LC.15 Solvants

Maria Ubero Gonzalez

April 16, 2020

Contents

1	Dis	solution d'un soluté	3
	1.1	Approche qualitative	3
	1.2	Dissolution	3
2	Car	ractéristiques d'un solvant	4
	2.1	Classification des solvants	5
3	Mis	scibilité entre deux solvants	6
	3.1	Approche qualitative	6
	3.2	Coefficient de partage	7
4	Uti	lisantion des solvants	8
	4.1	Extraction liquide-liquide	8
		Chromatographie sur couche mince (CCM)	
		Recristallisation	

BO MPSI ou PTSI

2. Molécules et solvants

Notions et contenus	Capacités exigibles	
Description des entités chimiques moléculaires		
Schéma de Lewis d'une molécule ou d'un ion polyatomique. Liaison covalente localisée. Ordres de grandeur de la longueur et de l'énergie d'une liaison covalente.	Établir un schéma de Lewis pour une entité donnée	
Liaison polarisée. Molécule polaire. Moment dipolaire.	Relier la structure géométrique d'une molécule à l'existence ou non d'un moment dipolaire permanent. Déterminer direction et sens du vecteur moment dipolaire d'une molécule ou d'une liaison.	
Forces intermoléculaires		
Interactions de van der Waals.	Lier qualitativement la valeur plus ou moins grande	

Liaison hydrogène.	des forces intermoléculaires à la polarité et la
Ordres de grandeur énergétiques.	polarisabilité des molécules.
	Prévoir ou interpréter les propriétés physiques de
	corps purs par l'existence d'interactions de van der
	Waals ou de liaisons hydrogène intermoléculaires.
Les solvants moléculaires	
Grandeurs caractéristiques : moment dipolaire,	Interpréter la miscibilité ou la non-miscibilité de
permittivité relative.	deux solvants.
Solvants protogènes (protiques).	Justifier ou proposer le choix d'un solvant
Mise en solution d'une espèce chimique	adapté à la dissolution d'une espèce donnée, à
moléculaire ou ionique.	la réalisation d'une extraction et aux principes
	de la Chimie Verte.

Bibliographie:

- PCSI/MPSI/PTSI Dunod tout en un, pag 367.
- "Chimie organique expérimentale", Chavanne pag 152.

Pré-requis:

- Schème de Lewis, liaison covalente,
- tableau périodique,
- liaison polarisée, molécule polaire et moment dipolaire,
- intéractions de Van der Waals, liaison hydrogène.

Objectifs:

- Justifier ou proposer le choix d'un solvant adapté à la dissolution d'une espèce donnée, à la réalisation d'une extraction et aux principes de la chimie verte,
- interpréter la miscibilité ou non-miscibilité de deux solvants.

Introduction

Un solvant est une substance liquide ou supercritique à sa température d'utilisation dont le rôle est multiple en chimie. Il peut servir en tout premier lieu à dissoudre les réactifs intervenant dans une réaction chimique et à permettre la rencontre des molécules réagissantes. Il peut être aussi utilisé dans un objectif de purification et d'isolement d'un produit. Les solvants sont utilisés dans des secteurs très diversifiés tels que le dégraissage, les peintures, les encres, la détergence, la synthèse organique, et représentent des quantités considérables en termes de tonnage et de chiffre d'affaires.

Dans la vie courante, le solvant le plus utilisé est l'eau, du fait de son abondance et de sa non toxicité. Cependant il existe de nombreux autres solvants utilisés notamment en laboratoire. Nous allons essayer de classer ces solvants, de connaître leur caractéristiques concernant les mélanges et enfin quelques-unes de leurs utilisations.

1 Dissolution d'un soluté

1.1 Approche qualitative

Manip. Dissolution de chlorure de sodium NaCl dans différents solvants :

- Cyclohexane. Ne se dissout pas
- Eau. Se dissout

Manip. Dissolution des cristaux de I₂ dans différents solvants :

- Cyclohexane. Se dissout
- Solution $K^+ + I^-$. Formation de I_3^-
- Eau. Faible dissolution

Nous allons essayer d'expliquer ces observations tout au long de la leçon.

