Danielle Baeyens-Volant Pascal Laurent Nathalie Warzée

TOUT EN FICHES

EXERCICES ET MÉTHODES DE

CHIMIE GÉNÉRALE: CHIMIE DES SOLUTIONS

LICENCE, SANTÉ, CAPES

NOUS NOUS ENGAGEONS EN FAVEUR DE L'ENVIRONNEMENT :



Nos livres sont imprimés sur des papiers certifiés pour réduire notre impact sur l'environnement.



Le format de nos ouvrages est pensé afin d'optimiser l'utilisation du papier.



Depuis plus de 30 ans, nous imprimons 70 % de nos livres en France et 25 % en Europe et nous mettons tout en œuvre pour augmenter cet engagement auprès des imprimeurs français.



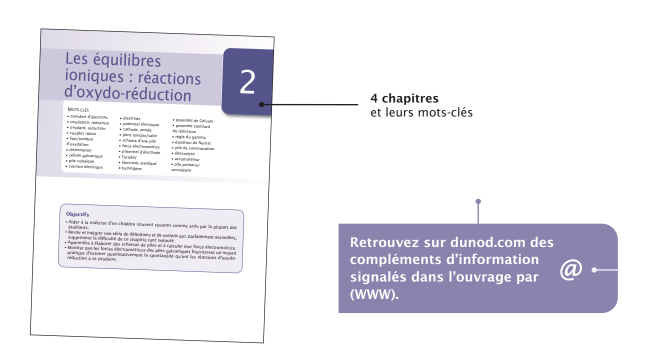
Nous limitons l'utilisation du plastique sur nos ouvrages (film sur les couvertures et les livres).

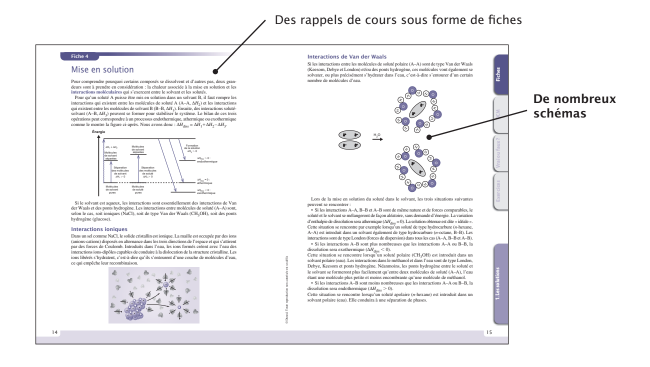
© Dunod, 2017, 2021, 2024 11, rue Paul Bert, 92240 Malakoff www.dunod.com ISBN 978-2-10-086405-8

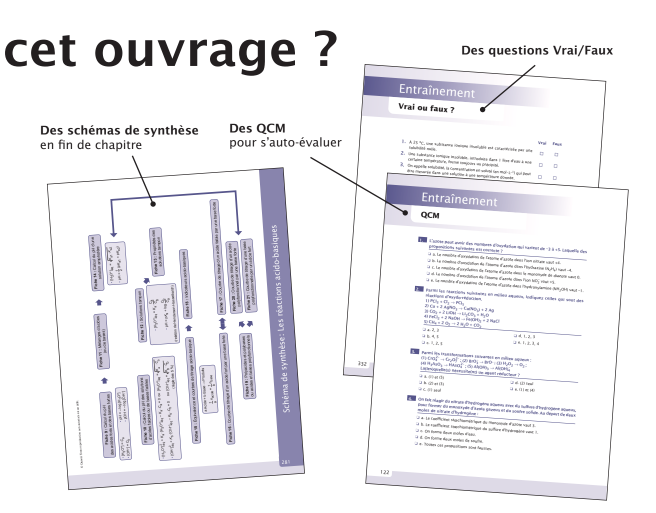
Table des matières

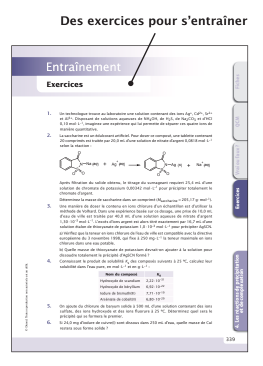
	Remerciements	6
1	Les solutions QCM Vrai ou faux? Exercices Schéma de synthèse: Les solutions	57 64
2	Les équilibres ioniques : réactions d'oxydo-réduction QCM Vrai ou Faux ? Exercices Schéma de synthèse : Les réactions d'oxydo-réduction	145 153
3	Les équilibres ioniques : réactions acido-basiques QCM Vrai ou faux ? Exercices Schéma de synthèse : Les réactions acido-basiques Schéma de synthèse : Les réactions acido-basiques	253 261 285
4	Les équilibres ioniques : réactions de précipitation et de complexation QCM Vrai ou Faux ? Exercices Schéma de synthèse : Les réactions de précipitation et de complexation	346
5	Tables de constantes	368
	Index	382

