# TP22: Spectrophotométrie

# 1 Objectif du TP

L'objectif de ce TP est d'utiliser un spectrophotomètre pour mesurer l'absorbance d'une substance colorée acidobasique (le BBT) et de l'utiliser pour doser une solution de BBT de concentration inconnue.

Attention, il faudra mettre en marche l'ordinateur et le spectrophotomètre dès votre arrivée dans la salle pour laisser à la lampe du spectro le temps de chauffer. Ne pas l'éteindre entre les deux groupes de TP.

# 2 Principe de la spectrophotométrie

## 2.1 Spectrophotomètre

Une solution est colorée parce qu'elle contient des molécules qui absorbent certaines longueurs d'onde du spectre visible. De ce fait, la solution éclairée par de la lumière blanche ne laisse passer que les longueurs d'onde qui n'ont pas été absorbées. C'est le mélange de ces longueurs d'onde qui donne sa couleur à la solution.

Un spectrophotomètre est un appareil qui permet de mesurer la proportion de lumière absorbée par la solution à une longueur d'onde donnée. Une des conditions pour pouvoir utiliser la spectrophotométrie est donc que l'espèce étudiée absorbe une des longueurs d'onde émises par la lampe du spectrophotomètre.

Un spectrophotomètre comporte une lampe de lumière blanche qui éclaire un réseau par réflexion. La lumière dispersée par le réseau passe par une fente correctement positionnée, qui permet ainsi de sélectionner une longueur d'onde du spectre. La longueur d'onde sélectionnée peut être modifiée par rotation du réseau.

Le faisceau monochromatique de longueur d'onde  $\lambda$  ainsi constitué arrive sur une cuve d'épaisseur e, remplie de la solution à étudier, avec une intensité lumineuse  $I_0$ . Au cours d'une mesure, on place successivement dans la cuve :

- le solvant pur S. Il en ressort un faisceau d'intensité  $I_S < I_0$  du fait de l'absorption due au solvant et à la cuve.
- une solution de concentration c d'un produit P dans S. Il en ressort un faisceau d'intensité  $I \leq I_S$  du fait de l'absorption due au soluté.

Une cellule photoélectrique mesure l'intensité lumineuse en sortie de la cuve.

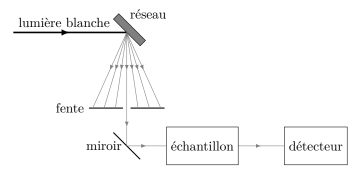


Fig. 1 : Principe d'un spectrophotomètre.

### 2.2 Absorbance, loi de Beer-Lambert

On appelle absorbance (ou densité optique) du produit P pour la longueur d'onde  $\lambda$ , la quantité A définie par

$$A = \log\left(\frac{I_S}{I}\right) \tag{1}$$

L'absorbance satisfait en général la loi de Beer-Lambert

$$A(\lambda) = \varepsilon(\lambda)ec \quad , \tag{2}$$

où  $\epsilon$  est le coefficient d'extinction molaire.

Une propriété remarquable de l'absorbance est son additivité. À une longueur d'onde  $\lambda$  donnée, pour un mélange de deux produits  $P_1$  et  $P_2$ , de coefficients d'extinction molaire respectifs  $\varepsilon_1$  et  $\varepsilon_2$ , à des concentrations  $c_1$  et  $c_2$ , l'absorbance du mélange sera  $A = A_1 + A_2 = \varepsilon_1 c_1 e + \varepsilon_2 c_2 e$ .

2021-2022 page 1/4

Lorsque deux espèces chimiques ont la même absorbance pour une longueur d'onde donnée, les points où leurs absorbances sont les mêmes est appelé **point isobestique**. L'absorbance à ces longueurs d'onde d'un mélange des deux espèces ne dépend pas de la proportion des deux espèces.

# 3 Détermination du $pK_a$ d'un indicateur coloré acido-basique

# 3.1 Rappels sur les indicateurs colorés acido-basiques

Un indicateur coloré acido-basique est une espèce chimique dont la forme acide HIn et la forme basique In $^-$  ont des couleurs différentes. Cette espèce appartient donc à un couple acide/base HIn/In $^-$ , dont on va chercher dans cette partie à déterminer le p $K_a$ .

L'indicateur coloré étudié dans ce TP est le bleu de bromotymol (BBT).

