Travaux pratiques – TP 9 -

Dosage par étalonnage : spectrophotométrie et conductimétrie

Au programme



- ♦ Effectuer des tests qualitatifs
- Réaliser des dosages par étalonnage.



- ♦ Proposer ou mettre en œuvre, à partir d'informations fournies, des tests qualitatifs préalables à l'élaboration d'un protocole.
- ♦ Déterminer une concentration en exploitant la mesure de grandeurs physiques caractéristiques de l'espèce ou en construisant et en utilisant une courbe d'étalonnage.
- ♦ Déterminer une concentration ou une quantité de matière par spectrophotométrie UV-Visible.



Objectifs

- ♦ Revoir le protocole de dilution (niveau lycée).
- ♦ Revoir la technique de spectrophotométrie.
- ♦ Vérifier la loi de BEER-LAMBERT.
- ♦ Revoir le protocole expérimental de conductimétrie ;
- ♦ Vérifier la loi de KOHLRAUSCH.

II | S'approprier



Le dosage par étalonnage

Un dosage par étalonnage consiste à déterminer la concentration molaire d'une espèce chimique en solution en comparant une grandeur physique (conductance, absorbance...) de la solution avec la même grandeur physique mesurée pour des solutions étalons (solution dont on connait avec précision la composition). En supposant qu'il existe une relation entre la valeur de la grandeur physique et la concentration, on peut alors déterminer la concentration en une espèce chimique donnée dans la solution inconnue en comparant la valeur de la grandeur physique pour cette solution avec la valeur de la grandeur physique pour la solution étalon.

Le principe de la spectrophotométrie

Certaines espèces chimiques sont capables d'absorber la lumière UV ou visible. Ainsi, est-il possible de relier l'intensité lumineuse transmise à une longueur d'onde donnée à la concentration d'une espèce en solution par la **loi de Beer-Lambert** :



Loi de Beer-Lambert

$$A = \log\left(\frac{I_0}{I}\right) = \sum_{i=1}^{N} \epsilon_i \, \ell \, c_i$$

Avec:

- \diamond A est l'absorbance (adimensionnée). C'est une grandeur additive
- $\diamond I_0$ l'intensité lumineuse incidente (en W·m⁻²)
- \diamond I l'intensité lumineuse en sortie de cuve (en W·m⁻²)
- \diamond ϵ_i le coefficient d'extinction molaire de l'espèce X_i à la longueur d'onde λ (dépend de l'espèce chimique étudiée mais aussi marginalement du solvant et de la température)
- $\diamond \ell$ la largeur de la cuve traversée par le faisceau (en m)
- \diamond c la concentration en l'espèce absorbante X_i (en mol·L⁻¹)

Ici, on se limite à une unique espèce absorbante, tel que la relation de Beer-Lambert devient

$$A = \log\left(\frac{I_0}{I}\right) = \epsilon \,\ell \,c$$

La valeur de $\epsilon \ell$ est bien souvent inconnue. Pour obtenir c_0 connaissant A_0 de notre solution inconnue, il est donc nécessaire de déterminer préalablement l'expression de la fonction A = f(c). Cette courbe est appelée **courbe d'étalonnage**. Elle est obtenue avec l'ensemble des points de coordonnées (A_i, c_i) obtenus à partir d'un ensemble de solutions étalons S_i de concentrations connues.

C Le principe de la conductimétrie

Cette méthode repose sur l'existence d'ions en solution et sur leur capacité à faciliter le passage d'un courant. La nature des ions et leurs concentrations modifient la conductance G du système (grandeur qui est l'inverse de la résistance R) exprimée en S (Siemens). Plus le milieu est propice au passage du courant, plus la conductance est élevée. Celle-ci est reliée à trois paramètres principaux :

- 1) la conductivité σ du système
- 2) la longueur ℓ
- 3) la section S de la cellule

La conductance s'exprime alors selon

$$G = \frac{\sigma S}{\ell}$$

Ainsi, on ne parle pas de conductance de la solution, puisque la conductance dépend de la cellule de mesure et de sa géométrie. L'unité de conductivité est le $S \cdot m^{-1}$; le quotient $K = \ell/S$ est appelé constante de cellule. Ainsi, on a $G = \sigma/K$. La mesure de la conductance s'effectue avec un conductimètre, qui est en fait un ohmmètre.

