Réactions d'oxydo-réduction

Au programme



Savoirs

- Oxydants et réducteurs, réactions d'oxydoréduction, nombre d'oxydation, dismutation et médiamutation.
- ♦ Exemples d'oxydants et de réducteurs minéraux usuels : nom, nature et formule des ions thiosulfate, permanganate, hypochlorite, du peroxyde d'hydrogène.
- ♦ Pile, tension à vide, potentiel d'électrode, formule de NERNST, électrodes de référence.
- ♦ Diagrammes de prédominance ou d'existence.
- ♦ Aspect thermodynamique des réactions d'oxydo-réduction.



Savoir-faire

- ♦ Relier la position d'un élément dans le tableau périodique et le caractère oxydant ou réducteur du corps simple correspondant.
- ♦ Prévoir les nombres d'oxydation extrêmes d'un élément à partir de sa position dans le tableau périodique.
- ♦ Identifier l'oxydant et le réducteur d'un couple.
- ♦ Décrire le fonctionnement d'une pile à partir d'une mesure de tension à vide ou à partir des potentiels d'électrode.
- ♦ Utiliser les diagrammes de prédominance ou d'existence pour prévoir les espèces incompatibles ou la nature des espèces majoritaires.
- Prévoir qualitativement ou quantitativement le caractère thermodynamiquement favorisé ou défavorisé d'une réaction d'oxydo-réduction à partir des potentiels standard des couples.



Sommaire

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

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

Oxydants et réducteurs

I/A Couples oxydo-réducteurs

_		
		-
	_	_

Définition 6.1 : Oxydant et réducteur

- \diamond **Un oxydant** est une espèce chimique capable de ____ un ou plusieurs électrons;
- ♦ Un réducteur est une espèce chimique capable de ____ un ou plusieurs électrons ;
- ♦ Un couple oxydant-réducteur, noté Ox/Red¹, est associé via la demi-équation électronique :



Exemple 6.1: Couples simples

\Diamond	Le	cuivre	:

$$\diamond$$
 Le zinc :

De même

$$\text{Cl}_2$$
 _____, Cl^- _____



Outils 6.1 : Équilibrer une demi-réaction

Pour équilibrer une demi-équation en milieu acide :

- 1 Équilibrer les éléments autres que O ou H;
- 2 Équilibrer l'oxygène avec $H_2O_{(1)}$;
- $\boxed{3}$ Équilibrer les hydrogènes avec $H_{(aq)}^{+}$;
- $\boxed{4}$ Équilibrer les charges avec e^-

Si le **milieu est basique**, écrire une équation avec des $H_{(aq)}^+$ n'est pas représentatif de la réalité :

 $\boxed{5}$ On **remplace** \mathbf{H}^+ **par** \mathbf{HO}^- grâce à l'autoprotolyse de l'eau :

$$H_2O_{(s)} = H_{(aq)}^+ + HO_{(aq)}^-$$



Application 6.1 : Équilibrage d'une équation rédox

- 1) Équilibrer la demi-équation du couple $\mathrm{MnO_{4(aq)}^{-}/MnO_{2(s)}}$ en milieu basique.
- 2) Équilibrer la demi-équation du couple $\mathrm{Cr_2O_{7(aq)}^{2-}/Cr_{(aq)}^{3+}}$

1)	1

=

2

=

3

=

4

= milieu acide

5

milieu basique

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

2) 1	=	
2	=	
3	=	
4	=	milieu acide
5	=	milieu basique
Exemple 6.2 : Couples à connaître Ions tétrathionate/ion thiosulfate		\diamond Peroxyde d'hydrogène $^2/{ m eau}$
♦ Ion permanganate/ion manganèse II		dioxygène/eau
♦ Ion hypochlorite/ion chlorure		dioxygène/peroxyde d'hydrogène



Remarque 6.1 : Autour des demi-équations

 \diamond Ion dichromate/ion chrome III

♦ Ces demi-équation ne représentent pas de réelles transformations chimiques, on ne peut faire intervenir explicitement des électrons libres : ce sont des outils.

♦ Eau/dihydrogène

♦ Comme pour les réactions acide-base, certaines espèces sont à la fois oxydante et réductrice.

I/B Nombre d'oxydation



Définition 6.2: Nombre d'oxydation

Le nombre d'oxydation d'un atome dans une molécule est le nombre de charges élémentaires e qu'il porterait si on venait à répartir les électrons des liaisons aux plus électronégatifs. Il s'écrit en <u>chiffres romains</u>.



Exemple 6.3: Illustrations simples du nombre d'oxydation

♦ Oxygène dans dioxygène : ♦ Oxygène et hydrogène dans l'eau :

- 2. Aussi appelée « eau oxygénée »
- 3. Aussi degré d'oxydation



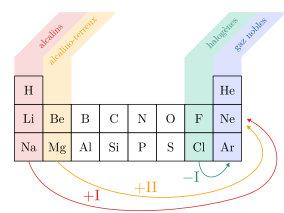
Propriété 6.1 : Nombre d'oxydation

- ♦ Le nombre d'oxydation d'un élément est lié à sa structure électronique : dans un édifice chaque élément cherche à se rapprocher de la structure des gaz nobles en remplissant ou vidant sa couche de valence, et son nombre d'oxydation est donc borné.
- \diamond Lors d'une **oxydation**, **n.o.** \nearrow ; lors d'une <u>réduction</u>, n.o. \searrow .



