0,02 V on n'y est pas!)



$$\begin{array}{c} \textbf{R\'eponse} \\ 2\,\text{NO}_{2(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} = \text{NO}_{3~(aq)}^- + \text{NO}_{2~(aq)}^- + 2\,\text{H}_{(aq)}^+ \end{array}$$

— < —

4) Exprimer sa constante d'équilibre K° en fonction des potentiels standard et calculer sa valeur numérique.

— Réponse -

On pourrait refaire le calcul du cours, mais ça n'est pas demandé : on donne simplement

$$K^{\circ} = 10^{+} \frac{|\Delta E^{\circ}|}{0.06} = 10^{-} \frac{E_{2}^{\circ} - E_{1}^{\circ}}{0.06} \Leftrightarrow K^{\circ} = 2.15$$

en prenant la valeur absolue puisqu'on a déterminé que la réaction était favorisée à la question précédente (domaines disjoints $\Leftrightarrow K^{\circ} > 1 \Leftrightarrow$ réaction favorisée). Elle est donc en effet favorisée, mais très peu, on a K° proche de l'unité,

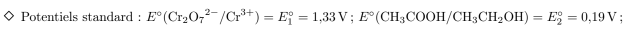
Éthylotest



Peu après avoir été consommé, l'alcool (éthanol de formule CH₃CH₂OH) passe dans le sang au niveau de l'intestin grêle. Ensuite, des échanges gazeux s'effectuent dans les alvéoles pulmonaires : le sang se charge en dioxygène et se libère du dioxyde de carbone, ainsi que d'une partie de l'alcool. Ces vapeurs sont expirées dans l'air avec une concentration en alcool 2100 fois inférieure à celle du sang. Le seuil limite autorisé pour la conduite est de 0,50 g d'éthanol par litre de sang.

Les alcootests jetables sont constitués d'un sachet gonflable de capacité 1L et d'un tube en verre contenant des cristaux orangés de dichromate de potassium $K_2Cr_2O_7$ en milieu acide. Ceux-ci se colorent en vert au contact de l'alcool.





♦ Masses molaires atomiques : Élément Η \mathbf{C} O Κ Cr $M(g \cdot \text{mol}^{-1})$ 12 39

1) Écrire l'équation de la transformation responsable du changement de couleur. Identifier l'espèce oxydée et l'espèce réduite.

— Réponse –

Les espèces en présence sont l'éthanol et le dichromate. On écrit les deux demi-équations qu'on combine ensuite en éliminant les électrons :

$$2 \operatorname{Cr}^{3} +_{(aq)} + 7 \operatorname{H}_{2} O_{(l)} = \operatorname{Cr}_{2} O_{7}^{2-}{}_{(aq)} + 14 \operatorname{H}_{(aq)}^{+} + 6 e^{-}$$
(1)

$$CH_3CH_2OH_{(aq)} + H_2O_{(l)} = CH_3COOH_{(aq)} + 4H_{(aq)}^+ + 4e^-$$
 (2)

$$3 \, \text{CH}_3 \text{CH}_2 \text{OH}_{(\text{aq})} + 2 \, \text{Cr}_2 \text{O}_7^{2-}_{(\text{aq})} + 16 \, \text{H}_{(\text{aq})}^+ = 3 \, \text{CH}_3 \text{COOH}_{(\text{aq})} + 4 \, \text{Cr}_{(\text{aq})}^{3+} + 11 \, \text{H}_2 \text{O}_{(\text{l})}$$
(3) = 3(2) - 2(1)

D'après la donnée des couples, l'éthanol est le réducteur, il se fait donc oxyder, alors que le dichromate est l'oxydant, donc il est réduit. - \$ ______



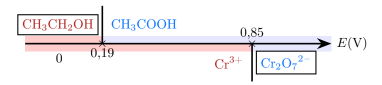
2) Calculer la constante d'équilibre de la réaction. Commenter.

– Réponse -

On a 12 électrons échangés, d'où la constante

$$K^{\circ} = 10^{\frac{12}{0.06} |\Delta E^{\circ}|} = 10^{228}$$

On prend la valeur absolue puisque la réaction est favorisée dans le sens direct, sinon l'éthylotest ne marcherait pas. Une autre manière de s'en convaincre est de faire un diagramme de prédominance/une échelle en potentiels limites. Ici, pour simplifier on peut supposer que les potentiels limites sont les potentiels standard, et on obtient le diagramme de prédominance suivant :



On voit bien que la réaction prépondérante est favorisée puisque les domaines de prédominance des réactifs sont disjoints! Par ailleurs, comme la différence de E° est grande (i.e., $> 0.20 \,\mathrm{V}$), elle sera en effet totale.

3) Déterminer la quantité de matière d'alcool expirée par litre d'air, dans l'hypothèse d'une alcoolémie atteignant le seuil de $0.50\,\mathrm{g}\cdot\mathrm{L}^{-1}$ d'alcool dans un litre de sang.

Réponse -

À la limite tolérée dans le sang, on a la concentration massique

$$c_{m,\mathrm{sang}} = 0.50\,\mathrm{g\cdot L^{-1}} \quad \text{or} \quad c_{m,\mathrm{air}} = \frac{c_{m,\mathrm{sang}}}{2100} \quad \text{et} \quad c_{\mathrm{air}} = \frac{c_{m,\mathrm{air}}}{M_{\mathrm{\acute{e}thanol}}} \Leftrightarrow c_{\mathrm{air}} = \frac{c_{m,\mathrm{sang}}}{2100M_{\mathrm{\acute{e}thanol}}}$$

$$\text{A.N.} \quad : \quad c_{\mathrm{air}} = 5.2 \times 10^{-6}\,\mathrm{mol\cdot L^{-1}}$$

____ *\lambda*____

4) En déduire la masse de dichromate de potassium devant être placée avant le trait de jauge afin que celui-ci indique le seuil limite.