1.2 Dissolution

La dissolution d'un composé dans un solvant consiste à l'entourer de molecules de solvant avec lesquelles il va intéragir pour se stabiliser. Plusieurs phénomènes peuvent intervenir alors, si les propriétés du solvant le permettent. Dans le cas de la dissolution de HCl dans l'eau, il s'effectuent les trois étapes suivantes :

• Ionisation : création d'une paire d'ions

$$HCl = H^+Cl^-$$

• Dissociation ou dispersion : séparation de la paire d'ions

$$H^+Cl^- = H^+.....Cl^-$$

• Solvatation : établissement d'interactions attractives stabilisantes entre les ions et le solvant.

$$H^+ = H^+_{(aq)}$$
 et $Cl^- = Cl^-_{(aq)}$

Cette dissolution est resumée par :

$$HCl = H_{(aq)}^+ + Cl_{(aq)}^-$$

Dans le cas des composés initialement ioniques comme c'est le cas du chlorure de sodium NaCl, il n'existe pas de phase d'ionisation. L'introduction en solution aqueuse est résumée par :

$$NaCl_{(s)} = Na_{(aq)}^+ + Cl_{(aq)}^-$$

Cette introduction dans l'eau se limite à une phase de dissociation suivie d'une phase de solvatation.

Transition. Maintenant que nous venons de voir les étapes d'une dissolution, nous allons étudier quelles sont les caractéristiques d'un solvant qui peuvent favoriser ou défavoriser ces étapes.

2 Caractéristiques d'un solvant

Pouvoir dispersant

La **permittivité relative** ϵ_r intervient dans l'expression de l'énergie d'intéraction entre deux ions de charges z_1e et z_2e (z_1 et z_2 de signe quelconque) situés à une distance r dans un milieu donné :

$$U(r) = \frac{z_1 z_2 e^2}{4\pi \epsilon_0 \epsilon_r r} \tag{1}$$

On perçoit le rôle de la constante ϵ_r d'un solvant en regardant cette expression. Plus la constante ϵ_r est élévée, plus l'intéraction mutuelle entre deux ions de signe opposé est faible, et plus il est probable de rencontrer dans le solvant considéré des ions libérés de leur contre-ion, on dit que le solvant est **dissociant**. Dans le cas où ϵ_r est faible, les ions sont rencontrés sous forme de **paires d'ions**, on dit que ces solvants sont **non dissociants**.

En première approximation on admet que les solvants dont la constante ϵ_r est inférieure à 10 ne sont pas dissociants. Les solvants dont ϵ_r est compris entre 10 et 30 – 40 sont moyennement dissociants et les solvants dont ϵ_r est supérieur à 40 sont complétement dissociants.

Polarité

Un solvant constitué par des molécules possédant un important moment dipolaire est un **solvant ionisant**. Cela explique l'efficace solvatation des ions (grâce à l'établissement d'intéractions stabilissants ion-dipôle) ainsi qu'une efficace solvatation des molécules possédant des groupements de moment dipôlaire non nul (établissement d'intéractions stabilissants dipôle-dipôle).

REGARDER UNITÉS

Solvant	μ/D	$\epsilon_r (F/m)$
cyclohexane	0	2,0
éther diéthylique	1,15	4,2
acétate d'éthyle	1,78	6,0
acétone	2,88	20,7
éthanol	1,69	24,8
eau	1,85	78,5

De façon générale, les solvants polaires ont une forte constante diélectrique (ils sont dissociants).

A savoir. L'ordre croissant global de polarité des solvants : oralcanes - éthers - cétones/esters - alcools - eau et acides carboxyliques.

Proticité

Un solvant **protique** possède un ou plusieurs atomes hydrogène susceptibles de s'associer par liaison hydrogène avec le soluté. Un solvant **aprotique** ne possède pas cette propriété.

On soulignera les **propriétés particulières de l'eau :** ce solvant est fortement dissociant, fortement polaire et de surcroît, protique.

2.1 Classification des solvants

Les solvants sont généralement classés en trois types :

- Solvants polaires protiques : Bons solvateurs des des anions (grâce aux liaisons hydrogène) ainsi que les molécules polaires. On peut citer l'éthanol.
- Solvants polaires aprotiques : ils solvatent bien les cations ainsi que les molécules polaires mais moins bien les anions. On peut citer la DMSO (diméthylsulfoxyde) et la propanone (acétone).
- Solvants apolaires aprotiques : ils sont non dissociants et solvatent donc mal les ions et les composés polaires. Ils solvatent bien les composés apolaires via les interactions de dispersion (intéractions de London). C'est le cas par exemple du cyclohexane, du toluène, du THF (tétrahydrofurane) ou benzène.

