$_{\rm qu'a}$  froid. Leur  $\Delta r H^\circ$  de dissolution est positif. Cette dissolution est donc un processus

endothermique.

à Ia

Compri

expérience de la pluie d'or : noitesillestiros a la recristallisation :

forme de paillettes jaune d'or, d'où le nom consacré de l'expérience. de plomb,  $\mathrm{PbI}_{\underline{\nu}}$  est assez insoluble à froid et plus soluble à chaud. Il recristallise sous de recristallisation dont le but est de purifier et/ou d'obtenir de beaux cristaux. L'iodure La variation de la solubilité avec la température est mise à protit lors d'une expérience

25 mL, pince en bois, bec Bunsen, solution de nitrate de plomb à 5 %, solution d'iodure Matériel et produits: gros tube à essais, 2 pipettes graduées de 1 mL, éprouvette de

de potassium à 5 %, glace.

## Signification

- bien cristallise. tous les précipités, et non un composé · Noter due c'est une poudre, comme
- Pbl2, on ne pourra pas le redissoudre. peu près respectées; si l'on a trop de • Les quantités proposées doivent être à
- soudre tout le Pbl2 formé. · C'est la quantité qu'il faut pour redis-
- 8. sərolozni enoi'b la couleur jaune d'un solide constitué solution; ce qui est plus inattendu, c'est car les jons Pb2+ et I sont incolores en La solution est incolore; c'est normal
- counn volumes connue de solutions de titre s'est pas donné la peine de prélever des pour réaliser cette expérience si l'on ne • C'est la technique que l'on peut utiliser
- rait au sein de la solution, et finissent par étinceler telle une pluie d'or qui se formesamment gros pour réfléchir la lumière et Les cristaux qui se forment sont suffi-

## Mode opératoire

- PbI, Jaune. d'une autre pipette graduée. Il se forme dure de potassium 5 % prélèvée à l'aide graduée avec autant d'une solution d'iode plomb à 5 % prélevée à la pipette Mélanger 1 mL d'une solution de nitrate diamètre pour des raisons esthétiques. · Utiliser un tube à essais de gros
- d'une éprouvette graduée. • Ajouter 20 mL d'eau distillée à l'aide
- tion incolore. -nlos son insanch en donnant une solujusqu'à ébullition. Le solide doit se redis-Chauffer le tube à essais à la flamme
- ébullition. Tout sera soluble. propre, Ajouter 10 % d'eau et reporter à surnageant chaud dans un autre tube de solide, ou pas assez d'eau! Verser le totalement redissous, c'est qu'il y a trop • Si, à l'ébullition, le solide ne s'est pas
- Yon voit apparaître un changement d'astout en remuant bien le tube. Dès que trempant le tube dans l'eau très froide, · Refroidir cette solution limpide en

phique qui modifie les niveaux électroniques des espèces présentes. La coloration jaune de  $\mathrm{Pbl}_2$  solide est due au « packing », c'est-à-dire à l'empilement cristallogra-

pect du liquide, sortir le tube de l'eau froide et observer, en remuant un peu, le précipité jaune se former. se déposer lentement (spectacle garanti, si l'on regarde de près).

L'équation mise en jeu est :  $Pb^{2+} + 2 I^- \rightarrow PbI_{2 \text{ (précipité jaune)}}$ 

## **Commentaires**

- On a mis en évidence que la recristallisation permet d'obtenir de jolis cristaux en paillettes, alors que l'on était parti d'une poudre (peu cristallisée). Cette formation de jolis cristaux est un gage de la pureté du produit recristallisé.<sup>9</sup>
- La recristallisation par la technique chauffage-refroidissement n'est possible que pour les composés plus solubles à chaud qu'à froid.
- La solubilité de PbI $_2$  est de 0,69 g/L à 20 °C, soit 0,0015 mol.L $^{-1}$ . Dans le protocole, on a mélangé 1 mL de solution de PbNO $_3$  à 5 % (c'est-à-dire une solution 0,15 mol.L $^{-1}$ ) avec 1 mL de solution de KI à 5 % (c'est-à-dire 0,30 mol.L $^{-1}$ ). S'il n'y avait pas précipitation, on aurait 2 mL de 'PbI $_2$ ' à 0,075 mol.L $^{-1}$ , soit 45 fois plus concentré que la solution saturée à 20 °C. En ajoutant 20 mL d'eau, il n'y a que 4 fois la quantité de PbI $_2$  correspondant à la saturation à 20 °C. C'est ce qu'il faut pour tout dissoudre à chaud ; la solubilité de PbI $_2$  à 100 °C est de 4,2 g/L. 10

## 16.3.2 Effet négatif de la température sur la solubilité : cas de l'acétate de calcium hydraté

Prép. Prés. Comp.
2 3 2

On a rarement l'occasion de constater l'effet inverse de la température sur la solubilité. Cette expérience met cet effet en évidence avec l'acétate de calcium.

**Matériel et produits :** bec électrique ou bain marie bouillant, tube scellé<sup>11</sup> contenant une solution saturée d'acétate de calcium, glace.

<sup>9.</sup> Lors d'une recristallisation « réglementaire » le produit solide est lavé avant d'être remis en solution, ce qui élimine les impuretés très solubles ; puis, après avoir été remis en solution à chaud dans du solvant propre, on filtre, ce qui élimine les impuretés insolubles ; enfin, lors d'un refroidissement lent, de nombreuses impuretés présentes en solution ne co-précipitent pas. En effet, si la cristallisation est lente, les ions s'assemblent en respectant les positions qui minimisent l'énergie et forment un beau cristal, alors que, quand la cristallisation est rapide, des impuretés se trouvent emprisonnées au sein de microcristaux mal formés. Les impuretés restant dans le filtrat peuvent être éliminées.

<sup>10.</sup> Il est tout à fait exceptionnel qu'un sel voit sa solubilité multipliée par 6 entre 20 et 100 °C.

<sup>11.</sup> Un tube scellé d'une solution saturée d'acétate de calcium est préparé en 2 temps : (1) préparation d'une solution saturée, à température ambiante, d'acétate de calcium : dans 20 mL d'eau, introduire 9 à 10 g de Ca(CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>O et agiter 5 à 10 minutes à température ambiante. Filtrer sur filtre plissé. (2) Introduire dans un tube spécialement prévu pour être scellé (voir avec un verrier) Congeler la solution et sceller sous vide.