buzzer

 Ag^{+}

 NO_{2}

TD16: Oxydoréduction – corrigé

Exercice 1 : Couple oxydant-réducteur

On peut former les couples oxydant/réducteur suivants :

Exercice 2: Nombre d'oxydation

$$\begin{array}{lll} \mathbf{PbO_4}^{\mathbf{3}-} \colon \mathrm{no}(\mathrm{O}) \!\!=\!\! \mathrm{II} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{Pb}) \!\!=\!\! \mathrm{V} & \mathbf{P_2O_5} \colon \mathrm{no}(\mathrm{O}) \!\!=\!\! \mathrm{II} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{P}) \!\!=\!\! \mathrm{V} & \mathbf{ClO_4}^- \colon \mathrm{no}(\mathrm{O}) \!\!=\!\! \mathrm{II} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{Cl}) \!\!=\!\! \mathrm{VII} \\ \mathbf{H_2O_2} & \colon \mathrm{no}(\mathrm{H}) \!\!=\!\!\! +\!\! \mathrm{I} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{O}) \!\!=\!\! -\!\! \mathrm{II} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{H}) \!\!=\!\!\! -\!\! \mathrm{I} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{H}) \!\!=\!\!\! -\!\! \mathrm{I} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{Li}) \!\!=\!\!\! +\!\! \mathrm{I} & \mathbf{SO_4}^{\mathbf{2}^-} \colon \mathrm{no}(\mathrm{O}) \!\!=\!\!\! -\!\! \mathrm{II} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{S}) \!\!=\!\! \mathrm{VII} \\ \mathbf{N_2O_5} & \colon \mathrm{no}(\mathrm{O}) \!\!=\!\! -\!\! \mathrm{II} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{N}) \!\!=\!\! \mathrm{V} & \mathbf{SO_4}^{\mathbf{2}^-} \colon \mathrm{no}(\mathrm{O}) \!\!=\!\! -\!\! \mathrm{II} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{S}) \!\!=\!\! \mathrm{VII} \\ \mathbf{N_2O_5} & \colon \mathrm{no}(\mathrm{O}) \!\!=\!\! -\!\! \mathrm{II} \, ; \, \mathrm{no}(\mathrm{N}) \!\!=\!\! \mathrm{VII} \\ \end{array}$$

Exercice 3 : Demi-équations d'oxydoréduction

On obtient les demi-équations suivantes :

- 1. $2 \text{ClO}^-(\text{aq}) + 4 \text{H}^+ + 2 \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cl}_2 + 2 \text{H}_2 \text{O}$
- 2. $NO_3^-(aq) + 4H^+ + 3e^- \rightleftharpoons NO(g) + 2H_2O$
- 3. $\operatorname{Cr}_{2}\operatorname{O}_{7}^{2-}(\operatorname{aq})+14\operatorname{H}^{+}+6\operatorname{e}^{-} \Longrightarrow 2\operatorname{Cr}^{3+}(\operatorname{aq})+7\operatorname{H}_{2}\operatorname{O}$
- 4. $HCOOH(aq) + 4H^{+} + 4e^{-} \rightleftharpoons CH_3OH(aq) + H_2O$
- 5. $CH_3CHO(aq) + 2H^+ + 2e^- \rightleftharpoons CH_3CH_2OH(aq)$

Exercice 4: Loi de Nernst

$$\mathbf{Hg^{2+}/Hg_2^{2+}} : 2 \,\mathrm{Hg^{2+}} + 2 \,\mathrm{e^-} \Longrightarrow \mathrm{Hg_2^{2+}}, \ \mathrm{donc} \ E = E^0 + \frac{RT}{2F} \ln \frac{[\mathrm{Hg^{2+}}]^2}{[\mathrm{Hg_2^{2+}}]^2} \simeq E^0 + \frac{0.06}{2} \log \frac{[\mathrm{Hg^{2+}}]^2}{c_0[\mathrm{Hg_2^{2+}}]^2}$$

$$\mathbf{Pb^{2+}/Pb(s)}$$
 : $\mathbf{Pb^{2+}} + 2e^{-} \Longrightarrow \mathbf{Pb(s)}$, donc $E = E^{0} + \frac{RT}{2F}\ln[\mathbf{Pb^{2+}}] \simeq E^{0} + \frac{0.06}{2}\log\frac{[\mathbf{Pb^{2+}}]}{c_{0}}$

$$\mathbf{PbSO_4(s)}/\mathbf{Pb(s)}$$
: $\mathbf{PbSO_4(s)} + 2e^- \iff \mathbf{Pb(s)} + \mathbf{SO_4^{2-}}, \text{ donc } E = E^0 + \frac{RT}{2F} \ln \frac{c_0}{[\mathbf{SO_4^{2-}}]}.$