On peut établir une règle qualitative : les semblables dissolvent bien les semblables. Cette règle reflète le fait que les interactions intermoléculaires soluté/soluté sont remplacées par des intéractions soluté/solvant. Si ces nouvelles intéractions sont de même nature que les anciennes, il faut peu d'énergie pour réaliser la mise en solution et la dissolution est favorable.

On revient sur les deux expériences faites au début de la leçon :

Solvant	Cyclohexane	Eau
Dispersant/Dissociant	Non	Oui
Polaire	Non	Oui
Protique	Non	Oui

On explique pourquoi on a eu une dissolution du composé ou pas, on peut faire sur le tableau la molécule d'eau et celle du cyclohexane pour montrer qu'elles sont polaire et apolaire... pareil pour le sel et le diiode.

Choix d'un solvant, chimie verte

Les principes de la chimie verte consistent à économiser au maximum les ressources, à minimiser les rejets, et à bannir les substances toxiques ou potentiellment néfastes pour l'environnement. La chimie verte propose de faire un maximum de réactions dans le solvant eau (car c'est le moins toxique) ou en absence de solvant. Certaines réactions ne pouvant pas être observées dans l'eau, la rechercher consiste à trouver des solvants le moins toxiques possible, avec peu de risque de manipulation, grande réactivité, grande capacité à être recyclés et avec un coût pas très élévé. On évite les solvants chlorés (toxiques) et certains éthers-oxydes (risque de formation de peroxydes explosifs). Quelques solvants verts sont :

- Le 2-méthyltétrahydrofurane A (solvant apolaire aprotique) combine les propriétés chimiques du THF et du toluène. Il est issu de sources renouvelables (sucre de canne).
- Le cyclopentylméthyléther B comme alternative au THF et aux solvants de type éther-oxyde.
- Le 1,3-propanediol D issu de ressources renouvelables (maïs). Solvant polaire protique qui possède une faible toxicité et une importante biodégradabilité.

Transition. Nous venons donc de voir les caractéristiques microscopiques des solvants. Regardons les conséquences de ces grandeurs microscopiques sur les caractéristiques macroscopiques à travers les mélanges.

3 Miscibilité entre deux solvants

De la même manière : deux solvants dont les molécules possèdent des **propriétés de polarité** comparables seront, en général miscibles. Un mélange des deux conduira à l'observation d'une seule phase liquide.

Deux solvants non-miscibles formeront des phases distinctes, séparées par une interface. C'est le cas de l'eau et du cyclohexane, par exemple.

3.1 Approche qualitative

Manip. Extraction du diiode de la bétadine dans une ampoule à décanter. Faire tout en direct.

L'expérience qualitative faite précédement sert de témoin pour les couleurs.

Le diiode est le principe actif de la bétadine, complexé par la povidone. Le diiode est une molécule apolaire, donc peu soluble dans l'eau, mais bien plus soluble dans le cyclohexane, comme nous avons vu dans l'expérience précedente. On introduit quelques gouttes de bétadine dans de

l'eau contenue dans une ampoule à décanter. L'eau prend une coloration orangée. On introduit ensuite un volume de cyclohexane, moins dense que l'eau. L'interface entre les deux solvants se forme, et rapidement le cyclohexane prend une teinte violette, signe que le diiode passe en phase organique (on a les échantillons de l'expérience précédente donc on peut se baser sur celle-ci pour vérifier les couleurs). On agite l'ampoule à décanter, robinet ouvert vers le haut, puis on referme le robinet et on laisse décanter. Si on a introduit suffisamment peu de diiode, l'eau redevient incolore et la phase organique devient violette, traduisant la préférence du diiode pour un solvant apolaire.

La solution aqueuse de dilode On ajoute le cyclohexane Coloration brune Les deux phases sont non-miscibles L'affinité du diiode pour le cyclohexane est telle qu'on observe le passage du diiode dans le cyclohexane avant l'agitation ce qui provoque la coloration rose de la phase organique. On agite puis on laisse décanter La plus grande partie du diiode a quitté la phase aqueuse qui s'est décolorée. La phase organique à présent concentrée en dilode est devenue rose foncé.

