Correction des exercices

Exercice 1:

Equation de la réaction d'oxydoréduction :

$$C_{2}O_{7}^{2-} + 14H^{+} + 6e^{-} \rightleftharpoons 2C^{3+} + 7H_{2}O^{-} \text{ réd}$$

 $3 \times (2I^{-} \rightleftharpoons I_{2} + 2e^{-})$ 0.
 $C_{2}O_{7}^{2-} + 14H^{+} + 6I^{-} \rightarrow 2C^{3+} + 7H_{2}O + 3I_{2}$

$$2 \times (2N_{3} + 4H^{+} + 3e^{-} \rightleftharpoons N_{(g)} + 2H_{2}O)$$
 réd
 $3 \times (C \rightleftharpoons C^{2+} + 2e^{-})$ o
 $4NO_{3}^{-} + 8H^{+} + 3C \rightleftharpoons 2N_{(g)} + 4H_{2}O + 3C^{2+}$

$$M = \frac{1}{4} + 8H^{+} + 5e^{-} \rightleftharpoons M = \frac{1}{4} + 4H_{2}O \text{ réd}$$

$$5 \times (F = \frac{1}{4} \rightleftharpoons F = \frac{1}{4} + e^{-}) \text{ o}$$

$$M = \frac{1}{4} + 8H^{+} + 5F = \frac{1}{4} \rightleftharpoons M = \frac{1}{4} + 5F = \frac{1}{4}$$

$$2I_{3}^{-} + 12H^{+} + 10e^{-} \rightleftharpoons I_{2} + 6H_{2}O \text{ réd}$$

$$5 \times (2I^{-} \rightleftharpoons I_{2} + 2e^{-}) \text{ o}$$

$$2I_{3}^{-} + 12H^{+} + 10I^{-} \rightleftharpoons 6I_{2} + 6H_{2}O$$

Exercice 2:

1- Equation de la réaction se produisant entre le zinc et les ions oxonium :

$$Z + 2H^{+} \rightleftharpoons Z^{-2+} + H_{2(a)}$$

2- Le pourcentage massique de zinc :

Tableau d'avancement :

$$n_{i}(H^{+}) = C.V = 1.0 \times 0.2 = 0.2 m = 200 m$$

Etat du système	avancement	Z +	$-2H^+ \Rightarrow Z^2$	+ +	$H_{2(g)}$
Initial	0	пm	200 m	0	0
En cours	x	n-x	200 m - 2x	х	х
final	x_m	$n-x_m$	$200 m - 2x_m$	x_m	x_m

$$200 m -2x_m = 50 \Rightarrow x_m = \frac{200 - 50}{2} = 75 m$$

La masse du zinc produite :

$$n - x_m = 0 \Rightarrow n = \frac{m}{M(Z)} = x_m \Rightarrow m = x_m . M(Z)$$

$$m = 75 \times 10^{-3} \times 65, 4 = 4,9 g$$

$$P = \frac{4,9}{5} \times 100 = 98\%$$

Exercice 3:

1- Les deux demi-équations d'échange électronique :

L'oxydant H_2O_2 se réduit :

$$H_2O_2 + 2H^+ + 2e^- \rightleftharpoons 2H_2O$$

Le réducteur H_2O_2 s'oxyde :

$$H_2O_2 \rightleftharpoons \frac{1}{2}O_2 + 2H^+ + 2e^-$$

2- Rôle de de l'eau oxygénée dans le couple (1) :

un oxydant

3- L'équation de la réaction :

$$2H_2O_2 \rightleftarrows O_2 + 2H_2O d$$

Exercice 4:

1- Les deux équations d'échange électronique :

L'oxydant € 0 se réduit

$$260^{-} + 4H^{+} + 4e^{-} \rightleftharpoons 26^{-} + 2H_{2}0$$

Le réducteur H₂O s'oxyde

$$2H_20 \rightleftharpoons 0_2 + 4H^+ + 4e^-$$

2- l'équation de la réaction bilan :

$$200^- \rightarrow 201^- + 0_2$$

Exercice 5:

