# Suivi pH-métrique d'une réaction de dosage acide – base

### Introduction: « doser »

« **Doser** », c'est déterminer la quantité de matière, la masse, la concentration (massique ou molaire), etc. d'une espèce chimique présente au sein d'un milieu donné.

Au lycée, la plupart du temps, on dose des ions ou des molécules dissous dans des solutions aqueuses.

Il y a principalement deux façons de procéder.

<u>Voie 1</u>: **On compare** notre solution à des solutions dans lesquelles la concentration de l'espèce qui nous intéresse est connue et quand ça coïncide, on a trouvé notre concentration inconnue.

La méthode s'appelle alors « étalonnage » et a été proposée en classe de  $1^{\text{ère}}$  S ainsi qu'au cours d'une séance précédente.

 $\underline{\text{Voie 2}}$ : On fait **réagir** l'espèce à doser : on la confronte à une autre espèce chimique, (un réactif), il se produit une transformation chimique sur laquelle on peut travailler avec précision si :

- on sait écrire une équation de la réaction qu'on associe à la transformation observée ;
- on connaît le volume de notre solution d'espèce apporté ;
- on arrive à détecter avec précision la quantité de réactif qui permet d'en finir avec la transformation. (on appelle cela <u>atteindre l'équivalence de la réaction de dosage</u>)

Avec tous ces « si » réalisés on peut faire des calculs simples et déterminer la concentration de notre espèce en solution.

#### Présentation de la voie 2 :

Considérer, mettre en œuvre et exploiter une réaction de dosage

L'espèce que nous voulons doser, dont nous cherchons à déterminer la concentration, peut réagir avec une autre espèce chimique. Si nous arrivons à suivre la transformation, à détecter quand nous avons fini de consommer notre espèce à doser (le réactif titré), il y aura moyen de dresser des bilans de quantités de matière, de procéder à des calculs simples et de remonter à la concentration cherchée.

La réaction chimique considérée est alors logiquement appelée « réaction de dosage ».

L'espèce à doser est donc appelée réactif titré, l'espèce que l'on va apporter progressivement est appelée ici réactif titrant.

La réaction de dosage... Il faut en trouver une qui convient :

- « rapide » ;
- « totale » ;
- « unique ».
- pour laquelle on détecte facilement quand : « ça y est, on a fini », « ça y est, on a versé pile-poil la quantité de réactif titrant nécessaire pour consommer toute l'espèce (réactif titré) initialement apportée », « on a apporté les réactifs dans les proportions stœchiométriques de la réaction », ...
- ... « Nous avons atteint l'équivalence de la réaction de dosage »

Si les trois premières conditions sont réalisées, il y a toujours moyen de s'arranger pour la détection de l'équivalence. On peut :

- suivre l'évolution d'une grandeur au fur et à mesure que la réaction avance, c'est à dire que l'on verse petit à petit du réactif : évolution du pH, de la conductivité de la solution... En réfléchissant, on saura interpréter cette évolution et en déduire pour quelle quantité de réactif apporté on s'est trouvé à l'équivalence.
- utiliser un indicateur de fin de réaction ; (s'il est coloré c'est sympa)
- etc...

# Doser à l'aide d'une réaction acide-base, 1ère Partie : Présentation

Nous allons travailler dans le cadre de réactions acide-base et nous envisageons de doser une solution d'acide chlorhydrique  $(H_3O^+_{(aq)} + Cl^-_{(aq)})$  à l'aide d'une solution de soude  $(Na^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)})$ .

## Rappel:

Le chlorure d'hydrogène HCl étant l'acide d'un couple de  $pK_A = -5$ , on peut considérer que cet acide est fort, c'est-à-dire totalement dissocié dans l'eau.

Une solution d'acide chlorhydrique de concentration  $c_A$  n'est donc pas une solution de  $HCl_{(aq)}$ , mais plutôt une solution de  $(H_3O^+_{(aq)} + Cl^-_{(aq)})$  qui contient  $c_A$  mol. $L^{-1}$  d'ions oxonium  $H_3O^+$ . On les dose par les ions  $HO^-$  de la solution de soude.

Ecrivons la réaction de dissociation de HCl:

Ecrivons la réaction de dosage :

Cette réaction est rapide et totale (comme toutes les réactions de dosage) Son caractère total peut être démontré en calculant sa constante d'équilibre.

Considérons donc que l'on veuille doser une solution d'acide chlorhydrique par une solution de soude. Nous allons aujourd'hui suivre le pH du mélange au fur et à mesure de l'addition de soude, peut être que ce pH va évoluer de façon particulière et nous permettre de détecter l'équivalence (on aura donc réalisé un dosage par suivi pH-métrique).

Schéma du dispositif expérimental (incluant un pH-mètre)

Notre problème pratique : comment détecter l'équivalence ?

Nous allons, au cours de cette première séance, réaliser les protocoles de dosage tout en connaissant les résultats à l'avance, c'est à dire procéder avec des solutions connues.

Ainsi nous pourrons réaliser des calculs prévisionnels et prévoir pour quel volume de soude versé nous devrions atteindre l'équivalence.

Puis nous procéderons à l'addition de solution de soude et nous noterons l'évolution du pH. Enfin nous observerons sur la courbe pH =  $f(V_{vers\acute{e}})$  s'il existe une singularité au niveau de l'équivalence (dont nous connaîtrons à l'avance la position).

### **TP 1**

Proposer et mettre en œuvre un mode opératoire pour la réalisation des protocoles de suivi pH-métrique pour les réactions correspondant aux dosages suivants :

- acide chlorhydrique par soude (voir présentation);
- acide éthanoïque par soude ;
- soude par acide chlorhydrique.

Les solutions sont de concentrations connues, les prises d'essai (prise d'essai = volume prélevé de la solution de réactif titrant à doser) sont connues, la valeur du V<sub>E</sub> peut être prévue par le calcul.

Observer la courbe obtenue et proposer une conclusion à propos de l'évolution du pH avant l'équivalence, aux alentours de l'équivalence et après l'équivalence. Cette conclusion sera généralisée pendant la séance (avec quelques ajustement selon la nature de la réaction de dosage)

#### TP 2

- a. Validation de la teneur en acide éthanoïque dans un vinaigre
- b. Validation de la teneur en soude dans un liquide déboucheur de canalisations.

### Conclusions générales

On présente les différentes façons de détecter l'équivalence :

- saut de pH;
- Point d'inflexion de la courbe pH = f(V) (méthode des tangentes)
- maximum de la dérivée (courbe dpH/dV = f(V))
- Virage d'un indicateur coloré acido-basique bien choisi.

On note bien des résultats analogues mais "inversés" si on réalise des dosages acide-par-base au lieu de base-par-acide.

On présente les différences qui apparaissent lorsqu'on réalise le dosage d'un acide partiellement dissocié ou d'un acide totalement dissocié :

- réaction de dosage à considérer;
- forme de la courbe pH = f(V);
- pH à l'équivalence;

On commence à développer une explication sur le fonctionnement et la nature d'un indicateur coloré acidobasique...