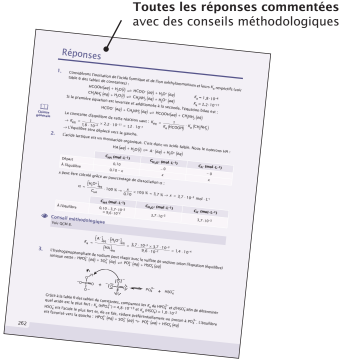
Comment utiliser











Remerciements

Une des ambitions de notre approche pédagogique est de proposer une méthode d'apprentissage de la chimie plus simple que celle qui est enseignée traditionnellement, tout en étant aussi complète que possible. Ce parti pris de simplicité nous a conduits à limiter le contenu de nos fiches aux seules bases nécessaires pour notre propos.

Nous tenons à vivement remercier tous nos collègues enseignants, collaborateurs et amis qui ont relu d'un œil particulièrement critique et constructif certains chapitres de cet ouvrage:

- Monsieur François Dabeux, Solvay s.a., Belgique
- Madame Michèle Devleeschauwer: Athénée Royal d'Auderghem, Belgique
- Monsieur Marcel Mbiyangandu Kadiata: Université Libre de Bruxelles (ULB), Belgique et Université de Lubumbashi et de Kinshasa, République Démocratique du Congo
- Madame Naouël Mostefaï: Haute Ecole Francisco Ferrer, Belgique
- Madame Béatrice Roy: Université de Montpellier II, France
- Madame Pauline Slosse: Université Libre de Bruxelles (ULB), Belgique
- Monsieur Philippe Snauwaert: Université de Namur (UNamur), Belgique
- Madame Nicole Van Eerdewegh: Université Libre de Bruxelles (ULB), Belgique
- Monsieur Thierry Visart de Bocarmé: Université Libre de Bruxelles (ULB), Belgique
- Monsieur Johan Wouters: Université de Namur (UNamur), Belgique
- Monsieur Jean-Yves Winum: Université de Montpellier II, France



Nous attirons l'attention du lecteur que certaines notions nécessitent l'utilisation de principes déjà abordés dans les ouvrages de chimie générale ou organique :

- Baeyens-Volant D., Laurent P. & Warzée N. (2022), Chimie générale (exercices et méthodes), Dunod, 416 p.
- Baeyens-Volant D., Laurent P. & Warzée N. (2024), *Chimie organique pour les sciences de la vie (exercices et méthodes)*, Dunod, 368 p.

Ces références sont indiquées clairement dans le texte par le sigle présent dans la marge.

Les solutions

1

Mots-clés

- solution
- soluté
- solvant
- mélange
- masse volumique
- densité
- électrolyte fort/faible
- composé non-électrolyte
- interactions moléculaires
- solubilité

- concentration molaire
- concentration massique
- concentration équivalente
- fraction molaire/ massique
- molalité
- loi de Henry
- pression/tension de vapeur
- loi de Raoult
- relation tonométrique

- propriétés colligatives
- loi ébullioscopique
- loi cryoscopique
- pression osmotique
- loi de van't Hoff
- osmolarité
- taux de dissociation
- degré d'ionisation
- solution isotonique
- milieu hypotonique
- milieu hypertonique
- dialyse

Objectifs

- Assimiler les notions fondamentales sur la caractérisation et le comportement des solutions aqueuses (et autres) ainsi que sur leurs propriétés colligatives.
- Associer qualitativement les propriétés macroscopiques des solutions aux interactions intermoléculaires à l'échelle atomique.
- Découvrir et comprendre les systèmes dispersés, en relation avec leur omniprésence dans notre quotidien.

Solutions – définition

La plupart des processus chimiques, biologiques et biochimiques ont lieu en solution et, très souvent, en solution aqueuse. Aussi, avant de détailler ces processus qui regroupent des réactions acido-basiques, des réactions d'oxydo-réduction, des réactions de précipitation et de complexation, est-il nécessaire de définir ce qu'on désigne sous le terme de solution et de présenter quelques-unes des propriétés macroscopiques et microscopiques de ces dernières.

