EXEMPLES DE TRACES DE DIAGRAMMES Potentiel-pH

I) RAPPELS SUR LES SOLUTIONS AQUEUSES:

1°) Acides et bases :

- Un acide (au sens de Brönsted) est une espèce capable de libérer un proton H⁺ (ou de capter un HO⁻).
- Une base (au sens de Brönsted) est une espèce capable de capter un proton H⁺ (ou de libérer un HO⁻).
- $pH = -log[H_3O^+]$ avec $[H_3O^+] = C_{H_3O_+}/C_{ref}$, c'est-à-dire que $[H_3O^+]$ est le nombre de mol.L⁻¹ de H_3O^+ .

• AH + H₂O = A⁻ + H₃O⁺
$$K_A = \frac{h[A^-]}{\lfloor AH \rfloor}$$
 avec $h = [H_3O^+]$. On pose aussi $pK_A = -\log K_A$.

• On a aussi $K_e = h[HO^-]$ avec $K_e = 10^{-14}$ à 298 K.

2°) Oxydoréduction en solution :

a)Vocabulaire:

- Un oxydant (Ox) est un accepteur d'électrons.
- Un réducteur (Red) est un donneur d'électrons.
- Couple Redox Ox/Red : αOx +ne⁻ ⇒ βRed (½ réaction rédox).
- Ox est l'oxydant. On dit aussi que c'est la forme oxydée du couple.
- Red est le réducteur. On dit aussi que c'est la forme réduite du couple.
- Une ½ réaction rédox n'est pas une véritable réaction chimique car elle ne peut se produire toute seule sans qu'une autre ½ réaction se produise simultanément. Ceci est lié à l'instabilité de l'électron en solution.
- Lors d'une réaction rédox entre 2 couples $\lambda_1 Ox_1 + \lambda_2 Red_2 = \gamma_1 Red_1 + \gamma_2 Ox_2$, qui se déplace vers la droite, l'oxydant est Ox_1 . Il oxyde le réducteur Red_2 pour le transformer en la forme oxydée Ox_2

b)Rappel des conventions :

- L'anode est toujours l'électrode où se fait la réaction d'oxydation.
- La **c**athode est toujours l'électrode où se fait la réaction de rédu**c**tion.
- Une anode est donc le pôle + ou le pôle selon que l'on a un électrolyseur ou une pile.

$$\underline{c) Relation \ de \ Nernst:} \ \ Pour \ \alpha Ox \ +ne^- \Longleftrightarrow \beta \, Red \ , \ on \ a: \ E = E_{Ox/Red}^0 + \frac{RT}{n\mathcal{F}} ln \left(\frac{\mathbf{a}_{Ox}^{-\alpha}}{\mathbf{a}_{Dx}^{-\beta}} \right). \ Avec \ \mathcal{F} = \mathcal{N} \left| e \right| \approx 96500 \ C$$

On préfère utiliser les log décimaux. Or, $\ln x = (\ln 10)(\log x) = 2,3\log x$. Et $\frac{2,3RT}{\mathcal{F}} \approx 0,06$ à 298K.

D'où la formule approchée que l'on utilisera :
$$E = E_{\text{Ox/Red}}^0 + \frac{0.06}{n} \log \left(\frac{\mathbf{a}_{\text{Ox}}^{\alpha}}{\mathbf{a}_{\text{Red}}^{\beta}} \right).$$

 $E_{\text{Ox/Red}}^0$ est le <u>potentiel standard</u> du couple. Il dépend parfois du pH. Si c'est le cas, on donne <u>en général</u> dans les tables sa valeur <u>pour pH = 0</u>. <u>Mais</u> il arrive quelques fois qu'on donne sa valeur <u>pour pH = 14</u>. Attention !

d)Relation entre les potentiels standards :

$$\Delta_{\rm r} G^0 = -n \mathcal{F} E^0_{
m Ox/Red}$$
.

$$\underline{Application}: \ E^0_{Fe^{3+}/Fe(cr)} = \frac{2E^0_{Fe^{2+}/Fe(cr)} + E^0_{Fe^{3+}/Fe^{2+}}}{3} \ .$$

II)DIAGRAMME POTENTIEL-pH DU ZINC:

1°) Notion de diagramme potentiel-pH:

Abscisse = pH de la solution. Ordonnée = potentiel de la solution.