Figure 4. Les étapes de l'extraction du diiode d'une solution aqueuse par le cyclohexane

La plus grande partie du diiode a migré de la phase aqueuse vers la phase organique. Si on rajoute de la bétadine dans l'ampoule, on remarque qu'il arrive un moment où la coloration orangée de la phase aqueuse persiste : le soluté se répartit entre les deux phases.

3.2 Coefficient de partage

Lorsqu'on introduit un soluté A dans un milieu contenant deux phases liquides non miscibles S et S' en contact, il s'établit un **équilibre de partage** :

$$A(S) \rightleftharpoons A(S'). \tag{2}$$

Le soluté se répartit dans les deux phases, en proportions compatibles avec le coefficient de partage (constante thermodynamique de l'équilibre de partage, fonction de la température T) :

$$K^{\circ}(T) = \frac{[A]_{S'}^{\acute{e}q}}{[A]_{S}^{\acute{e}q}} \tag{3}$$

avec $[A]_{S'}^{\acute{e}q}$ et $[A]_{S}^{\acute{e}q}$ les cocentrations en A à l'équilibre dans les solvants S et S'.

4 Utilisantion des solvants

4.1 Extraction liquide-liquide

Elle consiste à tranférer une substance A présente dans un solvant S qui contient plusieurs solutés vers un solvant S' non miscible à S et dans lequel A est le seul (ou presque le seul) soluté.

Manip. Extraction de l'acide propanoïque par l'éther diéthylique. Chavanne, p152.

Matériel

- Ampoule à décanter de 125 mL;
- Solution d'acide propanoïque à 1 mol/L (M = 74.08 g/mol ; pKa = 4.87 à 25° C ; 18.5g dans 250 mL d'eau);
- Solution d'hydroxyde de sodium à 0.5 mol/L titrée;
- Phénophtaléine
- Burette graduée (25 ou 30 mL), agitateur magnétique
- Préparation : dosage de S_0 Prélever 10 mL de solution S_0 , doser par la soude en présence de phénolphtaléine. Réaction (acide propanoique, ion propanoate pKa = 4,87):

$$\mathrm{C_2H_5COOH} + \mathrm{HO^-} = \mathrm{C_2H_5COO^-} + \mathrm{H_2O}$$

Réaction totale, le pH à la demi équivalence est égal au pKa du couple acide/base.

Indication:

$$V_{\rm eq} = 20mL. \tag{4}$$

EXTRACTION SIMPLE

- Préparation : extraction liquide-liquide
 - Introduire $V_{\text{eau}} = 25 \text{ mL}$ de solution d'acide propanoïque, puis $V_{\text{org}} = 45 \text{ mL}$ d'éther diéthylique. Agiter vigoureusement 5 minutes, en dégazant de temps en temps (évacuation de la surpression générée par l'agitation).
 - Laisser reposer.

• Préparation : séparation

- Séparer la phase aqueuse de la phase organique (qui surnage, éther moins dense).

• Direct : dosage de la phase aqueuse

- Prélever 10, 15 voire 20 mL de phase aqueuse.
- Doser par la soude, en présence de phénolphtaléine.
- Indication : $V_{\text{eq}} = 3.52 \text{ mL pour } 10 \text{ mL prélevés.}$

• Direct: exploitation

- Remonter à la concentration [Acide]_(aq) grâce au volume équivalent.
- Calculer la quantité de matière dans la phase organique :

$$C_0 V_{\text{eau}} = n(A)_{\text{org}} + [\text{Acide}]_{\text{(aq)}} V_{\text{eau}}. \tag{5}$$

- Remonter à la concentration en phase organique $n(A)_{\text{org}}/V_{\text{org}}$ puis à la constante de partage (mesurer la température) à la température ambiante.
- Calculer le rendement de l'extraction : concentration dans la phase organique sur concentration initiale en phase aqueuse.

EXTRACTION MULTIPLE

• Préparation : extraction liquide-liquide

- Introduire $V_{\text{eau}} = 25 \text{ mL}$ de solution d'acide propanoïque,
- puis procéder à trois extractions avec $V_{\text{org}} = 15 \text{ mL}$ d'éther diéthylique. Agiter vigoureusement 5 minutes, en dégazant de temps en temps (évacuation de la surpression générée par l'agitation).
- Laisser reposer.