— Réponse –

Il faut comprendre comment le système fonctionne, et pour ça rien de mieux qu'un schéma. On a un ballon de volume V=1 L rempli d'air a priori à la concentration $c_{\rm air}$ en éthanol, soit une quantité $n_a=c_{\rm air}V=5.2\times 10^{-6}$ mol.

Au-dessus de ce ballon se situe l'éthylotest, dans lequel se trouvent des cristaux de dichromate de potassium qui se colorient en vert (présence d'ions Cr^{3+}) au contact de l'alcool de l'air. Ainsi, on suppose que le trait de jauge mentionné dans l'exercice doit faire référence à une limite placée sur l'appareil pour que l'utilisateur-ice puisse repérer le seuil toléré pour la conduite.

Si on veut que cette limite corresponde à la quantité n_a d'alcool dans l'air, c'est donc que la quantité de matière de dichromate qui réagit jusqu'à ce trait de jauge est introduit en **proportions stœchiométriques** avec l'éthanol de l'air. C'est en fait une sorte de dosage par titrage, et on cherche la relation à l'équivalence!

En dressant un rapide tableau d'avancement, on trouve la relation

$$n_{\rm dichromate} = n_i - 2\xi_f = 0 \quad \text{ et } \quad n_{\rm \acute{e}thanol} = n_a - 3\xi_f = 0 \quad \text{ soit } \quad \xi_f = \frac{n_i}{2} = \frac{n_a}{3} \Leftrightarrow n_i = \frac{2}{3}n_a$$
 Pour la masse
$$\boxed{m_i = \frac{2}{3}n_a\,M_{\rm K_2CR_2O_7}} \Rightarrow \underline{m_i = 1,0\,\rm mg}$$

\mathbf{V}

| Pile argent-zinc

On s'intéresse à une pile schématisée par $Ag_{(s)}|Ag_{(aq)}^+||Zn_{(aq)}^{2+}|Zn_{(s)}$, avec $[Ag^+]_i=c=0.18 \,\mathrm{mol}\cdot\mathrm{L}^{-1}$ et $[Zn^{2+}]_i=c'=0.30 \,\mathrm{mol}\cdot\mathrm{L}^{-1}$. Le compartiment de gauche a un volume $V=100 \,\mathrm{mL}$, celui de droite un volume $V'=250 \,\mathrm{mL}$.



$$E^{\circ}(\mathrm{Zn^{2+}/Zn}) = -0.76\,\mathrm{V}$$
 et $E^{\circ}(\mathrm{Ag^{+}/Ag}) = 0.80\,\mathrm{V}$.

V. Pile argent-zinc 5

1) Déterminer la f.é.m. de la pile. Identifier alors l'anode et la cathode par un raisonnement sur le trajet des électrons.

– Réponse -

La f.é.m. de la pile est la différence entre les **potentiels rédox** des deux électrodes **dans la situation initiale** avant qu'elle n'ait commencé à débité, donnés par la relation de NERNST. On écrit donc les demi-équations et les potentiels associés avant de faire la différence :

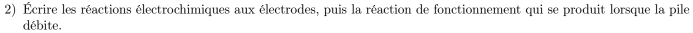
$$Ag_{(s)} = Ag_{(aq)}^{+} + e^{-} \Rightarrow E_{Ag^{+}/Ag} = E_{Ag/Ag^{+}}^{\circ} + 0.06 \log c = 0.76 \text{ V}$$

$$Zn_{(s)} = Zn_{(aq)}^{2+} + 2 e^{-} \Rightarrow E_{Zn^{2+}/Zn} = E_{Zn^{2+}/Zn}^{\circ} + \frac{0.06}{2} \log c' = -0.78 \text{ V}$$

$$\Leftrightarrow e = |\Delta E| = 1.54 \text{ V}$$

puisque la f.é.m. est forcément positive.

Dans un circuit, les électrons migrent du **potentiel le plus bas** vers le **potentiel le plus haut** $(\vec{F}_{\text{lorentz}} = q\vec{E})$ et \vec{E} analogue à \vec{g} donc va des potentiels les plus hauts aux potentiels les plus bas, mais $q_{\text{électron}} = -e$ donc \vec{F} dans le sens opposé), donc ici du **zinc vers l'argent**. Or, par définition, c'est **l'oxydation qui créé les électrons**, et **la réduction qui les consomme**; forcément, à l'électrode de zinc il y a formation d'électrons et à l'électrode d'argent il y a réception; ce sont donc respectivement **l'anode** et **la cathode**.



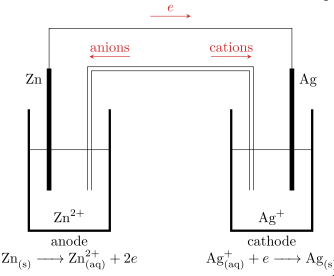
– Réponse -

$$\begin{array}{ll} Ag^+_{(aq)} + e^- = Ag_{(s)} & cathode = r\'{e}duction \\ Zn_{(s)} = Zn^{2+}_{(aq)} + 2e^- & anode = oxydation \\ \Rightarrow 2\,Ag^+_{(aq)} + Zn_{(s)} = 2\,Ag_{(s)} + Zn^2_{(aq)} \end{array}$$

on compense les électrons

3) Schématiser le déplacement des porteurs de charge dans chaque partie de la pile lorsqu'elle débite du courant.