1- Demi-équations électronique relatives aux deux couples :

$$2 \times (M \ \mathcal{O}_4^- + 8H^+ + 5e^- \rightleftarrows Mn^{2+} + 4H_2\mathcal{O})$$

$$5 \times (H_2\mathcal{C}_2\mathcal{O}_4 \rightleftarrows 2\mathcal{C}\mathcal{O}_2 + 2H^+ + 2e^-$$

$$2M \ \mathcal{O}_4^- + 5H_2\mathcal{C}_2\mathcal{O}_4 + 6H^+ \longrightarrow 2M^{-2+} + 10\mathcal{C}\mathcal{O}_2 + 8H_2\mathcal{O}$$

2- quantités de matière des réactifs mis en présence à l'état initial :

$$n_1(M \ \mathcal{O}_4^-) = 0.01 \times 25 \times 10^{-3} = 2.5 \times 10^{-4} m$$

 $n_1(H_2 \mathcal{C}_2 \mathcal{O}_4) = 0.1 \times 20 \times 10^{-3} = 2.0 \times 10^{-3} m$

3- Tableau de variation :

Equation de	$2M O_4^- +$	$5H_2C_2O_4 +$	6 <i>H</i> ⁺ →	$2M^{2+} + 1$	10002 +	$8H_{2}O$
réaction						
Initial	$2.5 \times 10^{-4} m$	2.0×10^{-3}	En excès	0	0	En
						excès
En cours	$2.5 \times 10^{-4} - 2x$	2.0×10^{-3} $-5x$	En excès	2 <i>x</i>	10x	En
		-5x				excès
final	2.5×10^{-4}	2,0 × 10 ^{-∃}	En excès	$2x_m$	$10x_m$	En
	$-2x_m$	$-5x_m$				excès

Réactif limitant : M O_4^- l'avancement maximal : $2.5 \times 10^{-4} - 2x_m = 0$

$$x_m = 1.25 \times 10^{-4} \, m$$

4- concentration des ions des ions manganèse, à la fin de réaction :

$$[M^{2+}]_f = \frac{n_f(M^{2+})}{V_T} = \frac{1,25 \times 10^{-4}}{(25 + 20 + 5) \times 10^{-3}} = 5.10^{-3} m$$

5- Comment peut-on mettre en évidence l'évolution de la réaction ?

L'évolution de la réaction peut être suivie en fonction d'évolution de la couleur violette de l'ion permanganate.

Exercice 6:

1- Equation de la réaction entre le diiode et les ions thiosulfate :

Les demi-équations :

$$I_{2(a)} + 2e^{-} \rightleftharpoons 2I_{(a)}^{-}$$

 $2S_{2}O_{3(a)}^{2-} \rightleftharpoons S_{4}O_{6(a)}^{2-} + 2e^{-}$

L'équation de la réaction du dosage :

$$I_{2(a)} + 2S_2O_3^{2-}(a) \rightleftharpoons 2I_{(a)}^- + S_4O_6^{2-}(a)$$

2-1- Tableau d'évolution :

Equation de la réaction		I _{2(a)} +	$+ 2S_2O_3^2(a) \Rightarrow$	21 ⁻ (a) +	$S_40_{6(a)}^{2-}$	
Etat du	avancement	Quantité de matière en (mol)				
système						
Initial	0	$n_l(I_2)$	$n(S_2O_3^{2-})$	0	0	
Intermédiaire	х	$n_l(I_2) - x$	$n(S_2O_3^{2-}) - 2x$	2 <i>x</i>	х	
équivalence	$x_{ m \acute{e}q}$	$n_l(I_2) - x_{\acute{e}q}$	$n(S_2O_3^{2-}) - 2x_{eq}$	$2x_{\acute{e}q}$	$x_{ m \acute{e}q}$	

2-2- Comment peut-on visualiser le point d'équivalence ?

