# Exercice 01

# 10 1. Selon la théorie de Brønsted :

- un acide est une espèce chimique capable de céder un ion hydrogène H+;
- une base est une espèce chimique capable de capter un ion hydrogène H+.
- 2. Tableau de couples acide-base conjugués :

Acide	H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	H <sub>2</sub> O	СІОН	H <sub>2</sub> S	HS <sup>-</sup>	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>
Base	H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	HO-	ClO-	HS-	S <sup>2-</sup>	NH <sub>3</sub>

## Exercice 02

# Exploiter l'équation d'une réaction acide-base

- 1. L'éthylamine est une base car elle capte un ion hydrogène pour donner l'acide conjugué.
- **2.**  $C_{2}H_{2}NH_{3}^{+}$  (aq) /  $C_{2}H_{2}NH_{3}$  (aq) et  $H_{3}O^{+}$  (aq) /  $H_{2}O$  ( $\ell$ )
- 3.  $C_{2}H_{2}NH_{3}^{+}(aq) + H_{2}O(\ell) \rightleftharpoons C_{2}H_{2}NH_{3}(aq) + H_{3}O^{+}(aq)$

# Exercice 03

# Déterminer une concentration en ions oxonium

1. Pour un pH = 5, la concentration des ions oxonium est  $[H_2O^+] = 1.0 \times 10^{-5} \text{ mol} \cdot L^{-1}$ .

L'eau sera acide si  $[H_3O^+] < 1.0 \times 10^{-5} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ .

2. pH = 
$$-\log\left(\frac{\left[H_3O^{+}\right]}{c^{\circ}}\right)$$
 soit pH =  $-\log\left(\frac{1,6 \cdot 10^{-6}}{1}\right)$ ,

donc pH = 5,8 > 5,0, donc cette eau de pluie n'est pas considérée comme acide alors qu'elle l'est pourtant!

## Exercice 04

- 43 1. a. L'acide éthanoïque appartient au couple CH<sub>3</sub>COOH/CH<sub>3</sub>COO⁻.
- b. Le volume de vinaigre est  $V_{\text{vin}} = \frac{m_{\text{vin}}}{\rho_{\text{vin}}} = 100 \text{ mL}.$
- c. La concentration en acide éthanoïque est :

$$c = \frac{\frac{m}{M_{\text{CH}_3\text{COOH}}}}{V_{\text{vin}}} = 1,5 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$$

- 2. a.  $CH_3COOH_{(aq)} + NH_{3(aq)} \rightarrow CH_3COO^{-}_{(aq)} + NH_{4}^{+}_{(aq)}$
- b. On introduit une quantité de matière d'acide éthanoïque  $n = cV = 1,5 \times 10^{-2}$  mol.
- Or, ici, les nombres stœchiométriques sont égaux si bien que le réactif limitant est celui qui est introduit en plus petite quantité donc il s'agit de l'acide éthanoïque (n < n').

# Exercice 05

9 1. pH = 
$$-\log\left(\frac{\left[H_3O^+\right]}{c^\circ}\right)$$
  
=  $-\log\left(\frac{1,5 \times 10^{-3}}{1}\right) = 2,8$   
2.  $\left[H_3O^+\right] = \frac{1,5 \times 10^{-3}}{100} = 1,5 \times 10^{-5}$   
pH =  $-\log\left(\frac{\left[H_3O^+\right]}{c^\circ}\right)$   
=  $-\log\left(\frac{1,5 \times 10^{-5}}{1}\right) = 4,8$ 

3. La solution la plus acide est la moins diluée.

#### Exercice 06

12 1.6,3×10<sup>-5</sup> mol·L<sup>-1</sup> < [H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>] < 3,2×10<sup>-3</sup> mol·L<sup>-1</sup> On réalise le calcul en appliquant la relation :

$$pH = -\log\left(\frac{\left[H_3O^+\right]}{c^{\circ}}\right).$$

On sait que  $c^{\circ} = 1 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ , donc pH =  $-\log ([H_3O^+])$ .

$$pH_1 = -\log (6.3 \times 10^{-5}) \text{ soit } pH_1 = 4.2.$$
  
 $pH_2 = -\log (3.2 \times 10^{-3}) \text{ soit } pH_2 = 2.5.$ 

3. Ces boissons sont acides car leur pH est inférieur

13 1. 
$$[H_3O^+] = \frac{n}{V} = \frac{2.0 \times 10^{-4}}{200 \times 10^{-3}}$$
  
