TD19: Acides-bases, précipitation - corrigé

Exercice 1 : Acide éthanoïque

- 1. L'acide éthanoïque est un acide faible car il n'est pas totalement dissocié dans l'eau, s'il l'était on aurait $[H_3O^+]=c=2.0\times 10^{-3}\,\mathrm{mol/l}$ et dans ce cas on aurait $pH=-\log(c)=2.7<3.9$.
- 2. $CH_3COOH + H_2O \longrightarrow CH_3COO^- + H_3O^+$
- 3. Comme le pH est très inférieur à 7, on peut négliger l'autoprotolyse de l'eau et on a le tableau d'avancement suivant :

	CH ₃ COOH	+ H ₂ O	\longrightarrow	CH ₃ COO	+	H ₃ O ⁺
init.	$c \times V$	∞		0		0
fin.	$c \times V - \xi_f$	∞		ξ_f		ξ_f

La valeur du pH mesurée donne la concentration de H_3O^+ à l'équilibre et donc $\xi_f: -\log(\xi_f/V)=3$.9. L'avancement volumique final de la réaction est $\xi_f/V=10^{-3.9}\simeq 1,3\times 10^{-4}\,\mathrm{mol/l}$. La constante d'acidité de l'acide éthanoïque est $K_A=\frac{\xi_f^2}{c-\xi_f/V}\simeq 9\times 10^{-6}$

Exercice 2: Influence de la dillution

- 1. $HF + H_2O \longrightarrow F^- + H_3O^+$
- 2. On établit le tableau d'avancement volumique associé à la réaction ci-dessus (en négligeant l'autoprotolyse de l'eau) :

	HF	+	H ₂ O	\longrightarrow	F-	+	H ₃ O ⁺
init.	c_1		∞		0		0
fin.	$c_1 - \xi_{vf}$		∞		ξ_{vf}		ξ_{vf}

Pour déterminer le pH il faut trouver ξ_{vf} et donc résoudre l'équation : $\frac{\xi_{vf}^2}{c_1 - \xi_{vf}} = 10^{-3.2}$. On trouve $\xi_{vf} \simeq 7.6 \times 10^{-3}$ mol/l. Soit $pH = -\log(7.6 \times 10^{-3}) \simeq 2.1$

- 3. La concentration devient $c_2=c_1/10=0.01\,\mathrm{mol/l}$. On résout la même équation que dans la question précédente et on trouve $\xi_{vf}\simeq 2.2\times 10^{-3}\,\mathrm{mol/l}$ et $pH\simeq 2.7$
- 4. Si la dillution n'avait pas d'effet sur l'avancement de la réaction, diviser la concentration en acide par 10 reviendrait à augmenter le pH de 1. Or on remarque que le pH n'augmente que de 0.6, ce qui signifie que lors de la dillution des ions H₃O⁺ sont créés et donc la dillution a tendance à augmenter l'avancement final de la réaction.

Exercice 3 : Dissolution de l'acide propanoïque

C'est presque le même exercice que le précédent!

1. On établit le tableau d'avancement de la réaction de l'acide avec l'eau :

	C ₂ H ₃ COOH	+	H ₂ O	\longrightarrow	C ₂ H ₃ COO	+	H ₃ O ⁺
init.	C		∞		0		0
fin.	$C - \xi_{vf}$		∞		ξ_{vf}		ξ_{vf}

Pour déterminer ξ_{vf} on doit résoudre l'équation : $\frac{\xi_{vf}^2}{c_1-\xi_{vf}}=10^{-4.87}$. On trouve $\xi_{vf}\simeq 3.6\times 10^{-4}$ mol/l. Le taux de dissociation est $x=\xi_{vf}/C=3$. 6%, il est faiblement dissocié.