Bien que les solutions soient extrêmement répandues dans la nature, il est difficile d'en donner une définition précise qui montre clairement et brièvement en quoi elles diffèrent des mélanges.

Une solution est un mélange homogène de différentes substances (mélanges gaz-gaz, gaz-liquide, gaz-solide, liquide-liquide, solide-liquide ou solide-solide). Dans cet ouvrage, nous n'abordons que le cas des solutions liquides, qui résultent de la dissolution d'un solide, d'un liquide ou d'un gaz dans un liquide. La substance dissoute est appelée soluté, alors que le liquide joue le rôle de solvant. Notez que, dans ce « mélange », les espèces ne sont pas chimiquement liées (pas de liaisons) mais sont physiquement liées (interactions intermoléculaires).

Une solution diluée est une solution qui contient moins de 1 % (en masse) de soluté. Lorsque les proportions de soluté et de solvant sont voisines, il s'agit d'un mélange et pas d'une solution. Il n'y a cependant pas de démarcation nette entre mélange et solution.

Fiche 2

Solvants

Il existe différents types de solvant qui peuvent être classés selon leur polarité. Se distinguent ainsi les solvants polaires et les solvants non polaires ou apolaires.



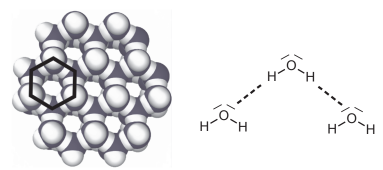
Parmi les solvants polaires, se distinguent les solvants polaires protiques (solvants protogènes) qui possèdent un moment dipolaire non nul et un (ou plusieurs) atome(s) d'hydrogène susceptible(s) de former des ponts hydrogène [exemples : eau, méthanol Chimie (CH₃OH), éthanol (C_2 H₅OH)]. Quant aux solvants polaires aprotiques, ils possèdent générale également un moment dipolaire non nul mais sont dénués d'atomes d'hydrogène susceptibles de former des ponts hydrogène [exemples : acétonitrile (CH₃CN), diméthylsulfoxyde ((CH_3)₂SO), tétrahydrofurane (C_4H_8O)].

Les solvants apolaires aprotiques possèdent un moment dipolaire permanent nul. Il s'agit par exemple des hydrocarbures linéaires, ramifiés, cycliques ou aromatiques comme les alcanes, les alcènes, les arènes ou le tétrachlorure de carbone. Il n'existe pas de solvants apolaires protiques.

Dans ce chapitre, nous aborderons essentiellement les réactions en solution aqueuse. L'eau est en effet un solvant « universel » capable de dissoudre une quantité impressionnante de solutés, aussi bien ioniques, moléculaires que covalents. L'eau est essentielle à la vie animale et végétale. Elle est le principal constituant du corps humain (65 % en masse) et couvre les trois quarts de la surface du globe.

L'eau jouit de propriétés assez exceptionnelles. Celles-ci résultent, d'une part, de la polarité de la molécule et, d'autre part, de sa capacité à pouvoir former des liaisons **hydrogène** entre ses molécules. Dans l'eau, les atomes d'hydrogène, moins électronégatifs, sont pauvres en électrons et portent en conséquence une charge partielle positive δ^+ . L'atome d'oxygène plus électronégatif est, quant a lui, plus riche en électrons et est porteur d'une charge partielle négative $2\delta^-$. La charge de l'atome d'oxygène doit être deux fois plus grande puisqu'elle doit compenser les deux fractions de charges positives des deux atomes d'hydrogène.

Il s'établit, dans l'eau, des interactions entre un atome d'hydrogène δ^+ et un doublet non liant d'un atome d'oxygène d'une molécule voisine. Ces interactions intermoléculaires créent, à l'état solide, une structure tétraédrique parfaitement organisée qui assure au solide une texture « lacunaire et aérée » qui rend la glace plus légère que l'eau liquide et lui permet de flotter.



Les traits pleins représentent des liaisons covalentes et les traits pointillés les ponts hydrogène. Chaque atome d'oxygène hybridé sp^3 possède deux doublets non liants.