$$\mathbf{AgBr}(\mathbf{s})/\mathbf{Ag}(\mathbf{s}) : \mathrm{AgBr}(\mathbf{s}) + \mathrm{e}^{-} \Longrightarrow \mathrm{Ag}(\mathbf{s}) + \mathrm{Br}^{-}, \ \mathrm{donc} \ E = E^{0} + \frac{RT}{F} \ln \frac{c_{0}}{[\mathrm{Br}^{-}]}$$

$$\mathbf{BrO_3}^-/\mathbf{Br_2(aq)} : 2\,\mathrm{BrO_3}^- + 12\,\mathrm{H}^+ + 10\,\mathrm{e}^- \Longrightarrow \mathrm{Br_2(aq)} + 6\,\mathrm{H_2O}, \,\mathrm{donc}\,\,E = E^0 + \frac{RT}{10F}\ln\frac{[2\,\mathrm{BrO_3}^-]^2[\mathrm{H}^+]^{12}}{[\mathrm{Br_2}]c_0^{13}}$$

$$\mathbf{O_2(g)/H_2O_2} : O_2(g) + 2 H^+ + 2 e^- \Longrightarrow H_2O_2 \text{ donc } E = E^0 + \frac{RT}{2F} \ln \frac{[H^+]^2 p(O_2)}{[H_2O_2]p_0c_0}$$

$$\mathbf{Hg_2Cl_2(s)/Hg(\ell)}$$
: $\mathbf{Hg_2Cl_2(s) + 2e^-} \rightleftharpoons 2\mathbf{Hg(\ell) + 2Cl^-}$ donc $E = E^0 + \frac{RT}{2F} \ln \frac{c_0^2}{|Cl^-|^2}$

$$HClO/Cl_2(g) : 2 HClO + 2 H^+ + 2 e^- \Longrightarrow Cl_2(g) + 2 H_2O \text{ donc } E = E^0 + \frac{RT}{2F} \ln \frac{[HCLO]^2[H^+]^2 p_0}{p(Cl_2)c_0^4}$$

Exercice 5 : PILE ZINC/ARGENT

1. Équations aux électrodes :

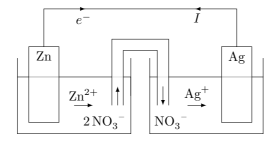
$$Ag^+ + e^- \longrightarrow Ag(s) \text{ et } Zn(s) \longrightarrow Zn^{2+} + 2e^-.$$

L'équation bilan globale est :

$$2 \operatorname{Ag}^+ + \operatorname{Zn}(s) \longrightarrow 2 \operatorname{Ag}(s) + \operatorname{Zn}^{2+}$$
.

- 2. La fem de cette pile à t=0 est donnée par $e=E(\mathrm{Ag}^+/\mathrm{Ag})$ $E(\mathrm{Zn}^{2+}/\mathrm{Zn})$
 - La formule de Nernst donne :
 - $-E(Ag^{+}/Ag) = E^{0}(Ag^{+}/Ag) + \frac{RT}{F} \ln \frac{[Ag^{+}]}{G}$
 - $-E(\operatorname{Zn}^{2+}/\operatorname{Zn}) = E^{0}(\operatorname{Zn}^{2+}/\operatorname{Zn}) + \frac{RT}{2F} \ln \frac{[\operatorname{Zn}^{2+}]}{[\operatorname{Cn}^{2+}]}$

Avec les données de l'énoncé, on trouve $e = 1.53 \,\mathrm{V}$



3. La constante d'équilibre de cette réaction est $K=10^{\frac{2\times 1.53}{0.06}} \simeq 10^{51} \gg 10^4$, on peut donc considérer que la réaction est totale. On fait un tableau d'avancement :

	$2Ag^{+}$	+	Zn	=	Zn^{2+}	+	$2\mathrm{Ag}$
état initial état intermédiaire état final	$\begin{array}{c} n_0 \\ n_0 - 2\xi \\ 0 \end{array}$		excès excès		n_0 $n_0 + \xi$ $\frac{3}{2}n_0$		excès excès excès

Chaque atome d'argent a libéré un électron, il y a donc 0,1 mol d'électrons qui ont circulé dans le circuit, de qui correspond à une charge $Q = 0.1 \times F \simeq 9650 \,\mathrm{C}$

Exercice 6: FONCTIONNEMENT D'UNE PILE

- 1. Voir schéma
- 2. Voir schéma
- 3. Ce sont les électrons qui transportent la charge dans le buzzer.
- 4. Dans la pile les porteurs de charge sont les ions. (voir schéma pour le sens de déplacement).
- 5. Équations aux électrodes :

$$Ag^+ + e^- \longrightarrow Ag(s) \text{ et } Pb(s) \longrightarrow Pb^{2+} + 2e^-.$$

L'équation bilan totale est :

$$2 \operatorname{Ag}^+ + \operatorname{Pb}(s) \longrightarrow 2 \operatorname{Ag}(s) + \operatorname{Pb}^{2+}.$$

- 6. Le quotient de réaction est donné par $Q = \frac{[\text{Pb}^{2+}]c_0}{[\text{Ag}^+]^2}$. À l'instant initial il vaut $Q_0 = \frac{0.1}{0.1^2} = 10$.
- 7. La constante d'équilibre de la pile est donnée par $K=10^{\frac{2}{0.06}(E_{Ag^+/Ag(s)}^0-E_{Pb^2+/Pb(s)}^0)}\simeq 10^{31}>Q$. La réaction va donc consommer les réactifs et la pile va débiter du courant. On remarque également que la réaction est totale.