4) Déterminer la composition de la pile lorsqu'elle est usée. Quelle quantité d'électricité, en coulombs d'abord puis en A·h ensuite, a-t-elle débité? Ça fait combien de smartphones?

Réponse

On cherche l'état final. Il nous faut donc la valeur de K° . Or, on a

$$K^{\circ} = 10^{\frac{2}{0.06} |\Delta E^{\circ}|} = 10^{\frac{2}{0.05} (E^{\circ}_{\mathrm{Ag^{+}/Ag}} - E^{\circ}_{\mathrm{Zn^{2+}/Zn}})} \Leftrightarrow \boxed{K^{\circ} = 10^{53}}$$

On pourra donc **supposer la réaction totale** (ce qu'on vérifiera après coup). On dresse donc le tableau d'avancement, et on fait attention à bien faire un **bilan en quantité de matière** puisque les volumes sont différents :

Équation		2Ag ⁺ _(aq) -	$+$ $Zn_{(s)}$ -	\rightarrow 2Ag _(s) -	$+$ Zn^{2+}
Initial	$\xi = 0$	cV	excès	excès	c'V'
Final	ξ_f	$cV - 2\xi_f = \varepsilon V$	excès	excès	$c'V' + \xi_f$

En supposant la réaction totale, on a donc $\xi_f = \xi_{\text{max}} = \frac{cV}{2}$, soit

$$[\mathrm{Zn}^{2+}]_f = \frac{c'V' + \frac{cV}{2}}{V'} \Leftrightarrow \boxed{[\mathrm{Zn}^{2+}]_f = c' + \frac{cV}{2V'}} \Rightarrow \underline{[\mathrm{Zn}^{2+}]_f = 0.34\,\mathrm{mol}\cdot\mathrm{L}^{-1}}$$

On **vérifie l'hypothèse de totalité** en appelant ε la concentration de Ag^+ restante, et on la trouve grâce à la constante de réaction :

$$K^{\circ} = \frac{[\mathrm{Zn}^{2+}]_f c^{\circ}}{\varepsilon^2} \Leftrightarrow \left[\varepsilon = \sqrt{\frac{[\mathrm{Zn}^{2+}]_f}{K^{\circ}}} \right] \Rightarrow [\mathrm{Ag}^+]_f = 1.8 \times 10^{-27} \,\mathrm{mol} \cdot \mathrm{L}^{-1}$$

Ce qui est bien négligeable : l'hypothèse est validée ✓.

On trouve la quantité d'électricité en multipliant la quantité de matière d'électrons échangés $(n_{e^-,tot}\xi_f)$ par la charge électrique d'une mole d'électrons $(\mathcal{F}=\mathcal{N}_A e)$:

$$Q = 2\xi_f \cdot \mathcal{F} \Leftrightarrow \boxed{Q = cV\mathcal{F}} \Rightarrow Q = 1.7 \times 10^4 \,\mathrm{C} = 4.7 \,\mathrm{A \cdot h}$$

Un smartphone gourmand tourne autour des $4000\,\mathrm{mA\cdot h}$, soit $4\,\mathrm{A\cdot h}$: ça fait donc suffisamment de charge pour 1,2 smartphone!

${ m VI}\,ig|\,{ m Stabilisation}$ du cuivre I par précipitation

L'objectif de cet exercice est d'étudier la stabilisation du cuivre de n.o.(Cu) = I par précipitation, qui illustre plus généralement l'influence de la précipitation sur l'oxydoréduction.



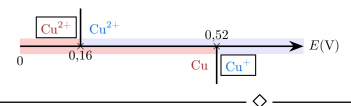
$$E^{\circ}(\mathrm{Cu^+/Cu}) = E_1^{\circ} = 0.52\,\mathrm{V}\;;\; E^{\circ}(\mathrm{Cu^{2+}/Cu^+}) = E_2^{\circ} = 0.16\,\mathrm{V}$$

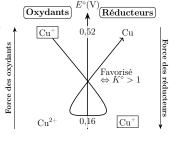
1) Montrer à partir de diagrammes de stabilité que l'ion Cu⁺ est instable. Pour simplifier, on prendra 1 mol·L⁻¹ comme concentration frontière. Qu'observe-t-on?

– Réponse -

On trace une échelle en potentiels limites, ici confondables avec les potentiels standard puisque les concentrations sont unitaires, et on voit que la **réaction prépondérante** est celle de **la dismutation** et qu'**elle est favorisée** (gamma sens direct) : Cu⁺ est donc bien instable.

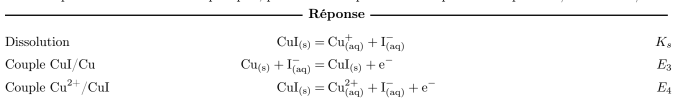
On trouve la même chose avec un diagramme de prédominance :





Les ions cuivre I forment avec les ions iodure I⁻ le précipité $CuI_{(s)}$, de produit de solubilité $K_s = 10^{-11}$.

2) Écrire l'équation de dissolution du précipité, puis les demi-équations rédox pour les couples CuI/Cu et Cu²⁺/CuI.



Lycée Pothier 6/13 MPSI3 – 2023/2024

3) En déduire la relation de NERNST pour les couples CuI/Cu et Cu²⁺/CuI en notant leurs potentiels standard E_3° et E_4° , respectivement. Exprimer alors E_3° en fonction de p K_s et E_1° d'une part, puis E_4° en fonction de p K_s et E_2° d'autre part. Calculer les valeurs numériques.