Dans ce système de coordonnées, on délimite les zones d'existence exclusive ou de prédominance des différentes espèces relatives à un élément chimique.

2°) Espèces chimiques relatives au Zinc et données numériques :

a)Espèces chimiques prises en compte pour le tracé :

$$Zn(cr)$$
 Zn^{2+} $Zn(OH)_2(s)$ $Zn(OH)_4^{2-}$.

Zn(OH)₂ est non chargé donc quasiment insoluble (précipité). Alors que le complexe Zn(OH)₄²-est dissous.

b)Données des tables :

- $E_{Zn^{2+}/Zn(cr)}^{0} = -0.76 \text{ V}$
- Pour la réaction $Zn(OH)_2 = Zn^{2+} + 2 HO^-$, on donne $pK_s = 17$, c'est-à-dire $K_s = 10^{-17}$.
- Pour la réaction $Zn^{2+} + 4HO^- = Zn(OH)_4^{2-}$, on donne la constante de formation globale du complexe : $\beta_4 = 10^{15,2}$.

3°) Frontières de pH entre 2 espèces de même nombre d'oxydation :

Pour établir ces frontières, il faut adopter une convention fixant la quantité d'ions dissous dans la solution.

Pour le diagramme potentiel-pH du zinc, nous poserons, par convention arbitraire :

 \sum toutes les concentrations des espèces dissoutes $\leq c_{tra}$

L'inégalité devient une égalité lorsque toutes les espèces de l'élément chimique concerné sont dissoutes. Elle est une inégalité stricte lorsqu'une au moins des espèces non dissoutes (précipité) est présente de façon non négligeable.

 $|C_{tra}|$ est appelée « concentration de tracé », ou « concentration de travail ». Nous prendrons ici $|c_{tra}| = 0.01 \text{ mol.L}^{-1}|$

On aura donc, en tout point du diagramme : $[Zn^{2+}] + [Zn(OH)_4^{2-}] \le 0.01 \text{ mol.L}^{-1}$.

La frontière entre Zn^{2+} et $Zn(OH)_2(s)$ se situe à $\overline{pH_1 = 6.5}$.

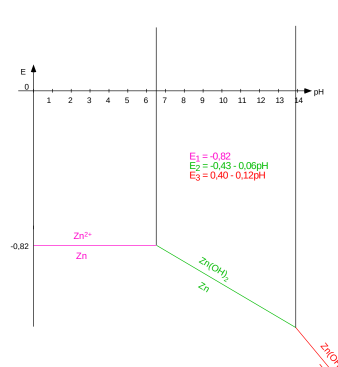
La frontière entre $Zn(OH)_2(s)$ et $Zn(OH)_4^{2-}$ se situe à $\overline{pH_2} = 13.9$.

En effet, à la frontière entre une espèce dissoute et une espèce solide, ce dernier n'existe quasiment pas.

4°) Tableau de synthèse:

	<u> </u>	
Zn^{2+}	$Zn(OH)_2(s)$	$Zn(OH)_4^{2-}$
Zn (cr)	Zn(cr)	Zn(cr)

- 5°) Frontière entre Zn^{2+} et Zn: $E_1 = -0.82 \text{ V}$
- 6°) Frontière entre Zn(OH)2 et Zn: $E^{0}_{Zn(OH)_{2}/Zn} = -0.43V \text{ et } E_{2} = -0.43 - 0.06pH.$
- 7°) <u>Frontière entre $Zn(OH)_{\underline{4}^{2-}}$ et Zn:</u> $E^{0}_{Zn(OH)_{\underline{4}^{2-}}/Zn} = 0,464V \text{ et } E_{3} = 0,404 0,12pH.$
- 8°) *Tracé*:



III)DIAGRAMME POTENTIEL-pH DU FER:

1°) Espèces chimiques relatives au Fer et données <u>numériques :</u>

a)Espèces chimiques prises en compte pour le tracé :

 $Fe(OH)_2(s)$ Fe^{3+} $Fe(OH)_3(s)$. Fe(cr) Fe²⁺

b)Données des tables :

- $E^0_{Fe^{2^+}/Fe(cr)} = -0,44~V~~E^0_{Fe^{3^+}/Fe^{2^+}} = 0,77~V$
- Pour la réaction $Fe(OH)_2 = Fe^{2+} + 2 HO^-$, on donne $pK_{s2} = 15$, c'est-à-dire $K_{s2} = 10^{-15}$.
- Pour la réaction $Fe(OH)_3 = Fe^{3+} + 3 \ HO^-$, on donne $pK_{s3} = 38$, c'est-à-dire $K_{s3} = 10^{-38}$.

2°) Frontières de pH entre 2 espèces de même nombre d'oxydation :

Nous prendrons encore ici $c_{tra} = 0.01 \text{ mol.L}^{-1}$

On aura donc, en tout point du diagramme : $[Fe^{2+}] + [Fe^{3+}] \le 0,01 \text{ mol.L}^{-1}$. La frontière entre Fe^{2+} et $Fe(OH)_2(s)$ se situe à $pH_2 = 7,5$. La frontière entre Fe^{3+} et $Fe(OH)_3(s)$ se situe à $pH_3 = 2$.

3°) Tableau de synthèse :

Fe ³⁺	Fe(OH) ₃ (s)	Fe(OH) ₃ (s)
Fe ²⁺	Fe ²⁺	Fe(OH) ₂ (s)
Fe (cr)	Fe(cr)	Fe(cr)

4°) Frontières entre Fe(II) et Fe(0) :

Pour pH \leq 7,5 $E_1 = -0.50 \text{ V}$. Pour pH ≥ 7.5 $E_2 = -0.05 - 0.06$ pH car $E^0_{\text{Fe}(OH)_2/\text{Fe}} = -0.05$ V

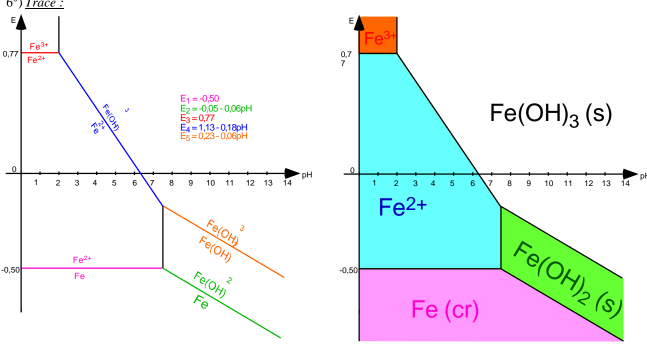
5°) Frontières entre Fe(III) et Fe(II) :

Pour pH
$$\leq 2 \ E_3 = 0.77 \ V$$
.

Pour
$$2 \le pH \le 7,5$$
 $E_4 = 1,13 - 0,18pH$ car $E^0_{Fe(OH)_3/Fe^{2+}} = 1,01V$

Pour pH
$$\geq 7.5$$
 $E_5 = 0.23 - 0.06$ pH car $E^0_{Fe(OH)_3/Fe(OH)_3} = 0.23$ V

6°) *Tracé :*



IV) DIAGRAMME POTENTIEL-pH DU CUIVRE:

1°) Espèces chimiques relatives au Cuivre et données numériques :

a)Espèces chimiques prises en compte pour le tracé :

 Cu^+ $Cu_2O(s)$ Cu^{2+} $Cu(OH)_2(s)$. Cu(cr)

b)Données des tables :

•
$$E_{Cu^+/Cu(cr)}^0 = 0,52 \text{ V}$$

$$E^0_{Cu^{2+}/Cu^+} = 0.16 \text{ V}$$

• Pour la réaction
$$Cu_2O+H_2O=2Cu^++2~HO^-$$
, on donne $pK_{s1}=30$.