Exercice 7 : CAPACITÉ D'UNE PILE

1. (Essentiellement la même pile que celle de l'exercice 5)

 $Ag^+ + e^- \longrightarrow Ag(s) \text{ et } Zn(s) \longrightarrow Zn^{2+} + 2e^-.$

L'équation bilan totale est :

Pb

 Pb^{2+}

 $2 NO_2$

$$2 \operatorname{Ag}^+ + \operatorname{Zn}(s) \longrightarrow 2 \operatorname{Ag}(s) + \operatorname{Zn}^{2+}.$$

- 2. La pile débite 15 mA pendant 5 heures, la charge qui a circulé est donc $Q = it = 15 \times 10^{-3} \times 5 \times 3600 = 270$ C.
- 3. Chaque électron qui circule dans le circuit est produit par le dépôt d'un ion Ag⁺ sur l'électrode d'argent, le nombre de moles d'électrons ayant circulé est $n_e = \frac{Q}{F} = \frac{270}{96500} = 2.8 \times 10^{-3}$ mol la masse d'argent déposée est $m_{\rm Ag} = n_e M({\rm Ag}) \simeq 302 \, {\rm mg}$
- 4. Pour chaque Ag^+ qui réagit il y a $\frac{1}{2}$ Zn^{2+} qui apparaît, il y a donc $n_{Zn} = \frac{n_e}{2} = 1.4 \times 10^{-3} \,\mathrm{mol}$ d'ions Zn^{2+} qui sont
 - Dans l'état final, la concentration en Zn²⁺ sera de $C_f = C + \Delta C = C + n_{\rm Zn}/V = 0.114 \, {\rm mol} \, \ell^{-1}$
- 5. La quantité maximale d'électrons que peut faire circuler cette pile est égale à la quantité d'ions Ag+ initialement présents, soit $n_e^{max} = 5 \times 10^{-3}$ mol et la quantité d'électricité correspondante est $Q_{max} = n_e^{max} F \simeq 482$ C

Exercice 8 : Dosage de l'eau oxygénée

1. On écrit les demi-équations de réaction :

$$--\operatorname{MnO_4}^- + 8\operatorname{H}^+ + 5\operatorname{e}^- \Longleftrightarrow \operatorname{Mn}^{2+} + 4\operatorname{H}_2\operatorname{O}$$

$$-O_2 + 2H^+ + 2e^- \Longrightarrow H_2O_2$$

Donc on obtient l'équation de la réaction de dosage suivante :

$$5 \text{ H}_2 \text{O}_2 + 2 \text{ MnO}_4^- + 6 \text{ H}^+ \Longrightarrow 2 \text{ Mn}^{2+} + 8 \text{ H}_2 \text{O} + 5 \text{ O}_2$$

- 2. Protocole : On prélève 10,0 mL de H₂O₂ avec une pipette jaugée, et on le verse dans un bécher, avec agitateur magnétique. On verse ensuite progressivement avec une burette graduée le MnO_4^- . On repère l'équivalence avec le changement de couleur de la solution (incolore avant quand tout le MnO_4^- réagit instantanément donc disparaît, et violet après quand il reste en solution).
- 3. La quantité d'ions permanganate introduits à l'équivalence est $n_{\text{MnO}} = C'V'_E = 3.52 \times 10^{-3} \,\text{mol}$. La quantité de H_2O_2 ayant réagi est donc telle que $\frac{n_{H_2O_2}}{5} = \frac{n_{MnO_4}^{-}}{2}$ (faire un tableau d'avancement!). La concentration en H_2O_2 est

$$[\mathrm{H_2O_2}] = \frac{n_{\mathrm{H_2O_2}}}{V} = \frac{5n_{\mathrm{MnO_4}}^-}{2V} = \frac{5C'V_E'}{2V} = 0.88 \,\mathrm{mol}\,\ell^-$$

 $[\mathrm{H}_2\mathrm{O}_2] = \frac{n_{\mathrm{H}_2\mathrm{O}_2}}{V} = \frac{5n_{\mathrm{MnO}_4}^{-}}{2V} = \frac{5C'V_E'}{2V} = 0,88\,\mathrm{mol}\,\ell^{-1}$ et le titre massique est $t = [\mathrm{H}_2\mathrm{O}_2]M(\mathrm{H}_2\mathrm{O}_2) = 30\,\mathrm{g}\,\ell^{-1}$, ce qui correspond bien à la valeur annoncée.