2. Le pH de la solution est $pH = -\log(\xi_{vf}) \simeq 3{,}44$

Exercice 4 : DIAGRAMME DE PRÉDOMINANCE

1. Diagrammes de prédominance :



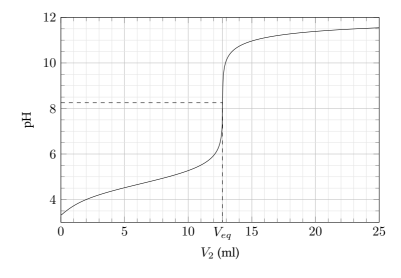
- (a) Les deux espèces chimiques mises en solution ont des domaines de prédominance disjoints. Elles ne peuvent pas être simultanément prédominantes.
 - (b) Le système va se transformer suivant la réaction : $HNO_2 + CH_3NH_2 \longrightarrow NO_2^- + CH_3NH_3^+$
 - (c) La constante d'équilibre de cette réaction est $K=10^{10.7-3.3}=10^{7.4}\simeq 2,51\times 10^7$
- 3. Tableau d'avancement :

	HNO ₂	+	CH ₃ NH ₂	\longrightarrow	NO ₂	+	CH ₃ NH ₃ ⁺
init.	C_1V_1		C_2V_2		0		0
fin.	$C_1V_1 - \xi_f$		$C_2V_2 - \xi_f$		ξ_f		ξ_f

Comme $C_1V_1=C_2V_2=CV$, on peut écrire à l'équilibre : $\frac{\xi_f^2}{(CV-\xi_f)^2}=K$ d'où $\frac{\xi_f}{CV-\xi_f}=\sqrt{K}$. Soit enfin $\xi_f=CV\frac{\sqrt{K}}{1+\sqrt{K}}=0.9998\times CV\simeq CV=5\times 10^{-4}\,\mathrm{mol}$

La réaction peut donc être considérée comme totale (on aurait pu le deviner car $K > 10^4$)

Exercice 5 : Dosage du vinaigre



- 1. L'équation de la transformation chimique étudiée est : $CH_3COOH + HO^- \longrightarrow CH_3COO^- + H_2O$
- 2. Le quotient de cette réaction est $Q_r = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-]c_0}{[HO^-][CH3COOH]}$. Dans l'état d'équilibre on a $Q_r = K$ où K est la constante d'équilibre du système.

À l'équilibre, on a également $\frac{1}{c_0^2}[H_3O^+][HO^-]=K_e$, on en déduit qu'à l'équilibre $[HO^-]/c_0=K_ec_0/[H_3O^+]$. La constante d'équilibre de la réaction étudiée est donc :

$$K = \frac{1}{K_e} \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{c_0[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{K_A}{K_e} = 10^{-pK_A + pK_e} = 10^{9.2}$$
(1)

La valeur de K ne dépend évidemment pas de la composition initiale du système.

3. Le point d'équivalence est caractérisé par un saut de pH, on le détermine graphiquement (par exemple par la méthode des tangentes) on trouve $v_{eq} \simeq 12.7$ ml. En notant c la concentrations en acide éthanoïque du vinaigre, on a la relation

$$\frac{c}{10}V_1 = c_2 v_{eq}$$
 d'où $c = 10 \frac{c_2 v_{eq}}{V_1} \simeq 1.3 \times 10^{-1} \,\text{mol}/\ell$ (2)

4. Si on se place à $V_2 = v_{eq}/2$. On a introduit une quantité d'ions HO⁻ suffisante pour consommer la moitié de l'acide éthanoïque initialement présent. On aura donc dans ce cas [CH₃COOH] = [CH₃COO⁻] et $pH = pK_A = 4$.8. Cela correspond plutôt bien à la valeur lue sur la courbe de dosage à la demi-équivalence ($pH \simeq 5$).

Exercice 6: Dissolution du phosphate de Calcium

- 1. L'équation de dissolution du phosphate de calcium dans l'eau est : $Ca_3(PO_4)_2 \longrightarrow 3 Ca^{2+} + 2 PO_4^{3-}$
- 2. À saturation, on peut dissoudre m=7,30 g de phosphate de calcium ce qui correspond à $n=\frac{m-m'}{M}\simeq 2,35\times 10^{-2}$ mol. À l'équilibre on a donc $n_{\text{Ca}_2^+}=3n$ et $n_{\text{PO}_4^{3-}}=2n$. Donc finalement la constante d'équilibre est $K=\frac{1}{c^5}[\text{Ca}^{2+}]^3[\text{PO}_4^{3-}]^2\simeq 3,71$

Exercice 7 : DISSOLUTION DU SEL DE CUISINE

L'équation de dissolution du sel de cuisine est NaCl \longrightarrow Na⁺ + Cl⁻ à saturation, on a $\frac{1}{c_0^2}[Na+][Cl-]=x^2=K_s$. Donc la quantité de matière de NaCl que l'on peut dissoudre dans l'eau est x=6,24 mol soit $m\simeq 365,3$ g

2017-2018