• Pour la réaction
$$Cu(OH)_2 = Cu^{2+} + 2 HO^-$$
, on donne $pK_{s2} = 20$.

2°) Frontières de pH entre 2 espèces de même nombre d'oxydation :

Nous prendrons encore ici $c_{tra} = 0.01 \text{ mol.L}^{-1}$

On aura donc, en tout point du diagramme : $\underline{[Cu^+]} + \underline{[Cu^{2+}]} \le 0.01 \text{ mol.L}^{-1}$.

La frontière entre Cu^+ et $Cu_2O(s)$ se situe à $\overline{pH_1=1}$

La frontière entre Cu^{2+} et $Cu(OH)_2(s)$ se situe à $pH_2 = 5$.

3°) Tableau de synthèse :

	- -	
Cu ²⁺	Cu ²⁺	$Cu(OH)_2(s)$
Cu^+	Cu ₂ O(s)	Cu ₂ O(s)
Cu (cr)	Cu(cr)	Cu(cr)

4°) Frontières entre Cu(I) et Cu(0):

Pour pH ≤ 1 $E_1 = 0.40 \text{ V}$.

Pour $pH \ge 1$ $E_2 = 0.46 - 0.06pH$ car $E^0_{Cu_2O/Cu} = 0.46V$

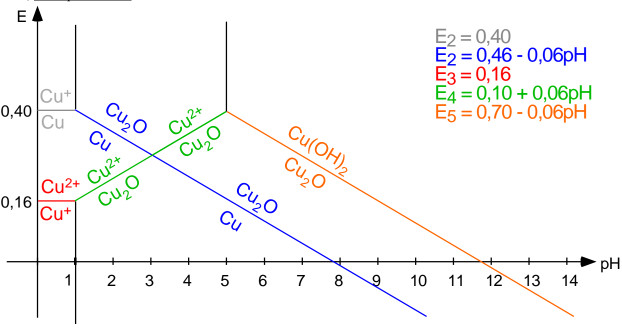
5°) Frontières entre Cu(II) et Cu(I) :

Pour pH ≤ 1 $E_3 = 0.16 \text{ V}$.

Pour $1 \le pH \le 5$ $E_4 = 0.10 + 0.06pH$ car $E^0_{Cu^{2+}/Cu_2O} = 0.22V$

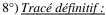
Pour $pH \ge 5$ $E_5 = 0.70 - 0.06pH$ car $E^0_{Cu(OH)_2/Cu_2O} = 0.70V$

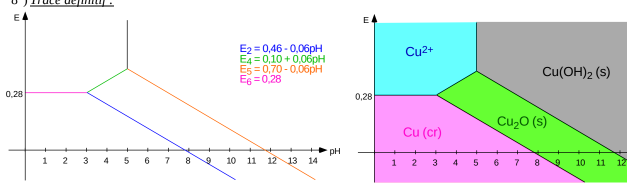
6°) Tracé provisoire :



 7°) Etude du couple Cu^{2+}/Cu pour $pH \leq 3$:

 $E_6 = 0.28 \text{ V}$





V) DIAGRAMMES POTENTIEL-pH DE L'EAU:

1°) Données numériques à 298K :

a)Espèces chimiques prises en compte pour le tracé :

 $H_2(g)$ $H_2O(solvant)$ et ses ions

b)Données des tables :

 $E_{H^+/H_2}^0 = 0,00 \text{ V à pH} = 0$

$$E_{O_2/H_2O}^0 = 1,23 \text{ V à pH} = 0$$

 $O_2(g)$

2°) <u>Etude du couple H^+/H_2 :</u> $E_1 = 0 - 0.06 \text{pH}$

NB: couples H₂O/H₂ ou HO⁻/H₂.

3°) <u>Etude du couple O_2/H_2O </u>: $E_2 = 1,23 - 0,06pH$