### 3.2 Manipulaiton : réalisation du faisceau de courbes d'absorbance

#### 3.2.1 Réalisation du faisceau de courbes

Des solutions  $S_i$  ( $i \in [1, 6, 7, 8, 9, 10, 11]$ ) de pH croissant, avec une concentration totale en indicateur coloré  $C = [\text{HIn}] + [\text{In}^-]$  identique ont été préparées, constituant ainsi une échelle de teintes. On donne  $C = 2,73.10^{-5} \, \text{mol} \, \ell^{-1}$ .

• Mesurer le pH des différentes solutions. Attention, pour ne pas consommer trop de solution, les mesures de pH feront l'objet d'une mise en commun : la paillassa numéro i mesurera le pH de la solution  $S_i$ . Les résultats seront reportés au tableau.

Nous allons maintenant réaliser le faisceau de courbes.

- Les cuves doivent être tenues par les faces striées. Il faut prendre toujours la même cuve introduite toujours dans le même sens (flèche à droite). La cuve doit être remplie aux 2/3 et bien enfoncée dans l'appareil.
- Pour chaque courbe, la cuve sera remplie directement sous la hotte grâce à la pipette pasteur présente dans le verre à pied se trouvant devant le bécher de solution  $S_i$ .
- Choisir l'option spectre d'absorption. On sélectionnera l'absorbance A.
- Faire le blanc en remplissant la cuve avec de l'eau et en cliquant sur mesure.
- Faire les mesures en remplissant la cuve **successivement** avec les différentes solutions par ordre de pH croissant. On n'utilisera qu'une seule cuve. Avant de cliquer sur *mesure*, il faut donner un nom à la courbe et choisir sa couleur. Pour la mesure suivante, cliquer sur *nouveau*. Entre deux mesures consécutives, vider la cuve, la rincer avec un peu de la solution suivante et la remplir.
- Les courbes sont bonnes lorsqu'elles passent toutes par le même point : le point isobestique. Pour éliminer une courbe, il faut cliquer sur son onglet. Quand le résultat est satisfaisant, imprimer.

On obtient un faisceau de courbes qui passent toute par le même point (voir figure 2). On a donc :

- La courbe acide  $A_a(\lambda)$  qui correspond à la courbe où seul HIn est présent. Cette courbe passe par un maximum pour la longueur d'onde  $\lambda_{a,\max}$ .
- La courbe basique  $A_b(\lambda)$  qui correspond à la courbe où seul In est présent. Cette courbe passe par un maximum pour la longueur d'onde  $\lambda_{b,\max}$ .
- Des courbes intermédiaires  $A_i(\lambda)$ . On note  $A_{ib}$  (respectivement  $A_{ia}$ ) l'absorbance de cette courbe à la longueur d'onde  $\lambda_{a,\max}$  (respectivement  $\lambda_{b,\max}$ ).

A l'aide du pointeur (bouton droit de la souris), relever les valeurs de  $A_{ib}$ 

2021-2022 page 2/4

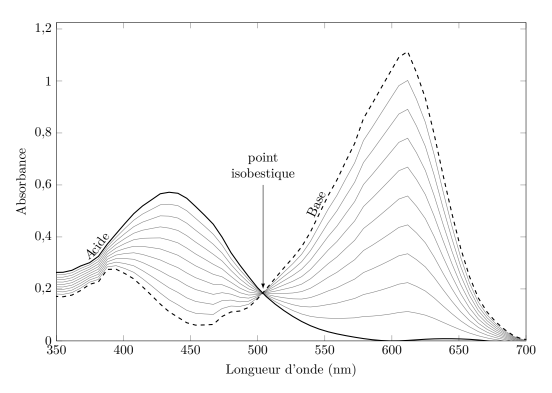


Fig. 2 : Absorbance du BBT à différents pH.

## 3.3 Exploitation : Détermination du $pK_a$ du BBT

On commence par écrire la loi de Beer-Lambert pour les solutions acide et basique

$$A_a(\lambda) = \varepsilon_a(\lambda)eC$$
 et  $A_b(\lambda) = \varepsilon_b(\lambda)eC$  (3)

Pour une courbe intermédiaire, on a

$$Ai(\lambda) = \varepsilon_a(\lambda)e[\operatorname{Hin}]_i + \varepsilon_b(\lambda)e[\operatorname{In}^-]_i = x_i A_a(\lambda) + (1 - x_i)A_b(\lambda) \quad \text{avec} \quad x_i = \frac{[\operatorname{HIn}]}{C}$$
(4)

Par ailleurs, le pH de cette solution est pH<sub>i</sub> = pK<sub>a</sub> + log  $\left(\frac{[\text{In}^-]_i}{[\text{HIn}]_i}\right)$  = pK<sub>a</sub> + log  $\left(\frac{1-\xi_i}{x_i}\right)$ . Donc finalement

$$pK_a = pH_i + \log\left(\frac{A_i(\lambda) - A_b(\lambda)}{A_a(\lambda) - A_i(\lambda)}\right)$$
(5)

On choisira  $\lambda = \lambda_{b,\text{max}}$ .