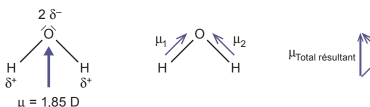
L'eau peut également, à l'état liquide, établir des ponts hydrogène avec d'autres molécules, facilitant de la sorte leur mise en solution (*exemple* : eau-glucose). Le pont hydrogène est une interaction faiblement énergétique (quelques kilojoules) par rapport à une liaison covalente (plusieurs centaines de kilojoules).

Pour comprendre l'importance de l'eau dans le monde animal et le monde végétal, nous allons rappeler quelques propriétés remarquables de cette molécule, soit comme corps pur, soit dans son rôle de solvant.

Polarité

O Dunod. Toute reproduction non autorisée est un délit

L'eau est une molécule composée d'un atome d'oxygène et de deux atomes d'hydrogène liés par une liaison covalente polarisée. C'est une molécule coudée qui possède un dipôle permanent résultant de la polarisation des liaisons entre l'atome d'oxygène et les atomes d'hydrogène qui ne se partagent pas équitablement les électrons.





Les molécules d'eau sont des molécules polaires qui exercent entre elles, outre les interactions de London, essentiellement des interactions électrostatiques de Keesom (interactions dipôle permanent-dipôle permanent). Rappelons que les interactions entre les doublets non liants de l'atome d'oxygène et les atomes d'hydrogène δ^+ de molécules

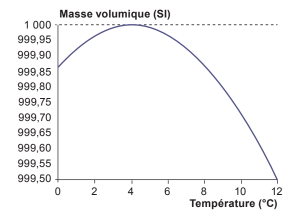
voisines sont des interactions particulières qui portent le nom de **liaisons** ou **ponts hydrogène**. Comme, à l'état liquide, ces interactions se forment et se rompent en permanence, la structure de l'eau n'est pas figée. Elle a une structure dite dynamique.

Masse volumique - densité

Pour les solutions aqueuses, la densité et la masse volumique sont étroitement liées :

$$d_{\text{solution}} = \frac{\left(\frac{m}{V}\right)_{\text{solution}}}{\left(\frac{m}{V}\right)_{\text{eau à 4 °C}}}$$

Contrairement aux autres liquides, l'eau affiche un maximum de densité à l'état liquide. C'est en effet à 4 °C que l'eau présente une densité maximale. À 0 °C, au moment de la fusion de la glace, une partie des ponts hydrogène (environ 15 %) est détruite. Comme ces ponts servaient à maintenir la structure tétraédrique « aérée » de la glace, celle-ci s'effondre et les molécules peuvent dès lors occuper, pour une même masse, un volume plus petit. En conséquence, la masse volumique augmente. Elle est égale à 1,00 à la température de 4 °C.



Capacité calorifique

La **capacité calorifique molaire** particulièrement élevée de l'eau résulte de la structure organisée de l'eau liquide. Il existe en effet, à l'état liquide, des agrégats de molécules reliées entre elles par des ponts hydrogène.

Ces ponts hydrogène contribuent à l'augmentation du nombre de degrés de liberté de mouvements des molécules (vibrations des liaisons covalentes + vibrations des ponts hydrogène). Les molécules sont dès lors capables de dissiper une plus grande quantité d'énergie.

Chimie Rappelons que les capacités calorifiques molaires ont été définies précédemment générale comme les dérivées partielles des fonctions d'état U (énergie interne) et H (enthalpie) par rapport à la température :

$$C_{\rm V} = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_{\rm V}, C_{\rm P} = \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_{\rm P}$$

 $C_{\rm V}$ est la capacité calorifique molaire définie à volume constant.

 $C_{\rm P}$ est la capacité calorifique molaire définie à pression constante.

Pour les liquides : $C_P \approx C_V$ (pas d'effet de la pression sur les liquides). La capacité calorifique molaire de l'eau est d'environ 75,3 J·mol⁻¹·K⁻¹.

Elle est de 32,7 J·mol⁻¹·K⁻¹ pour Na(l) et de 28,0 J·mol⁻¹·K⁻¹ pour Hg(l). Elle est également beaucoup plus élevée que dans l'eau solide (37,7 J·mol⁻¹·K⁻¹) et dans la vapeur d'eau (33,6 J·mol⁻¹·K⁻¹) au moment où tous les ponts hydrogène ont été détruits.

Constante diélectrique

Un paramètre intéressant qui caractérise l'eau est sa constante diélectrique, grandeur qui reflète la polarisabilité électrique du milieu. Plus la constante diélectrique d'un solvant liquide (l'eau en particulier) est élevée, plus sa capacité à dissocier un composé ionique est importante.