- Réponse -

On a

$$E_3 = E_3^{\circ} + 0.06 \log \frac{c^{\circ}}{[I^-]}$$
 et $E_4 = E_4^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\text{Cu}^{2+}][I^-]}{c^{\circ 2}}$

Comme le précipité est présent (sinon les demi-équations n'existeraient pas), on est à l'équilibre du solide en solution saturée, soit

$$K_s = \frac{[\mathrm{Cu}^+][\mathrm{I}^-]}{c^{\circ 2}} \tag{S}$$

$$\Leftrightarrow \frac{[\mathbf{I}^{-}]}{c^{\circ}} = \frac{c^{\circ} K_{s}}{[\mathbf{Cu}^{+}]} \tag{I}$$

Unicité potentiel ⇒

$$E_1 = E_3 \Leftrightarrow E_1^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\text{Cu}^+]}{c^{\circ}} = E_3^{\circ} + 0.06 \log \frac{c^{\circ}}{[\text{I}^-]}$$

$$\Leftrightarrow E_3^{\circ} = E_1^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\mathrm{Cu}^+][\mathrm{I}^-]}{c^{\circ 2}}$$
 avec (S)
$$\Leftrightarrow \boxed{E_3^{\circ} = E_1^{\circ} - 0.06 \mathrm{p} K_s} \Rightarrow \underline{E_3^{\circ}} = -0.14 \mathrm{V}$$

Également,

$$E_{2} = E_{4} \Leftrightarrow E_{2}^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\text{Cu}^{2+}]}{[\text{Cu}^{+}]} = E_{4}^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\text{Cu}^{2+}][\text{I}^{-}]}{c^{\circ 2}}$$

$$\Leftrightarrow E_{2}^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\text{Cu}^{2+}]}{[\text{Cu}^{+}]} = E_{4}^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\text{Cu}^{2+}]K_{s}}{[\text{Cu}^{+}]}$$

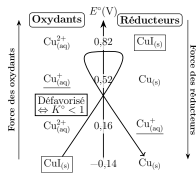
$$\Leftrightarrow E_{4}^{\circ} = E_{2}^{\circ} + 0.06 \text{pK}_{s} \Rightarrow \underline{E_{4}^{\circ}} = 0.82 \text{ V}$$
avec (I)



4) Expliquer alors en quoi les ions cuivre I sont stabilisés en présence d'ions iodure.

- Réponse -

La question n'est pas de discuter de la stabilité des ions $\operatorname{Cu}_{(\operatorname{aq})}^+$, mais du **cuivre au n.o.** $+\mathbf{I}$. Sous la forme ionique, en effet il y a spontanément dismutation et ils ne sont pas stables. En revanche, en présence d'ions iodure ils vont précipiter pour former du $\operatorname{CuI}_{(\operatorname{s})}$, mais le cuivre **reste au n.o.** $+\mathbf{I}$. Or, avec une échelle en E° , on voit que cette fois la réaction de $\operatorname{CuI}_{(\operatorname{s})}$ sur lui-même est défavorisé : $\operatorname{CuI}_{(\operatorname{s})}$ est stable, et ainsi le cuivre \mathbf{I} a été stabilité par précipitation.





Dosage colorimétrique en retour

On s'intéresse à un dosage colorimétrique d'une solution de dichromate de potassium par les ions fer II en présence d'acide sulfurique, garantissant un pH très acide. On donne les potentiels standard

$$E^{\circ}(\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}/\text{Cr}^{3+}) = E_1^{\circ} = 1{,}33\text{ V}$$
 et $E^{\circ}(\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}) = E_2^{\circ} = 0{,}77\text{ V}$

En milieu acide, l'ion dichromate est orange et l'ion chrome III est vert, alors que l'ion Fe^{2+} est vert pâle et l'ion Fe^{3+} est jaune-orangé.

1) Écrire l'équation bilan du titrage rédox direct.

- Réponse

On a
$$2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_{2} O_{(l)} = \operatorname{Cr}_{2} O_{7(aq)}^{2-} + 14 \operatorname{H}_{(aq)}^{+} + 6 \operatorname{e}^{-} \quad \text{et} \quad \operatorname{Fe}^{2+} = \operatorname{Fe}^{3+} + \operatorname{e}^{-}$$
$$\Leftrightarrow \left[\operatorname{Cr}_{2} O_{7(aq)}^{2-} + 14 \operatorname{H}_{(aq)}^{+} + 6 \operatorname{Fe}_{(aq)}^{2+} = 2 \operatorname{Cr}_{(aq)}^{3+} + 7 \operatorname{H}_{2} O_{(l)} + 6 \operatorname{Fe}_{(aq)}^{3+} \right]$$
(1)

2) Déterminer l'expression de sa constante d'équilibre, puis la calculer. Cette réaction est-elle adaptée à un titrage ? Pourquoi est-elle malgré tout peu adaptée à un titrage colorimétrique ?