La conductivité σ de la solution peut alors s'exprimer par la **loi de Kohlrausch**, exprimée sous une forme avec la charge de l'ion :

III. Analyser



Loi de Kohlrausch

$$\sigma = \sum_{i} \lambda_{i} |z_{i}| [X_{i}]$$

Avec

- $\diamond~\lambda_i$ la conductivité molaire ionique de l'ion X_i (en S·m²·mol^-1) donnée dans les tables
- $\diamond~z_i$ la charge de l'ion \mathbf{X}_i
- \diamond [X_i] la concentration de l'ion X_i



Attention

La conductivité σ de la solution prend en compte tous les ions présents dans la solution. Il faut donc faire l'inventaire des ions en solution avec soin.

En supposant que l'on ne fait varier que d'une unique espèce ionique (et donc conductrice) dans la solution, on pourra noter $c = [X_i]$ la concentration de cette espèce. La **courbe d'étalonnage** est alors la représentation graphique de $\sigma = f(c)$ obtenue avec l'ensemble des points de coordonnées $(c_i; \sigma_i)$ où σ_i sont les conductivités des différentes solutions étalons S_i de concentration c_i . Connaissant la conductivité σ_0 de la solution S_0 inconnue, on en déduit grâce à la courbe d'étalonnage la concentration molaire c_0 de la solution S_0 .

D Le principe de la dilution



Dilution

On peut diminuer la concentration c d'une solution de volume V en ajoutant du solvant jusqu'à un volume V'. La concentration c' obtenue est alors

$$\boxed{cV = c'V'} \Longleftrightarrow \boxed{\frac{c}{c'} = \frac{V'}{V}}$$

En effet, la quantité de matière de soluté ne change pas avec l'ajout de solvant, autrement dit n est constant. On a donc

 $c = \frac{n}{V}$ et $c' = \frac{n}{V'}$

d'où le résultat.

III Analyser

A Préliminaire sur la solution de permanganate de potassium

Le permanganate de potassium solide $KMNO_{4(s)}$, est un antiseptique utilisé pour désinfecter des plaies, les fruits ou légumes, traiter les eaux... Il se vend en pharmacie sous forme de sachet : la notice indique que le sachet contient $0.25\,\mathrm{g}$ de $KMNO_{4(s)}$ à dissoudre dans $2.5\,\mathrm{L}$ d'eau. C'est ainsi qu'une solution aqueuse S_0 de permanganate de potassium $K^+_{(aq)} + MNO_4^-_{(aq)}$ a été obtenue. Il s'agit ici de vérifier, par deux méthodes différentes, l'indication de masse portée sur le sachet.



Masse molaire du permanganate de potassium : $M=158,0\,\mathrm{g\cdot mol^{-1}}$.

1 Pourquoi peut-on suivre le dosage du permanganate par spectrophotométrie?

4

Le permanganate est une solution colorée, permettant de déterminer sa concentration par analyse de l'aborption.

- 🔷 -

— Réponse —

2 Sur l'étiquette du permanganate de potassium, on peut voir ces pictogrammes : que signifient-ils? quelles précautions faut-il prendre? Vous pourrez consulter http://www.inrs.fr/media.html?refINRS=ED%204406



– Réponse –

C'est un comburant, une espèce nocive ou irritante, et un polluant dangereux pour l'environnement.

Il faut donc l'écarter de substances combustibles, éviter tout contact avec le corps humain (grâce à des lunettes de protection, des gants, une blouse et une hotte), et ne pas la jeter dans n'importe quel évier.