La **constante diélectrique** $\varepsilon_{\mathbf{r}}$ de l'eau vaut 78,5 à 25 °C. Elle peut être définie en se référant à la loi de Coulomb qui stipule que deux particules chargées, q_1 et q_2 , séparées par une distance r dans un milieu liquide, exercent une force d'attraction (q_1 et q_2 de signes opposés) ou de répulsion (q_1 et q_2 de mêmes signes) qui se calcule d'après la relation :

$$F = \frac{k \cdot q_1 \cdot q_2}{\varepsilon_{\rm r} \cdot r^2}$$

k est une constante de proportionnalité.

Cela signifie qu'en solution aqueuse, les forces d'attractions qui s'exercent entre ions de signes contraires sont réduites d'un facteur égal à la valeur de la constante diélectrique et du carré de la distance.

 $\it N.B.$: Les liquides caractérisés par des constantes diélectriques faibles ($\epsilon_{\rm r} < 3$) sont de médiocres solvants pour les composés ioniques. L'acétone ($\it CH_3COCH_3$) est un liquide caractérisé par une constante diélectrique de 21, l'éthanol ($\it C_2H_5OH$) de 24 et le méthanol ($\it CH_3OH$) de 33. Ces solvants, moins efficaces que l'eau, sont néanmoins capables de dissoudre en partie les composés ioniques.

Points de fusion et d'ébullition

O Dunod. Toute reproduction non autorisée est un délit

L'eau possède des points de fusion et d'ébullition élevés (0 et 100 °C, sous 1 atm) par rapport à d'autres composés de masse molaire voisine.

	<i>M</i> (g⋅mol ⁻¹)	T _{cong} (°C)	T _{éb} (°C)	Type d'interactions
CH ₄	16,05	-182	-164	London
NH ₃	17,04	-78	-33	London – Keesom – Debye et ponts hydrogène
H ₂ O	18,02	0	100	London – Keesom – Debye et ponts hydrogène (plus énergétiques)

Ces valeurs sont le reflet des interactions plus importantes entre les molécules d'eau qu'entre les molécules de CH₄ ou de NH₃. Au point de fusion, lorsque l'eau passe de l'état solide à l'état liquide, à température et pression constantes, une certaine quantité d'énergie est absorbée sous forme de chaleur sans que cela n'élève la température du système. L'énergie communiquée au milieu sert à augmenter l'entropie (désordre du système) en rompant une partie des ponts hydrogène (± 15 %). Cette énergie est aussi appelée chaleur latente de fusion. De même, à la température d'ébullition de l'eau, la quantité d'énergie nécessaire à la transformation de l'eau liquide en vapeur d'eau, aussi appelée

générale

chaleur latente d'ébullition, ne sert pas à augmenter la température du liquide mais bien Chimie à désorganiser davantage le système en rompant les ponts hydrogène restants (± 85 %).

Ces changements d'état sont des phénomènes endothermiques. À la température du changement de phase, la variation d'enthalpie standard de fusion de l'eau est égale à 6,01 kJ·mol⁻¹ et la variation d'enthalpie standard de vaporisation de l'eau vaut $40.7 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$.

N.B.: La variation d'enthalpie standard de vaporisation de l'eau vaut 44,0 kJ·mol⁻¹ à 25 °C.

Remarque

La formation de la glace met en jeu une importante quantité de chaleur. Cela explique pourquoi la neige se forme lentement en hiver et fond lentement au printemps.

Fiche 3

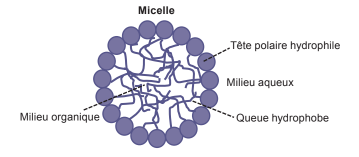
Solutés

En phase aqueuse, les solutés peuvent être classés en différentes catégories selon le comportement qu'ils adoptent dans l'eau :

Se distinguent ainsi:

- les **composés polaires** (ioniques ou non) qui peuvent être des électrolytes forts, faibles ou des non-électrolytes;
- les composés non polaires qui ne se dissolvent pas dans la phase liquide aqueuse et sont donc insolubles;
- les composés au comportement « dual », appelés amphiphiles. Ces composés possèdent une partie polaire ou ionique et une partie non polaire au sein de la même molécule. Leur solubilité est limitée et ils cherchent à s'associer dans l'eau de manière à satisfaire leurs deux pôles opposés. Ces composés s'organisent en micelles en solution aqueuse et sont dits lyotropes (terme propre aux cristaux liquides).