----- Réponse

Par unicité du potentiel, on trouve

$$\begin{split} E_1^\circ + \frac{0,06}{6} \log \frac{[\operatorname{Cr}_2\operatorname{O_7}^{2-}][\operatorname{H}^+]^{14}}{[\operatorname{Cr}^{3+}]^2c^{\circ 13}} &= E_2^\circ + \frac{0,06}{6} \log \frac{[\operatorname{Fe}^{3+}]^6}{[\operatorname{Fe}^{2+}]^6} \\ \Leftrightarrow \frac{6}{0,06} (E_1^\circ - E_2^\circ) &= \log \frac{[\operatorname{Fe}^{3+}]^6}{[\operatorname{Fe}^{2+}]^6} - \log \frac{[\operatorname{Cr}_2\operatorname{O_7}^{2-}][\operatorname{H}^+]^{14}}{[\operatorname{Cr}^{3+}]^2c^{\circ 14}} \\ \Leftrightarrow \frac{6}{0,06} (E_1^\circ - E_2^\circ) &= \log \frac{[\operatorname{Fe}^{3+}]^6[\operatorname{Cr}^{3+}]^2c^{\circ 13}}{[\operatorname{Fe}^{2+}]^6[\operatorname{Cr}_2\operatorname{O_7}^{2-}][\operatorname{H}^+]^{14}} &= \log K^\circ \\ \Leftrightarrow \boxed{K^\circ = 10^{\frac{6}{0,06}}(E_1^\circ - E_2^\circ)} \Rightarrow \underline{K^\circ = 10^{56} \gg 1} \end{split}$$

Cette réaction est donc **quantitative**, ce qui la rend bien adaptée à un titrage (à condition qu'elle soit également rapide). Cependant, elle consomme une espèce orange et une espèce verte, et forme une espèce orange et une espèce verte : le **changement de couleur** à l'équivalence **risque d'être peu visible**.

- 🔷 -

3) Justifier qu'il serait possible de suivre la réaction par potentiométrie. Déterminer le sens du saut de potentiel qui serait observé : est-il descendant ou montant ?

- Réponse

Cette réaction est une **réaction rédox** : on peut donc mesurer son potentiel pour rendre compte de sa composition, et ainsi de suivre le titrage.

Pour déterminer le sens du saut de potentiel, il faut déterminer les espèces prédominantes de chaque couple avant et après l'équivalence. L'énoncé indique (implicitement) que ce sont les ions fer II qui sont ajoutés progressivement au milieu. Ainsi :

 \diamond Avant l'équivalence, $\operatorname{Fe}_{(\operatorname{aq})}^{2+}$ est limitant, et $\operatorname{Cr}_2\operatorname{O}_7^{2-}{}_{(\operatorname{aq})}$ est en excès. Comme la réaction est peu avancée au début du titrage, on a peu de $\operatorname{Cr}_{(\operatorname{aq})}^{3+}$ et de $\operatorname{Fe}_{(\operatorname{aq})}^{3+}$; ainsi qualitativement

$$[Cr_2O_7^{2-}] > [Cr^{3+}]$$
 et $[Fe^{3+}] > [Fe^{2+}]$

c'est-à-dire que ce sont les oxydants qui prédominent, ainsi le potentiel de la solution est élevé.

 \Diamond Après l'équivalence, et vers la fin du titrage, $\operatorname{Cr_2O_7^{2-}}_{(aq)}$ est limitant et $\operatorname{Fe}_{(aq)}^{2+}$ est en excès. La réaction n'avance plus et les produits sont présents avec la même quantité qu'à l'équivalence, soit

$$\boxed{ [\mathrm{Cr}_2\mathrm{O_7}^{2-}] < [\mathrm{Cr}^{3+}] \quad \text{ et } \quad [\mathrm{Fe}^{3+}] < [\mathrm{Fe}^{2+}] }$$

donc ce sont les réducteurs qui dominent, et le potentiel de la solution est faible.

En conclusion, le saut de potentiel observé est descendant.

Pour contourner la difficulté sans montage de potentiométrie, on effectue un dosage en retour. Dans un bécher, on verse $V_1=4.0\,\mathrm{mL}$ de la solution de dichromate de potassium dont on cherche la concentration c_1 . On y ajoute $V_2=10.0\,\mathrm{mL}$ d'une solution de sulfate de fer II en milieu sulfurique, de concentration $c_2=0.10\,\mathrm{mol\cdot L^{-1}}$ et $V_{\mathrm{eau}}=90.0\,\mathrm{mL}$ d'eau. On verse ensuite par une burette une solution de permanganate de potassium de concentration $c_3=1.0\times10^{-2}\,\mathrm{mol\cdot L^{-1}}$. Une coloration violette, caractéristique du permanganate en solution, apparaît lorsque que $V_{3,\mathrm{equi}}=12\,\mathrm{mL}$ ont été versés.

- 🔷 -

4) Comment peut-on s'assurer qualitativement que les ions fer II ont bien été apportés en excès par rapport au dichromate?

- Réponse ·

On imagine, même si c'est peu explicite, qu'avec un grand excès d'ions fer II en solution on aura une couleur verte au lieu de la couleur orangée des ions dichromate.

5) Écrire l'équation bilan du titrage en retour.

– Réponse -

Dans un titrage en retour, on **dose l'excès connu de réactif**. On peut cependant s'interroger sur les réactions possibles : après la première réaction (1), on a les quantités

donc il serait possible d'utiliser les ions permanganate, très oxydants, pour réagir avec le réducteur Fe^{2+} ou le réducteur Cr^{3+} ; cependant avec une échelle en E° comme $E^{\circ}(\mathrm{Fe}^{3+}/\mathrm{Fe}^{2+}) < E^{\circ}(\mathrm{Cr}_2\mathrm{O_7}^{2-}/\mathrm{Cr}^{3+})$, c'est bien la réaction avec les ions fer et le permanganate qui est la réaction prépondérante.