Exemple 6.4 : Nombre d'oxydation et structure électronique

- ♦ Oxygène :
- ♦ Alcalins :
- ♦ Alcalinos-terreux :
- ♦ Halogènes :
- ♦ Gaz nobles :





Important 6.1 : Règles de calcul nombre d'oxydation

- 1) Le n.o. d'un élément seul est égal à sa charge;
- 2) La somme des n.o. des élements d'une molécule est égale à la charge de la molécule;
- 3) En général, dans les molécules et ions complexes, n.o.(H) = +I;
- 4) En général, dans les molécules et ions complexes, n.o.(O) = -II (sauf si cela met en défaut les règles précédentes).



Application 6.2: Calculs de nombres d'oxydation



 \diamond H₂O₂:

 \diamond Cu^{2+} : \diamond Fe^{3+} :

♦ IO₃⁻ :

♦ S₂O₃²⁻ :



Transition

Ainsi, l'équilibre entre les espèces d'un couple repose sur la capacité du milieu à recevoir ou perdre des électrons : les couples oxydant-réducteur ont donc des caractéristiques électriques.

II | Distribution des espèces d'un couple

II/APotentiel d'un couple



Propriété 6.2 : Formule de NERNST

Pour une demi-équation d'oxydoréduction

le potentiel électrique d'une solution à l'équilibre est donné par la formule de NERNST :

- \diamond E est le potentiel, et s'exprime en ____;
- \diamond E° est le potentiel standard du couple à la température T;
- \diamond n le nombre d'électrons échangés (variation du degré d'oxydation);
- $\diamond R$ la constante des gaz parfaits en _____;
- $\diamond T$ la température en _____;
- \diamond $\mathcal F$ la constante de Faraday, représentant la charge électrique d'une mole de protons :

D'où la forme commune :



Remarque 6.2 : Autour de la formule de NERNST

 \diamond Faites attention au passage du logarithme en base e (ln) au logarithme décimal :

$$\log x = \frac{\ln x}{\ln 10}$$

♦ Le potentiel seul n'a pas de sens de manière absolue : il est défini à une constante près. Il faut donc choisir une référence arbitraire afin de fixer toutes les valeurs. On choisit pour cela le premier couple de l'eau

$$E^{\circ}(\mathrm{H}_{(\mathrm{aq})}^{+}/\mathrm{H}_{2(\mathrm{g})}) = 0\,\mathrm{V}$$



Application 6.3 : Calcul de potentiels

Donner les potentiels des couples suivants :

- $\diamond \operatorname{Fe^{2+}_{(aq)}}/\operatorname{Fe_{(s)}}$:
- $\diamond \operatorname{Fe_{(aq)}^{3+}/Fe_{(aq)}^{2+}}$
- $\diamond \operatorname{MnO_{4(aq)}^{-}}/\operatorname{Mn_{(aq)}^{2+}}$
- $\diamond H_{(s)}^+/H_{2(g)}$

Diagramme de prédominance



Important 6.2 : Diagramme de prédominance

Pour

on a

On utilisera alors une **convention de tracé** donnant la valeur de $(a_{\text{Ox}}^{\gamma})/(a_{\text{Red}}^{\alpha})$ à la limite pour trouver E_{lim} , afin de tracer le diagramme de prédominance :

Figure 6.1 – Diagramme de prédominance générique



Attention 6.1: Utilisation des diagrammes redox

Ce raisonnement n'est valable que pour un couple simple, sans autres espèces dans la demi-réaction. À partir du moment où les protons H⁺ interviennent, les diagrammes seront à 2 dimensions: ce sont les diagrammes potentiel-pH (cf. chapitre suivant).



Définition 6.3 : Force des oxydants et des réducteurs

Comme dans le cas des couples acide-base, on peut parler de la force d'un oxydant ou d'un réducteur selon la valeur du potentiel standard:

> E° Oxydant Réducteur Élevé Bas

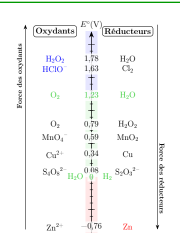


FIGURE 6.2 -Échelle des E°



III Réactions entre couples



Réactions d'oxydoréduction



Définition 6.4 : Réaction d'oxydoréduction

Une réaction d'oxydoréduction est une réaction de **transfert d'électrons** entre deux espèces :

- ♦ L'oxydant un (des) électrons, il subit une _____ et son n.o. ____
- ♦ Le réducteur ___ un (des) électrons, il subit une et son n.o.