Exemple: $CH_3(CH_2)_nCOOH$ avec $n \ge 12$ – acide gras



Remarque

Certains composés non polaires, comme le benzène (C₆H₆) et l'éthoxyéthane (éther diéthylique, CH₃CH₂OCH₂CH₃), sont néanmoins partiellement solubles dans l'eau.

Électrolytes forts

Les **électrolytes forts** sont des composés ioniques ou covalents qui existent exclusivement sous forme d'ions en solution aqueuse.

Les solutions d'électrolytes forts sont conductrices de l'électricité.

Exemples:

- composé ionique : NaCl (s) $\xrightarrow{\text{H}_2\text{O}}$ Na⁺ (aq) + Cl⁻ (aq)
- composé covalent : HCl (aq) + H₂O (l) → H₃O⁺ (aq) + Cl⁻ (aq)

N.B.: Dans le cas des composés covalents (comme HCl), la réaction n'est pas considérée comme une dissociation (processus physique) mais plutôt comme un transfert de proton (processus chimique).

Notons que, dans le cas du chlorure d'hydrogène HCl, le composé possède, à l'état gazeux, une structure covalente polarisée :

$$\delta^+$$
 δ^- H – Cl

En solution, il existe dès lors une attraction importante entre l'atome d'hydrogène δ^+ du chlorure d'hydrogène et un doublet non liant de l'atome d'oxygène d'une molécule d'eau voisine avec formation d'un pont hydrogène. Le doublet non liant de l'atome d'oxygène de l'eau (base de Lewis) va attirer l'atome d'hydrogène d'HCl (acide de Lewis) pour former une nouvelle liaison avec une molécule d'eau et former un ion hydronium H_3O^+ .

pont hydrogène
$$\delta^+$$
 δ^- H-Cl δ^+ δ^- liaison covalente dative δ^+ H + Cl δ^- H + Cl δ^+ H + Cl δ^- lon hydronium de structure tétraédrique

Électrolytes faibles

En phase aqueuse, les **électrolytes faibles** ne sont que partiellement dissociés. Ils existent sous forme d'un mélange de formes ioniques et de formes moléculaires en équilibre.

Les solutions d'électrolytes faibles sont de mauvais conducteurs de l'électricité.

Exemples: NH₃, CH₃COOH, C₂H₅COOH...

$$\mathsf{CH_3COOH}\left(l\right) + \mathsf{H_2O}\left(l\right) \Longrightarrow \mathsf{CH_3COO^-}\left(aq\right) + \mathsf{H_3O^+}\left(aq\right)$$

Les réactions de HCl(aq) et de $CH_3COOH(aq)$ avec l'eau sont appelées réactions d'ionisation.

Non-électrolytes

Une substance qui existe exclusivement sous forme moléculaire en solution aqueuse est dite **non-électrolyte**. L'éthanol (C_2H_5OH) et le glucose ($C_6H_{12}O_6$) sont deux substances non-électrolytes.

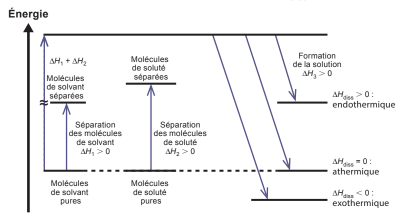
Les solutions de non-électrolytes ne sont pas conductrices de l'électricité.

Exemple: Glucose (s) $\xrightarrow{\text{H}_2\text{O}}$ Glucose (aq)

Mise en solution

Pour comprendre pourquoi certains composés se dissolvent et d'autres pas, deux grandeurs sont à prendre en considération : la chaleur associée à la mise en solution (ΔH) et les **interactions moléculaires** qui s'exercent entre le solvant et les solutés.

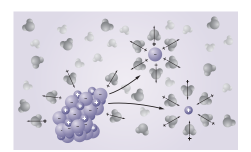
Pour qu'un soluté A puisse être mis en solution dans un solvant B, il faut rompre les interactions qui existent entre les molécules de soluté A (A–A, ΔH_2) et les interactions qui existent entre les molécules de solvant B (B–B, ΔH_1). Ensuite, des interactions soluté-solvant (A–B, ΔH_3) peuvent se former pour stabiliser le système. Le bilan de ces trois opérations peut correspondre à un processus endothermique, athermique ou exothermique comme le montre la figure ci-après. Nous avons donc : $\Delta H_{\rm diss} = \Delta H_1 + \Delta H_2 - \Delta H_3$.