• Pour cette longueur d'onde, calculer la valeur p $K_{ai}$  obtenue pour chaque pH, puis la valeur moyenne du p $K_a$ .

# 4 Tracé du diagramme de distribution

On souhaite tracer sur un même graphique  $x = \frac{[\text{HIn}]}{C}$  et  $1 - x = \frac{[\text{In}^-]}{C}$ . Or, on a

$$x_i = \frac{A_i(\lambda) - A_b(\lambda)}{A_a(\lambda) - A_b(\lambda)} \tag{6}$$

En se plaçant à  $\lambda = \lambda_{b,\text{max}}$ , tracer le diagramme de distribution expérimental du BBT. Le comparer au diagramme attendu et en déduire une autre valeur du p $K_a$ .

# 5 Dosage d'une solution de faible concentration

### 5.1 Principe

Nous allons voir comment déterminer la concentration d'une solution par spectrophotométrie. Le dosage se fait en trois étapes :

2021-2022 page 3/4

- Choix d'une longueur d'onde appropriée;
- Construction d'une échelle de concentrations pour cette longueur d'onde;
- Dosage de la solution inconnue.

### 5.2 Choix de la longueur d'onde

La courbe d'absorbance de la solution  $S_6$  (présente sous la hotte) présente un pic pour une longueur d'onde voisine de  $620 \,\mathrm{nm}$ . C'est cette longueur d'onde que nous allons utiliser.

- Compléter le faisceau de courbes avec celle de la solution  $S_6$ .
- Repérer la longueur d'onde  $\lambda_{\text{max}}$  ainsi que l'absorbance correspondante  $A_{\text{max}}$ .

## 5.3 Manipulation : établissement de l'échelle des concentrations

L'objectif est d'établir une échelle  $A_{\text{max}} = f(c)$  pour le BBT. on s'associera par paires de binômes pour préparer les solutions, c'est-à-dire qu'un binôme travaillera sur les solutions  $S_A$ ,  $S_B$ ,  $S_C$  et l'autre sur les solutions  $S_D$ ,  $S_E$  et  $S_6$ . Les résultats seront mis en commun.

• Prélever environ  $50 \,\mathrm{m}\ell$  de la solution  $S_6$  et réaliser dans des béchers, avec des pipettes jaugées appropriées, les mélanges indiqués dans le tableau ci-dessous :

Solution	$S_A$	$S_B$	$S_C$	$S_D$	$S_E$	$S_6$
Volume de $S_6 \ (\mathrm{m}\ell)$	5,0	5,0	5,0	10,0	20,0	Volume restant
Volume d'eau distillée (m $\ell$ )	20,0	10,0	5,0	5,0	5,0	0
c	$0,\!2C$	$0,\!33C$	0,5C	$0,\!67C$	0.8C	C

- Choisir l'option acquisition manuelle. Choisir une seule longueur d'onde  $\lambda_{\text{max}}$  déterminée précédemment. La grandeur mesurée en abscisse est c en mol  $\ell^{-1}$ .
- Faire le blanc avec l'eau.
- Faire les acquisitions manuelles pour chaque concentration. Avant chaque mesure, indiquer la concentration de la solution contenue dans la cuve, par exemple 4,8e-5 (avec une virgule comme séparateur décimal).
- Relever les coordonnées de chaque point, les reporter dans un script python pour faire une régression linéaire.
- Revenir à la page précédente en cliquant sur affichage puis spectro.

#### 5.4 Détermination d'une concentration inconnue

On dispose d'une solution S obtenue par dillution de  $S_6$ , de concentration  $c_S$  inconnue en BBT qu'on cherche à déterminer.

- Faire une acquisition manuelle avec la solution S.
- $\bullet$ Reporter ce point sur la droite tracée par régression linéaire et en déduire la valeur de  $c_S$ .

2021-2022 page 4/4