Ainsi, on écrit les demi-équations :

$$\begin{split} \mathrm{Fe}_{(\mathrm{aq})}^{2+} &= \mathrm{Fe}_{(\mathrm{aq})}^{3+} + \mathrm{e}^{-} \quad \mathrm{et} \quad \mathrm{Mn}_{(\mathrm{aq})}^{2+} + 4\,\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}_{(\mathrm{l})} = \mathrm{MnO}_{4_{(\mathrm{aq})}^{-}} + 8\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} + 5\,\mathrm{e}^{-} \\ &\Rightarrow \\ \boxed{\mathrm{MnO}_{4_{(\mathrm{aq})}^{-}} + 8\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} + 5\,\mathrm{Fe}_{(\mathrm{aq})}^{2+} = \mathrm{Mn}_{(\mathrm{aq})}^{2+} + 4\,\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}_{(\mathrm{l})} + 5\,\mathrm{Fe}_{(\mathrm{aq})}^{3+}} \end{split}$$

6) Déterminer la concentration c_1 de la solution de dichromate de potassium.

- Réponse -

___ *\rightarrow* _____

La quantité de dichromate est c_1V_1 . Le second titrage étant également total, à l'équivalence du dosage en retour on aura consommé tout les ions fer II restant de la première avec l'ajout d'ions permanganate de la burette, soit

$$c_{3}V_{3,\text{equi}} - \xi_{f} = 0 \quad \text{et} \quad c_{2}v_{2} - 6c_{1}V_{1} - 5\xi_{f} = 0$$

$$\Leftrightarrow c_{3}V_{3,\text{equi}} = \frac{c_{2}V_{2} - 6c_{1}V_{1}}{5} \Leftrightarrow 6c_{1}V_{1} = c_{2}V_{2} - 5c_{3}V_{3,\text{equi}}$$

$$\Leftrightarrow c_{1} = \frac{c_{2}V_{2} - 5c_{3}V_{3,\text{equi}}}{6V_{1}} \Rightarrow c_{1} = 1,7 \times 10^{-2} \,\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$$

VIII Pile à combustible à oxyde solide

écrit PT 2015

Le principe de la pile à combustible consiste à utiliser du dihydrogène pour stocker et transporter de l'énergie. Une pile à combustible est un assemblage de cellules élémentaires, en nombre suffisant pour assurer la production électrochimique d'électricité dans les conditions de tension et d'intensité voulues. De façon générale, le fonctionnement électrochimique d'une cellule élémentaire de pile à combustible peut être représenté selon le schéma de la Figure 6.1

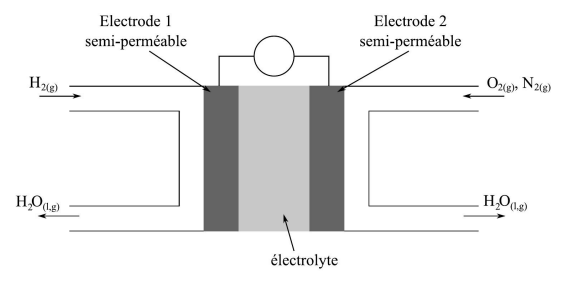


FIGURE 6.1 – Schéma de principe d'une pile à combustible.

Chaque cellule élémentaire est constituée de deux compartiments disjoints, alimentés chacun en gaz dihydrogène et dioxygène. Les électrodes sont séparées par un électrolyte solide qui laisse passer les anions oxygène. Les couples d'oxydoréduction mis en jeu dans la réaction sont $H_{(aq)}^+/H_{2(g)}$ et $O_{2(g)}/H_2O_{(l)}$.

1) Indiquer la position des atomes constitutifs des réactifs et du produit dans le tableau périodique. En déduire leur nombre d'électrons de valence et ainsi les schémas de Lewis des trois molécules.

- Réponse ·

L'hydrogène est dans la première ligne, première colonne donc 1 électron de valence et respecte la règle du duet; l'oxygène deuxième ligne, 16e colonne donc 6 électrons de valence et respecte la règle de l'octet. Ainsi,

$$H$$
— H et O = O et O

2) À partir des informations du schéma, attribuer et justifier le choix de la cathode et de l'anode aux électrodes 1 et 2, ainsi que le sens de circulation des électrons.

Réponse -

Au niveau de l'électrode 1, il y a arrivée de dihydrogène, un réducteur, et départ d'eau, l'oxydant associé : il y a donc oxydation du dihydrogène, et l'électrode 1 est l'anode. Réciproquement à l'électrode 2 il y a arrivée de dioxygène, un oxydant, et départ d'eau qui est le réducteur associé : il y a donc réduction du dioxygène, et l'électrode 2 est la cathode. Ainsi, les électrons traversent la pile de l'électrode 1 vers l'électrode 2.

3) Écrire les demi-équations électroniques pour chaque couple mis en jeu, quand la pile débite.

– Réponse –

D'après la question précédente,

$$\mathrm{H}_{2(\mathrm{g})} \longrightarrow 2\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} + 2\,\mathrm{e}^{-} \quad \mathrm{et} \quad \mathrm{O}_{2(\mathrm{g})} + 4\,\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+} + 4\,\mathrm{e}^{-} \longrightarrow 2\,\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}_{(\mathrm{l})}$$



Signe des demi-équations

Il n'est jamais faux d'écrire les demi-équations avec des signes « = », mais comme la pile débite on suppose qu'on s'intéresse au sens de fonctionnement ; on peut insister sur la transformation avec une flèche.

4) Le réactif qui est oxydé est appelé le combustible de la pile. Parmi les espèces chimiques présentes dans les couples, laquelle constitue le combustible?

____ *\lambda*

— Réponse –

Parmi les espèces en présence, c'est le dihydrogène qui est oxydé, c'est donc lui le combustible.



5) En déduire l'équation de la réaction modélisant la transformation ayant lieu dans la cellule de réaction.