Attention 6.2: Réactions d'oxydoréduction

- ♦ Il n'y a jamais d'électrons dans la réaction bilan;
- ♦ La somme des n.o. est conservée pendant une réaction redox.



Exemple 6.5 : Équilibrage d'équations redox

- 1) Écrire et équilibrer la réaction entre $Fe_{(aq)}^{2+}$ et $Cu_{(s)}$. Les couples mis en jeu sont $Cu_{(aq)}^{2+}/Cu_{(s)}$ et $Fe_{(aq)}^{3+}/Fe_{(aq)}^{2+}$.
- 2) Écrire et équilibrer la réaction entre $Fe^{2+}_{(aq)}$ et $MnO_{4(aq)}^{-}$. Les couples mis en jeu sont $MnO_{4(aq)}^{-}/Mn^{2+}_{(aq)}$ et $Fe^{3+}_{(aq)}/Fe^{2+}_{(aq)}$

1)

2)

III/B Sens de réaction

Ainsi, comme pour les réactions acide-base, on peut déterminer la stabilité de certains ions en solution, que ce soit par la superposition des diagrammes de prédominance ou par la règle du gamma sur une échelle en E° :



Important 6.3 : Sens spontané de réaction

Au cours d'une réaction d'oxydoréduction, l'oxydant le plus fort (de E° le plus élevé) réagit avec le **réducteur le plus fort** (de E° le plus faible). Cette règle schématise avec la **règle du gamma**, voir Figure 6.4.

Cela se détermine aussi avec un diagramme de prédominance. En effet, deux espèces de **domaines disjoints** vont réagir ensemble pour donner les espèces qui peuvent exister ensemble au même potentiel, voir Figure 6.3.

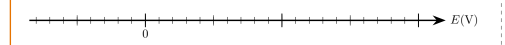
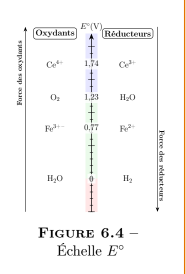


FIGURE 6.3 – Domaines disjoints.

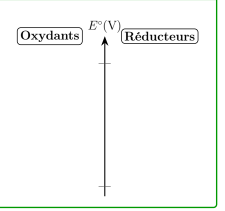


III/C Cas particuliers



Définition 6.5 : Dismutation

Une réaction dans laquelle le **réactif** est à la fois oxydant et **réducteur** est appelée **dismutation**. On la schématise par la règle du gamma ci-contre, et on écrit cette réaction





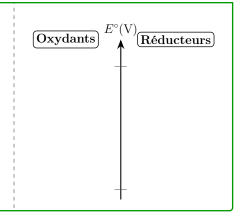
Exemple 6.6: Dismutation du fer

C'est le cas de l'ion ${\rm Fe^{2+}}$ qui intervient dans les couples ${\rm Fe^{3+}/Fe^{2+}}$ et ${\rm Fe^{2+}/Fe}$: les potentiels standard donnent



Définition 6.6: Médiamutation

Une réaction dans laquelle le **produit** est à la fois oxydant et réducteur est appelée médiamutation. On la schématise par la règle du gamma ci-contre, et on écrit cette réaction





Application 6.4 : Stabilité par dismutation ou médiamutation

Montrer que l'eau oxygénée H_2O_2 est instable et que l'eau est stable. On donne $E^{\circ}(H_2O_2/H_2O) = 1,78 \text{ V}, E^{\circ}(O_2/H_2O_2) = 0,68 \text{ V}, E^{\circ}(O_2/H_2O) = 1,23 \text{ V}$ et $E^{\circ}(H_2O/H_2) = 0,0 \text{ V}$.

III/D Calcul de constantes d'équilibre



Propriété 6.3 : Potentiel en solution

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



Attention 6.3: Calcul de constantes

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



Application 6.5 : Calcul de constante d'équilibre

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

IV Piles électrochimiques

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

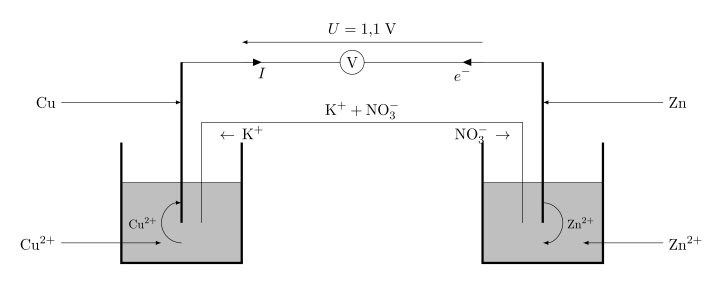


Présentation



Définition 6.7: Piles électrochimiques

On appelle



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

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

IV/B Potentiel d'électrode



Définition 6.8 : Force électromotrice



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



Définition 6.9 : Électrodes de référence

$\overline{ m IV/C}$

Charge totale d'une pile



Propriété 6.4 : Quantité d'électricité d'une pile

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



Application 6.7: Charge de la pile Daniell