B Préparation des solutions aqueuses étalon

On dispose d'une solution-mère aqueuse S_1 de permanganate de potassium de concentration molaire $c_1 = 1,00 \times 10^{-3} \,\mathrm{mol \cdot L^{-1}}$. On veut préparer, à partir de cette solution S_1 , par dilution, quatre solutions-filles S_2 à S_5 de volume $V = 50,0 \,\mathrm{mL}$ et de concentrations molaires c_2 à c_5 .

(3) Compléter le tableau ci-dessous :

Solution aqueuse S_i	S_2	S_3	S_4	S_5
Concentration molaire c_i en mol·L ⁻¹	$c_2 = 2,00 \times 10^{-4}$	$c_3 = 4,00 \times 10^{-4}$	$c_4 = 6,00 \times 10^{-4}$	$c_5 = 8,00 \times 10^{-4}$
Volume de solution S_1 à prélever en mL				

- Réponse -

Solution aqueuse S_i	S_2	S_3	S_4	S_5
Concentration				
molaire c_i en	$c_2 = 2,00 \times 10^{-4}$	$c_3 = 4.00 \times 10^{-4}$	$c_4 = 6,00 \times 10^{-4}$	$c_5 = 8,00 \times 10^{-4}$
$\mathrm{mol}\!\cdot\!\mathrm{L}^{-1}$				
Volume de				
solution S_1 à				
prélever en mL				

\sim	Décrire le protocole expérimental de la préparation de la solution aqueuse S_2 sans oublier α	d'expliciter
	le calcul du volume prélevé de solution aqueuse S_1 nécessaire à cette préparation.	

Répons
 recpons

TODO



IV. Réaliser et valider 5



Réaliser et valider



Attention

Le port de la blouse fermée et des lunettes est obligatoire durant l'ensemble du TP. Les cheveux longs doivent être attachés.



Préparation de la solution fille S_2



En suivant le protocole que vous avez établi dans la partie Analyser, préparer la solution fille S_2 .

B Dosage par spectrophotométrie

IV.B.1 Choix de la longueur d'onde de travail

Nous allons dans un premier temps établir le spectre d'absorption du permanganate de potassium.

\$0

Spectre d'absorption

Calibration du spectrophotomètre :

- 1) Calibrer; Appuyer sur |0/1| puis *cuve vide : valid. et * imprime : escape.
- 2) Quand le calibrage est terminé : le spectro affiche : « absorbance », etc
- 3) Arrêter l'appareil : 0/1.

\diamond Redémarrer le spectrophotomètre sous contrôle de l'ordinateur :

- 1) Ouvrir Regressi
- 2) Dans Fichier / nouveau choisir S250
- 3) Choisir dans le menu du spectro le protocole de communication : S 250 I/PC.
- 4) Cliquer sur le bouton correspondant au spectro éteint. Le spectro se rallume alors (il faut quelques secondes!).

⋄ Tracé des spectres :

- 1) Utiliser « spectre paramétrable (335; 900) nm »
- 2) Choisir des longueurs d'ondes variant de 400 à 700 nm avec un pas de 6 nm.
- 3) Effectuer le zéro avec une cuve remplie d'eau distillée en cliquant sur BLANC. Le spectro trace une ligne (bleue) de zéro pour toutes les longueurs d'ondes.
- 4) Puis réaliser le spectre du permanganate de potassium en remplissant la cuve au 3/4 de sa hauteur avec la solution S_3 , puis en cliquant sur SPECTRE.



Manipulation des cuves

Vous prendrez soin de placer les cuves dans le bon sens (face transparente dans le passage du faisceau lumineux), en évitant de poser vos doigts sur les faces par lesquelles le faisceau passe.



Exploitation du graphe

- 1) Basculer dans Regressi : clic sur \overline{R} (menu Sauver du logiciel du spectro) et remplir ou non les renseignements demandés.
- 2) Grâce au réticule, pointer la longueur d'onde de la valeur maximale.