—— Réponse ——

En combinant les demi-équations :

$$\boxed{2\,H_{2(g)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2\,H_2O_{(l)}}$$



Dans un véhicule motorisé fonctionnant grâce à une pile à combustible, on estime à 1,5 kg la masse de dihydrogène nécessaire pour parcourir 250 km.

6) Calculer la quantité de matière de dihydrogène correspondant à cette masse, puis le volume occupé par cette quantité de gaz à 20 °C sous pression atmosphérique.

—— Réponse ——

La masse molaire du dihydrogène est $M_{\rm H_2} = 2.0 \, {\rm g \cdot mol}^{-1}$; la quantité de matière nécessaire pour parcourir 250 km est donc

$$n = \frac{m}{M} = 750 \,\text{mol}$$

$$V = \frac{nRT}{P} \Leftrightarrow V = 1.8 \times 10^4 \,\text{L}$$

Or, gaz parfait donc

7) Quel est l'avantage pour l'environnement de l'utilisation d'une pile à combustible au dihydrogène par rapport à un carburant classique? Quel en est l'inconvénient majeur?

 \Diamond

Le gros avantage de la pile à combustible est qu'elle ne rejette que de l'eau, et aucune substance polluante. L'inconvénient majeur de la pile envisagée ici est bien sûr la production et le stockage du dihydrogène, qui est un gaz très explosif.



Le stockage du dihydrogène pour les piles à combustible est un domaine de recherche très actif. Il est a priori produit par électrolyse de l'eau (i.e. l'inverse de la réaction ayant lieu dans la pile), l'énergie nécessaire à l'électrolyse pouvant venir d'une source d'énergie propre. Il est ensuite stocké selon différentes modalités : bouteille de gaz ou de liquide, stockage dans des hydrures métalliques solides, etc. Voir la page Wikipédia « Pile à combustible » pour plus d'informations.



\mathbf{IX}

Accumulateur lithium métal

oral banque PT

On étudie ici l'accumulateur lithium-oxyde de manganèse, qui représente environ 80% du marché des batteries au lithium. La première électrode est en dioxyde de manganèse MnO_2 , la deuxième en lithium Li. Ces deux électrodes baignent dans un électrolyte organique contenant des ions Li^+ .



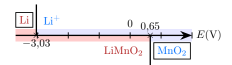
- \Diamond Numéro atomique du lithium : Z=3.
- \Diamond Masse molaire du lithium : $M_{\rm Li} = 5.9 \, {\rm g \cdot mol}^{-1}$.
- \diamond Potentiels standard : $E_1^{\circ}(\text{Li}^+/\text{Li}_{(s)}) = -3.03\,\text{V}$ et $E_2^{\circ}(\text{MnO}_{2(s)}/\text{LiMnO}_{2(s)}) = 0.65\,\text{V}$.
- 1) Indiquer la position du lithium dans le tableau périodique. Pourquoi choisir un électrolyte organique plutôt que de l'eau?

– Réponse –

Le lithium est situé deuxième ligne, première colonne, sous l'hydrogène. C'est le premier métal alcalin. Comme tous les alcalins, c'est un **très fort réducteur**, qui réagit violemment avec l'eau (de manière explosive).

2) Écrire les réactions aux électrodes lorsque l'accumulateur fonctionne en générateur, ainsi que la réaction globale de fonctionnement.

- Réponse -



En fonctionnement générateur, la réaction chimique a lieu dans le sens spontané, donc entre espèces de domaines disjoints. On trace le diagramme de prédominance :

D'où les demi-équations :

Électrode de lithium

$$Li_{(s)} \longrightarrow Li_{(aq)}^+ + e^-$$

Électrode de manganèse

$$MnO_{2(s)} + Li^{+}_{(aq)} + e^{-} \longrightarrow LiMnO_{2(s)}$$

Fonctionnement global

$$MnO_{2(s)} + Li^{+}_{(aq)} + Li_{(s)} \longrightarrow LiMnO_{2(s)} + Li^{+}$$

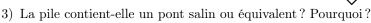
Soit

$$MnO_{2(s)} + Li_{(s)} \longrightarrow LiMnO_{2(s)}$$



Remarque

L'ion lithium joue un rôle analogue à celui des ions \mathcal{H}^+ en solution aqueuse.



– Réponse -

Les deux espèces qui réagissent sont deux solides, physiquement séparés en deux électrodes. Le rôle du pont salin étant d'empêcher les réactifs d'être en contact direct pour force le transfert d'électrons par l'extérieur du système (et donc être exploitables), il n'y a pas de pont salin nécessaire ici.

4) Déterminer la force électromotrice de la pile.

$$E_{\text{Li}} = E_1^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\text{Li}^+]}{c^{\circ}} \quad \text{et} \quad E_{\text{MnO}_2} = E_2^{\circ} + 0.06 \log \frac{[\text{Li}^+]}{c^{\circ}}$$
$$\Rightarrow e = E_{\text{MnO}_2} - E_{\text{Li}} \Leftrightarrow \boxed{e = E_2^{\circ} - E_1^{\circ}} \Rightarrow \underline{e = 3.68 \text{ V}}$$

5) Déterminer la capacité C de la pile en A h pour une masse initiale de 2g de lithium.