• Préparation : séparation et dosage

- Séparer la phase aqueuse de la phase organique (qui surnage, éther moins dense).
- Doser l'acide restant dans 20 mL de la phase aqueuse.

• Exploitation

- Calculer le rendement.
- Comparer le résultat avec celui de l'extraction simple. On devrait obtenir un coefficient de partage plus grand pour la'extraction multiple que pour l'extraction simple car la concentration d'acide propanoique dans l'éther est plus grande.
- Comparer par rapport à la valeur théorique. FAIRE

• Remarques à faire

- On néglige la dissociation de l'acide dans l'eau (c'est un acide faible);
- On néglige la miscibilité de l'éther avec l'eau, qui n'est pas si négligeable que ça.
- Dans le cas d'une extraction multiple on ne peut pas calculer la constante de partage car les deux solvants n'ont pas été entièrement en contact.

4.2 Chromatographie sur couche mince (CCM)

Fondée sur la différence d'affinité entre les constituants d'un mélange.

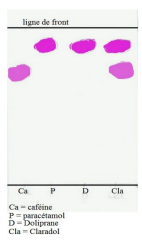
Manip. CCM. Identification et séparation.

Produits:

Du doliprane 500 mg, du claradol 500 mg, de la caféine et du paracétamol bruts, 50 mL d'éthanol, de l'eau distillée.

Protocole expérimental:

- 1) Dans la cuve, mélanger 12 mL d'éthanol et 8 mL d'eau (c'est le solvant, appelé éluant).
- 2) Avec le mortier, écraser le quart d'un comprimé de Doliprane, le mettre dans un bécher et rajouter 5 mL d'éthanol. Procéder de même avec le Claradol.
- 3) Dans un autre bécher, dissoudre une pointe de spatule de paracétamol dans 5 mL d'éthanol. Procéder de même pour la caféine.
- 4) Préparer la plaque à chromatographie
- 5) Déposer une gouttelette de chaque échantillon à l'emplacement prévu.
- 6) Placer la plaque dans la cuve, et laisser le solvant monter.
- 7) Avec le sèche-cheveux, sécher le chromatogramme.
- 8) Le placer sous la lampe à UV et entourer les taches qui apparaissent. Ne pas oublier les lunettes contre les UV.



Le choix du solvant est primordial si on souhaite une séparation éfficace.

4.3 Recristallisation

La recristallisation est une méthode de purification des solides fondée sur la différence de solubilité entre un produit à purifier et d'éventuelles impuretés dans un solvant judicieusement choisi. Le solvant de recristallisation idéal est celui pour lequel le produit à purifier est soluble à chaud et insoluble à froid tandis que les impuretés sont solubles aussi bien à chaud et à froid. On admet qu'un solvant est envisageable pour une recristallisation lorsque la solubilité à chaud est 5 fois supérieure à la solubilité à froid.

Conclusion

Résumé. Nous avons vu tout au long de cette leçon quels sont les propriétés qui nous permettent de classer les solvants et qui nous permettent de choisir le solvant addapté à la dissolution d'une espèce donnée, à la réalisation d'une extraction et aux principes de la chimie verte.

Nous avons vu que le caractère **"vert"** d'un solvant dépend de plusieurs critères : sa toxicité, les risques que l'on encourt à le manipuler, sa réactivité, sa capacité à le recycler, son coût. Les recherches actuelles étudient plusieurs pistes :

- réactions sans solvants, que l'on appelle mécano synthèse : broyage pour mettre les réactifs en commun. Les solvants ioniques aussi. https://www.youtube.com/watch?v=NceOgWJsYXO
- les fluides supercritiques, notamment le $\rm CO_2$ qui est totalement neutre, non toxique, non polluant et non inflammable. On l'obtient à 31° sous 74 bar.

Ouverture. Les solvants ont aussi un rôle important dans la cinétique d'une réaction, ils ne sont pas inactifs, ils peuvent stabiliser ou déstabiliser un état de la réaction. On appelle ça effet de solvant. La vitesse de réaction s'en trouve alors modifiée, parfois de manière très importante. La réaction peut alors n'être possible que dans certains solvants. (Avoir en tête réactions Sn1 et Sn2 chimie orga).