= 1.0 × 10<sup>-3</sup> mol·L<sup>-1</sup>

**2.** pH = 
$$-\log\left(\frac{H_3O^+}{c^0}\right) = -\log\left(\frac{1,0\times10^{-3}}{1}\right) = 3$$

## Exercice 08

## 10 II en voit de toutes les couleurs

1. L'équation de la réaction est :

$$HNO_{3}(\ell) + H_{2}O(\ell) \rightarrow NO_{3}^{-}(aq) + H_{3}O^{+}(aq)$$

- 2. La solution S est verte. Cette couleur résulte d'une superposition du bleu et du jaune. Le pH est donc compris entre 3,0 et 4,6.
- Pour un pH = 3,0,  $[H_3O^+] = c^{\circ} \times 10^{-pH} = 1 \times 1,0 \times 10^{-3}$ donc  $[H_2O^+] = 1.0 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot L^{-1}$ .
- Pour un pH = 4,6, [H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>] =  $c^{\circ} \times 10^{-pH} = 1 \times 10^{-4,6}$ donc  $[H_3O^+] = 2.5 \times 10^{-5} \text{ mol} \cdot L^{-1}$ .
- Donc l'encadrement de la concentration en ions oxonium de la solution S est:
- $2.5 \times 10^{-5} \text{ mol} \cdot L^{-1} < [H_{2}O^{+}] < 1.0 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot L^{-1}$ .
- 3. La solution S deviendra jaune si le pH baisse. Il faut donc ajouter de l'acide à cette solution.
- **4. a.**  $H_2O^+(aq) + HO^-(aq) \rightarrow 2 H_2O(\ell)$
- **b.** Les ions sodium Na<sup>+</sup> (aq) n'est pas un acide ou une base selon Brønsted. Ce sont donc des ions spectateurs.
- c. L'ion hydroxyde est une base. L'ajout d'ion hydroxyde permettra d'augmenter le pH et donc de colorer la solution en bleu.

# Exercice 09

## 16 Résolution de problème

#### Contrôler la qualité de l'eau d'un aquarium

- 1<sup>re</sup> étape : Bien comprendre la question posée
- 1. Quel est le rôle du carbonate de calcium?
- 2. Comment se comporte le carbonate de calcium dans l'eau?
- 3. Comment réagissent les ions hydrogénocarbonate avec les ions oxonium?

#### 2<sup>e</sup> étape : Lire et comprendre les documents

- 1. Le pH de l'eau d'un aquarium doit être compris entre 5,5 et 8,5.
- 2. Le volume de l'aquarium est de 120 L.
- 3. L'eau de l'aquarium a un pH de 4,5.
- 4. La dissolution du carbonate de calcium est totale et produit des ions calcium et des ions carbonate.
- 5. Les ions carbonate réagissent avec les ions oxonium selon une transformation totale.

# 3° étape : Dégager la problématique

Déterminer la masse de carbonate de calcium à introduire afin d'ajuster le pH de l'eau de l'aquarium à une valeur de 5,5.

#### 4º étape : Construire la réponse

- Calculer la quantité d'ions oxonium présents dans l'eau de l'aguarium.
- Calculer la quantité d'ions oxonium présents dans une eau d'aquarium de pH égal à 5,5.
- En déduire la quantité d'ions oxonium devant réagir pour augmenter le pH jusqu'à la valeur souhaitée.
- Déterminer la relation stœchiométrique liant les quantités d'ions oxonium et d'ions carbonate à partir de l'équation donnée.
- En déduire la quantité d'ions carbonate nécessaire.
- Déterminer la relation stœchiométrique liant les quantités d'ions carbonate et de carbonate de calcium à partir de l'équation donnée.
- En déduire la quantité puis la masse de carbonate de calcium nécessaires.

## 5° étape : Rédiger la réponse en trois paragraphes

• Présenter le contexte et introduire la problématique. Pour connaître la quantité de carbonate de calcium à introduire,

il est nécessaire de déterminer la quantité d'ions oxonium devant régir pour atteindre le pH de 5,5.