— Réponse -

À partir de l'équation à l'électrode de lithium, on constate que lorsque la réaction (totale) est terminée, la quantité de matière n d'électrons ayant transité dans le circuit est égale à la quantité de matière de lithium initialement introduite. D'où la charge totale :

$$\boxed{C = \frac{m_{\text{Li}}}{M_{\text{Li}}} \mathcal{N}_A e} \Rightarrow \underline{C = 3.2 \times 10^4 \,\text{C} = 9.0 \,\text{A} \cdot \text{h}}$$



\mathbf{X}

Dosage d'une solution d'hypochlorite de sodium

écrit PT 2016

Après avoir introduit un volume $V_0 = 2,00\,\mathrm{mL}$ d'une solution commerciale d'hypochlorite de sodium (Na⁺ ; ClO⁻) dans une fiole jaugée de volume $V_f = 100\,\mathrm{mL}$, on complète avec de l'eau distillée jusqu'au trait de jauge. À un volume $V = 10,0\,\mathrm{mL}$ de cette solution fille, on ajoute environ $10\,\mathrm{mL}$ d'une solution d'iodure de potassium (K⁺ ; I⁻) à 15% en masse et 5,0 mL d'acide éthanoïque CH₃CO₂H_(aq) à 3,0 mol·L⁻¹. L'échantillon obtenu est titré par une solution de thiosulfate de sodium (2 Na⁺ ; S₂O₃²⁻) de concentration $c = 2,0 \times 10^{-2}\,\mathrm{mol·L^{-1}}$. Le volume équivalent est égal à $V' = 16,0\,\mathrm{mL}$.



Données à 298 K

$$E^{\circ}(\text{ClO}^{-}/\text{Cl}^{-}) = 0.89 \,\text{V}$$
 $E^{\circ}(\text{I}_2/\text{I}^{-}) = 0.54 \,\text{V}$ $E^{\circ}(\text{S}_4\text{O}_6^{\ 2-}/\text{S}_2\text{O}_3^{\ 2-}) = 0.08 \,\text{V}$

1) Proposer une équation pour la réaction entre les ions hypochlorite ClO⁻ et les ions iodure I⁻. Prévoir qualitativement le caractère favorisé ou défavorisé de la réaction.

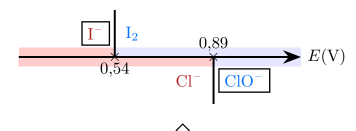
Couple
$$ClO^{-}/Cl^{-}$$
 $Cl_{(aq)}^{-} + H_{2}O_{(l)} = ClO^{-} + 2H_{(aq)}^{+} + 2e^{-}$ (1)

- Réponse -

Couple
$$I_2/I^ 2I_{(aq)}^- = I_{2(aq)} + 2e^-$$
 (2)

Réaction
$$ClO^{-} + 2H_{(aq)}^{+} 2I_{(aq)}^{-} = Cl_{(aq)}^{-} + I_{2(aq)} + H_{2}O_{(1)}$$
(3) = (2) - (1)

On trace un diagramme de prédominance qualitatif (avec le potentiel frontière égal au potentiel standard) pour montrer que les deux espèces ont des domaines disjoints, et donc que la réaction est favorisée :



2) Proposer une équation pour la réaction de titrage du diiode I_2 par les ions thiosulfate $S_2O_3^{\ 2-}$. Prévoir qualitativement le caractère favorisé ou défavorisé de la réaction.

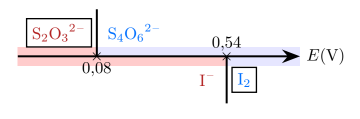
— Réponse

Couple
$$S_4 O_6^{2-}/S_2 O_3^{2-}$$
 $2 S_2 O_{3(aq)}^{2-} = S_4 O_{6(aq)}^{2-} + 2 e^-$ (1)

Couple
$$I_2/I^ 2I_{(aq)}^- = I_{2(aq)} + 2e^-$$
 (2)

Réaction
$$ClO^{-} + 2H_{(aq)}^{+} 2I_{(aq)}^{-} = Cl_{(aq)}^{-} + I_{2(aq)} + H_{2}O_{(l)}$$
(3) = (1) - (2)

On trace un diagramme de prédominance qualitatif (avec le potentiel frontière égal au potentiel standard) pour montrer que les deux espèces ont des domaines disjoints, et donc que la réaction est favorisée :



3) Sachant que les ions iodure et l'acide éthanoïque sont introduits en excès, déterminer la concentration en ions hypochlorite dans la solution commerciale.

– Réponse -

Raisonnons d'abord sur la deuxième réaction pour déterminer la quantité de matière n_1 de diiode formée par la première réaction. À l'équivalence, le thiosulfate est apporté dans les proportions stœchiométriques par rapport au diiode, un bilan de matière montre donc que

$$n_1 - \xi_{\text{eq}} = 0$$
 et $cV' - 2\xi_{\text{eq}} = 0 \Leftrightarrow n_1 = \frac{cV'}{2}$

Lycée Pothier 12/13 MPSI3 – 2023/2024

Considérons la première réaction totale. Comme le réactif limitant est par hypothèse l'ion hypochlorite $ClO^-_{(aq)}$, un bilan de matière montre que la quantité de matière initiale d'ion hypochlorite est égale à la quantité de matière de diiode formé, c'est-à-dire n_1 . Ainsi, compte-tenu du processus de préparation des solutions,

$$n_1 = Vc_f \Leftrightarrow c_f = \frac{n_1}{V}$$

et par conservation de la matière au cours de la dilution, on a la concentration c_0 de la solution commerciale :

$$c_0 V_0 = c_f V_f$$

D'où en rassemblant,

$$c_0 = \frac{V_f}{V_0} c_f = \frac{V_f}{V_0} \frac{n_1}{V} \Leftrightarrow \boxed{c_0 = \frac{V_f V'}{2V_0 V} C} \Rightarrow \underline{c_0 = 8.0 \times 10^{-1} \, \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}}$$

 \Diamond