Avant l'équivalence $V < V_{\text{\'eq}}$ la coloration du mélange est celle de I_2 c'est-à-dire Jaune rouille, à l'équivalence les deux réactifs I_2 et $S_2 O_3^{2-}$ sont militants ils disparaissent totalement, ce qui visualise le point d'équivalence.

On utilise l'amidon qui colore le milieu en bleue en présence de diiode, ce qui facilite la visualisation du point d'équivalence.

2-3- Détermination de la concentration molaire de I₂ :

A l'équivalence les deux réactifs sont limitant :

$$n_1(I_2) - x_{\acute{e}q} = 0$$
 et $n(S_2O_3^{2-}) - 2x_{\acute{e}q} = 0$

$$n_{l}(I_{2}) = \frac{n(S_{2}O_{3}^{2-})}{2} = x_{eq}$$

$$C.V = \frac{C'.V_{eq}}{2} \Rightarrow C = \frac{C'.V_{eq}}{2V}$$

$$C = \frac{3,0.10^{-3} \times 13,3}{2 \times 20} = 10^{-3} \text{m} .L^{-1}$$

Exercice 7:

1- La réaction de réduction :

$$2 \times (M \ \theta_4^- + 8H^+ + 5e^- \ \rightleftarrows \ M^{2+} + 4H_2\theta)$$

La réaction d'oxydation :

$$5 \times (H_2C_2O_4 \implies 2CO_2 + 8H_2O)$$

L'équation de la réaction :

$$2M O_4^- + 5H_2C_2O_4 + 6H^+ \rightarrow 2M^{2+} + 10CO_2 + 8H_2O$$

2- Quantités de matière des réactifs à l'état initial :

$$n_{\mathbb{I}}(M \ \mathcal{O}_{4}^{-}) = C_{0}. V_{0} = 0.01 \times 25.10^{-3} = 2.5.10^{-4} m$$

 $n_{\mathbb{I}}(H_{2}C_{2}O_{4}) = C_{r}. V_{r} = 0.1 \times 20.10^{-3} = 2.10^{-3} m$

3- Tableau descriptif:

Equation de la réaction		2M O ₄	+ 5H _Z C _Z O ₄ +	6 <i>H</i> [∗] →	2M ²⁺ +	10 002 +	8H ₂ O	
Etat du système	avancement	Quantité de matière en (mol)						
Initial	0	2,5.10-4	2.10	e e. ès	0	0	e e. è	ès
Intermédiaire	ж	2,5.10 ⁻⁴ - 2x	$2.10^{-1} - 5x$	e e. ès	2χ	5 <i>x</i>	e e. è	ès
final	x_m	$2,5.10^{-4}$ $-2x_m$	2.10^{-3} $-5x_m$	e e. ès	$2x_m$	$5x_m$	e e. è	ès
final	$x_{\rm m}$ = 1,25. 10^{-4}	0	1,375.10-3	e ē. ès	2,5.10-4	6,25.10 ⁻⁴	e e. è	ès

Si le réactif M O_4^- est limitant :

$$2,5.10^{-4} - 2x_m = 0 \implies x_m = 1,25.10^{-4} m$$

Si le réactif $H_2C_2O_4$ est limitant :

$$2.10^{-1} - 5x_m = 0 \implies x_m = 4.10^{-4} m$$

Le réactif limitant est M \mathcal{O}_4^- et l'avancement maximum est : $x_m = 1,25.10^{-4} \, \mathrm{m}$

4- la concentration des ions manganèse en fin de réaction :

$$[M^{2+}]_f = \frac{2x_m}{V_o + V_F} = \frac{2 \times 1,25.10^{-4}}{(20 + 25) \times 10^{-3}} = 5.10^{-3} \, m$$
 /L

5- Comment peut-on mettre en évidence l'évolution de la réaction ?

L'évolution de la réaction peut être suivie en étudiant l'évolution de la couleur violette de l'ion permanganate.