- Mettre en forme la réponse.
- Calculer la quantité d'ions oxonium présents dans l'eau de l'aquarium de pH égal à 4,5.

Figure 1 a quartum de pn egal a 4,3. 
$$[H_3O^+]_{4,5} = c^\circ \times 10^{-pH} \text{ soit } [H_3O^+]_{4,5} = 1 \times 10^{-4,5}, \\ \text{donc } [H_3O^+]_{4,5} = 3,2 \times 10^{-5} \text{ mol} \cdot L^{-1}, \\ \text{ce qui représente une quantité de matière de } n(H_3O^+)_{4,5} = [H_3O^+]_{4,5} \times V, \text{ soit } : \\ n(H_3O^+)_{4,5} = 3,2 \times 10^{-5} \times 120 = 3,8 \times 10^{-3} \text{ mol}.$$

• Calculer la quantité d'ions oxonium présents dans une eau d'aquarium de pH égal à 5,5.

d'aquarium de pH égal à 5,5. 
$$[H_3O^+]_{5,5} = c^\circ \times 10^{-pH},$$
 soit  $[H_3O^+]_{5,5} = 1 \times 1,0 \times 10^{-5,5},$  donc  $[H_3O^+]_{5,5} = 3,2 \times 10^{-6}$  mol·L<sup>-1</sup>, ce qui représente une quantité de matière de  $n(H_3O^+)_{5,5} = [H_3O^+]_{5,5} \times V$ , soit :  $n(H_3O^+)_{5,5} = 3,2 \times 10^{-6} \times 120 = 3,8 \times 10^{-4}$  mol.

• En déduire la quantité d'ions oxonium devant réagir pour augmenter le pH.

La quantité de matière d'ions oxonium devant réagir : 
$$n(H_3O^+)_r = n(H_3O^+)_{4,5} - n(H_3O^+)_{5,5}$$
 soit  $n(H_3O^+)_r = 3.8 \times 10^{-3} - 3.8 \times 10^{-4} = 3.4 \times 10^{-3}$  mol.

• Déterminer la relation stœchiométrique liant les quantités d'ions oxonium et d'ions carbonate à partir de l'équation donnée. D'après la stœchiométrie de la réaction :

$$\frac{n\left(\mathsf{H}_3\mathsf{O}^+\right)_{\mathsf{r}}}{2} = \frac{n\left(\mathsf{CO}_3^{2-}\right)}{1}$$

• En déduire la quantité d'ions carbonate nécessaire.

$$n(CO_3^{2-}) = \frac{n(H_3O^+)_r}{2}$$
 donc  $n(CO_3^{2-}) = \frac{3.4 \times 10^{-3}}{2}$ , soit  $n(CO_2^{2-}) = 1.7 \times 10^{-3}$  mol.

• Déterminer la relation stœchiométrique liant les quantités d'ions carbonate et de carbonate de calcium à partir de l'équation donnée.

$$\frac{n(CO_3^{2-})}{1} = \frac{n(CaCO_3)}{1}$$

• En déduire la quantité puis la masse de carbonate de calcium nécessaire.

La quantité de carbonate de calcium nécessaire est donc  $n(CaCO_2) = n(CO_2^{2-}) = 1.7 \times 10^{-3} \text{ mol.}$  $Or m(CaCO_3) = n(CaCO_3) \times M(CaCO_3),$ donc  $m(CaCO_3) = 1.7 \times 10^{-3} \times 100.1 = 0.17 g.$ 

• Conclure et introduire, quand c'est possible, une part d'esprit

0,17 g de bâtons de craie sont nécessaires pour corriger le pH ce qui semble une valeur acceptable.

# Exercice 10

# 20 Préparation d'une solution d'acide chlorhydrique

- 1. L'eau est une espèce amphotère car elle peut se comporter tantôt comme une base, tantôt comme un acide.
- **2.**  $HC\ell(g) + H_2O(\ell) \rightarrow C\ell^-(aq) + H_3O^+(aq)$
- 3. D'après l'équation de la réaction :

$$n(HC\ell_{apport\acute{e}}) = n(H_3O^+).$$

Or 
$$n(HC\ell_{apport\acute{e}e}) = \frac{V_1}{V_m} = \frac{5.0}{24.0} = 0.21 \text{ mol }.$$