1	Imprimer la courbe après avoir retiré le zéro en x et relié les points grâce à un lissage d'ordre
	(dans le menu Coordonnées).

Réponse —

solu

2 À quelle longueur d'onde doit-on travailler ensuite pour avoir un maximum de précision sur la mesure de l'absorbance?

– Réponse –

Pour augmenter la précision de l'appareil et limiter l'incertitude sur les mesures, on se place à la longueur d'onde pour laquelle le coefficient d'absorption molaire de la substance est maximum.

 \Diamond

IV.B.2 Tracé de la courbe d'étalonnage



Attention

Il faut utiliser la même cuve pour **toutes** vos mesures au spectrophotomètre. Il faut alors la rincer à chaque fois.

Tracé de la courbe d'étalonnage

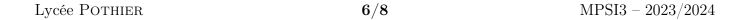


- 1) Déconnecter le spectrophotomètre de l'ordinateur en l'éteignant, puis le rallumer manuellement.
- 2) Le spectro va de nouveau se calibrer.
- 3) Choisir la longueur d'onde de travail : $\lambda = \dots \dots$ nm.
- 4) Pour une solution d'eau distillée (ou « blanc »), fixer A = 0.
- 3 Mesurer l'absorbance de chacune des solutions réalisées et compléter le tableau suivant :

$c(\text{mmol}\cdot\text{L}^{-1})$	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0
A					

– Réponse –

$c(\text{mmol}\cdot \mathbf{L}^{-1})$	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0
A					



	Réponse
	solu
	<u></u>
5	Vos mesures peuvent-elles être décrites par la loi de BEER-LAMBERT? Justifier votre réponse précisément .
	Réponse
	solu
	<u></u>
	IV.B.3 Exploitation de la courbe
	Nous allons maintenant utiliser la courbe de calibration préalablement établie afin de déterminer la oncentration molaire en permanganate de potassium de la solution S_0 inconnue.
6	Déterminer la concentration molaire c_0 de la solution S_0 en expliquant votre démarche.
	Réponse
	solu
	<u></u>
7	En déduire la masse de permanganate de potassium contenue dans un sachet commercial, ainsi que son incertitude.
	——————————————————————————————————————
	solu
8	Déterminer l'écart normalisé entre la valeur obtenue et la valeur du fabricant. Conclure.
ت	Réponse
	solu
	<u></u>
	C Dosage par conductimétrie
	IV.C.1 Tracé de la courbe d'étalonnage
n	La cellule conductimétrique est constituée de deux lames planes, parallèles, en platine. Le conductimètre nesure la résistance R ou la conductance G de la colonne de solution qui est directement proportionnelle la conductivité σ (notre grandeur d'intérêt).
5	permettant de vérifier la loi de Kohlrausch dans le cas d'une solution aqueuse préparée avec un unique soluté ionique.
	Réponse —
	solu

IV. Réaliser et valider

7

Lycée Pothier 7/8 MPSI3 – 2023/2024



Attention

- ♦ Vous ferez attention à mesurer la conductivité des différentes solutions de la plus diluée à la plus concentrée pour ne pas polluer les solutions avec votre électrode.
- ♦ La cellule du conductimètre doit être conservée dans un grand bécher contenant de l'eau distillée.

9	Présenter vos conclusions dans un tableau de valeurs.
	Réponse
	solu
	<u> </u>
	IV.C.2 Exploitation de la courbe d'étalonnage
6	expliciterez clairement votre démarche.
	Réponse
	solu
	<u></u>
3	Le mettre en œuvre et imprimer si nécessaire.
10	En déduire la masse de permanganate de potassium contenue dans un sachet, ainsi que son incertitude.
	——————————————————————————————————————
	solu
	<u></u>
11	Déterminer l'écart normalisé sur la mesure et conclure.
	Réponse
	solu
	<u> </u>
	~
	V Conclure
12	Laquelle des deux méthodes vous semble-t-elle la plus précise pour ce dosage?
	——————————————————————————————————————
	solu
	<u></u>
	·