Si le solvant est aqueux, les interactions sont essentiellement des interactions de Van der Waals et des ponts hydrogène. Les interactions entre molécules de soluté (A–A) sont, selon le cas, soit ioniques (NaCl), soit de type Van der Waals (CH₃OH), soit des ponts hydrogène (glucose).

Interactions ioniques

Dans un sel comme NaCl, le solide cristallin est ionique. La maille cristalline est occupée par des ions (anions-cations) disposés en alternance dans les trois directions de l'espace et qui s'attirent par des forces de Coulomb. Introduits dans l'eau, les ions formés créent avec l'eau des interactions ions-dipôles capables de conduire à la dislocation de la structure cristalline. Les ions libérés s'hydratent, c'est-à-dire qu'ils s'entourent d'une couche de molécules d'eau, ce qui empêche leur recombinaison.

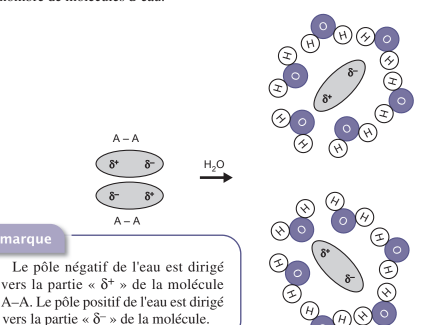


Remarque

L'eau est un liquide organisé. Les nombreux ponts hydrogène, qui subsistent dans le liquide après la fusion, permettent aux dipôles individuels de chaque molécule de s'organiser (s'aligner) dans les agrégats formés, de manière à créer un « macrodipôle » capable de dissocier un solide cristallin.

Interactions de Van der Waals

Si les interactions entre les molécules de soluté polaire (A-A) sont de type Van der Waals (Keesom, Debye et London) et/ou des ponts hydrogène, ces molécules vont également se solvater, ou plus précisément s'hydrater dans l'eau, c'est-à-dire s'entourer d'un certain nombre de molécules d'eau.



Lors de la mise en solution du soluté dans le solvant, les trois situations suivantes peuvent se rencontrer:

- Si les interactions A–A, B–B et A–B sont de même nature et de forces comparables, le soluté et le solvant se mélangeront de façon aléatoire, sans demande d'énergie. La variation d'enthalpie de dissolution est athermique ($\Delta H_{\rm diss} = 0$). La solution obtenue est dite « idéale ». Cette situation se rencontre par exemple lorsqu'un soluté de type hydrocarbure (n-hexane, A-A) est introduit dans un solvant également de type hydrocarbure (n-octane, B-B). Les interactions sont de type London (forces de dispersion) dans tous les cas (A–A, B–B et A–B).
- Si les interactions A–B sont plus nombreuses que les interactions A–A ou B–B, la dissolution est exothermique ($\Delta H_{\rm diss} < 0$).

Cette situation se rencontre lorsqu'un soluté polaire (CH₃OH) est introduit dans un solvant polaire (eau). Les interactions dans le méthanol et dans l'eau sont de type London, Debye, Keesom et ponts hydrogène. Néanmoins, les ponts hydrogène entre le soluté et le solvant se forment plus facilement qu'entre deux molécules de soluté (A-A), l'eau étant une molécule plus petite et moins encombrante qu'une molécule de méthanol.

• Si les interactions A–B sont moins nombreuses que les interactions A–A ou B–B, la dissolution est endothermique ($\Delta H_{\rm diss} > 0$).

Cette situation se rencontre lorsqu'un soluté apolaire (n-hexane) est introduit dans un solvant polaire (eau). Elle conduit à une séparation de phases.

Remarque

Pouvoir de solvatation

Cas des solutés solides

Quand du chlorure de sodium (NaCl) solide est dissous dans l'eau, tous les éléments formés (ions) sont uniformément dispersés au sein de la solution. Celle-ci est homogène pour autant que la concentration en NaCl dissous ne dépasse pas sa solubilité (357 g \cdot L⁻¹ à 25 °C).

Si NaCl(s) est le soluté et l'eau le solvant :

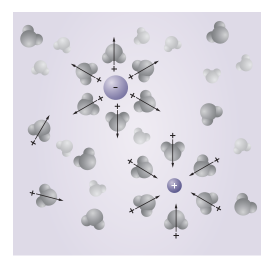
La dissolution des solides ioniques dans l'eau se déroule en trois étapes : 1) dissociation du solide en ions, 2) solvatation des ions par les molécules du solvant, 3) dispersion des ions dans le solvant.