On détermine la concentration en ions oxonium :

$$[H_3O^+] = \frac{n(H_3O^+)}{V_2} = \frac{0.21}{1.0} = 0.21 \text{ mol} \cdot L^{-1}.$$

4. Après la dilution par 10, la nouvelle concentration en ions

$$[H_3O^+] = \frac{0.21}{10} = 0.021 \text{ mol} \cdot L^{-1}$$
 soit pH =  $-\log\left(\frac{0.021}{1}\right) \text{ donc pH} = 1.7.$ 

5. • La quantité d'ions oxonium présents dans les 10,0 mL est :  $n(H_3O^+)_{\text{inital}}^{\cdot} = [H_3O^+]_{\text{initial}} \times V_S$ 

soit  $n(H_3O^+) = 0.21 \times 10 \times 10^{-3}$  donc  $n(H_3O^+) = 2.1 \times 10^{-3}$  mol.

• L'équation de la réaction s'écrit :

$$H_3O^+(aq) + HO^-(aq) \rightarrow 2 H_2O(\ell)$$

La solution sera neutre si pH = 7, soit  $[H_3O^+] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ mol} \cdot L^{-1}$ , soit  $n(H_3O^+)_{final} = [H_3O^+]_{final} \times V_s$ 

 $n(H_3O^+)_{\text{final}} = 1,0 \times 10^{-7} \times 10 \times 10^{-3} = 1,0 \times 10^{-9} \text{ mol.}$ • La quantité d'ions hydroxyde à verser est donc :

 $n(HO^-) = n(H_3O^+)_{inital} - n(H_3O^+)_{final}$ 

Soit  $n(HO^-) = 2.1 \times 10^{-3} - 1.0 \times 10^{-9}$ 

donc  $n(HO^{-}) = 2.1 \times 10^{-3}$  mol.

Le volume à verser est :

$$V = \frac{n(HO^-)}{[HO^-]} = \frac{2,1 \times 10^{-3}}{0,10} = 21 \text{ mL} .$$

## Exercice 11

## 15 Détartrer une machine à laver

1. La formule semi-développée est :

- **2.**  $C_3H_6O_3(aq) + H_2O(\ell) \rightleftharpoons C_3H_5O_3(aq) + H_3O^+(aq)$
- 3. La quantité de matière initiale d'acide lactique est :

$$n(C_3H_6O_3) = \frac{m}{M} \operatorname{donc} n(C_3H_6O_3) = \frac{54,1}{90,0}$$
;  
soit  $n(C_3H_6O_3) = 6,0 \times 10^{-1}$  mol.

3 6 3/									
Équation de la réaction		$C_{3}H_{6}O_{3}(aq) + H_{2}O(\ell) \rightarrow C_{3}H_{5}O_{3}^{-}(aq) + H_{3}O^{+}(aq)$							
État du	Avance- ment (mol)	Quantités de matière (mol)							
système		n(C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O <sub>3</sub> )	n(H <sub>2</sub> O)	$n(C_3H_5O_3^-)$	n(H <sub>3</sub> O+)				
État initial	x = 0	6,0 × 10 <sup>-1</sup>	solvant	0	0				
État intermé- diaire	x	$6.0 \times 10^{-1} - x$	solvant	х	х				
État final	$x = x_{f}$	$6.0 \times 10^{-1} - x_{\rm f}$	solvant	$X_{f}$	$X_{f}$				

4. Si la réaction est totale, il ne reste plus d'acide lactique dans la solution en fin de réaction, donc :

 $x_f = x_{\text{max}} \text{ et } 6.0 \times 10^{-1} - x_{\text{max}} = 0, \text{ soit } x_{\text{max}} = 6.0 \times 10^{-1} \text{ mol.}$ 

5. Par conséquent, si elle est totale,  $[H_3O^+] = x_{max} = 6.0 \times 10^{-1}$  mol. Le pH de la solution obtenu étant de 1,9, sa concentration en ions oxonium est donc de :

$$\begin{split} [H_3O^+] &= 10^{-pH} = 10^{-1,9} = 1,2 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot L^{-1}. \\ 1,2 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot L^{-1} &< 6,0 \times 10^{-1} \text{ mol} \cdot L^{-1}. \end{split}$$

La concentration réelle en ions oxonium est plus faible que celle attendue si la transformation était totale. La transformation n'est donc pas totale.