La dissolution se représente par l'équation suivante :

$$NaCl(s) \xrightarrow{H_2O} Na^+(aq) + Cl^-(aq)$$

Dans ce cas précis, il s'agit d'une dissociation. La nature du solvant est indiquée sur la flèche.

Les ions formés, $Na^+(aq)$ et $Cl^-(aq)$, qui se détachent du cristal sont, à la suite d'interactions électrostatiques ions—dipôles, entourés par une couche de molécules d'eau, qui les protège d'une recombinaison éventuelle : ils sont **solvatés** (on peut préciser dans ce cas hydratés par des molécules d'eau).



La formation d'un ion solvaté est un processus exothermique, qui stabilise le système en lui faisant perdre de l'énergie.

La dissolution d'un soluté solide peut se représenter comme le résultat de deux étapes hypothétiques :

Soluté solide $\stackrel{(1)}{\rightarrow}$ soluté liquide $\stackrel{(2)}{\rightarrow}$ soluté en solution

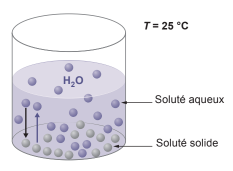
Le solide, une fois sous forme liquide, peut former, avec le solvant, une **solution idéale** qui n'implique aucun changement d'énergie. Si au contraire, la dissolution implique,

quant à elle, une absorption d'énergie $\Delta H_{\rm diss}$ qui dépend de l'importance des forces d'attractions entre les molécules du soluté, il y a compétition entre la recherche d'une **entropie maximale** qui favorise la dissolution et la recherche d'une **énergie minimale** contrecarrant celle-ci. La solubilité du soluté est donc limitée et il se forme une solution qui représente le meilleur compromis entre une entropie portée au maximum et une énergie réduite au minimum.

La quantité de soluté solide qui peut être introduite en solution dépend entre autres de la nature du soluté.

Exemple

La quantité de NaCl(s) qui peut être introduite dans 1 L d'eau à 20 °C est de 357 g et celle de KCl(s) est de 344 g. Ces concentrations correspondent, à une température choisie, à la quantité maximale de sel qui peut être introduite dans un volume donné d'eau avant que ne se dépose un solide au fond du récipient. Au moment où le solide apparaît et sédimente, la solution est **saturée**.



À la saturation, un **équilibre dynamique** s'installe entre le solide et le liquide. À l'échelle moléculaire, cela signifie que la vitesse de passage du soluté de l'état solide dans la phase aqueuse est égale à la vitesse du processus inverse.

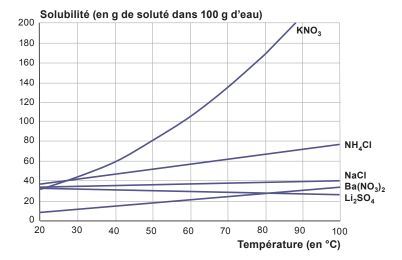
Lorsqu'on est à saturation, la **solubilité** est définie comme la quantité maximale d'une substance qu'il est possible de dissoudre dans un volume donné de solvant, à une température qui doit être précisée car, dans la plupart des cas, la solubilité d'un composé en dépend.

La solubilité s d'un composé A(solide) dans un solvant est donc sa concentration à l'équilibre :

$$A (solide) \rightleftharpoons A (dissous)$$

$$s = [A]_{\acute{e}q}$$

La figure ci-dessous montre l'influence de la température sur la solubilité de divers sels solides dans l'eau.



Par convention, un composé est dit « entièrement soluble » si sa solubilité est supérieure à 0,1 mole par litre de solution.

Un composé sera dit « peu soluble » si sa solubilité est inférieure à 0,1 mole par litre de solution. Le terme « insoluble » sera utilisé pour des composés très peu solubles, qui ont une solubilité inférieure à $1 \cdot 10^{-5}$ mol·L⁻¹.

En général, on peut prédire les solubilités des composés ioniques en faisant appel à quelques règles simples.

Exemples

Si on considère en phase aqueuse, à 25 °C, les solides suivants :

- NaCl: règles 2 et 3: le composé est soluble;
- AgCl: exception à la règle 3: le composé est insoluble;
- AgNO₃ : règle 1 : le composé est soluble ;
- Li₂CO₃ : règles 2 et 5 : comme la règle 2 prime, le composé est soluble.

À l'équilibre, la solubilité, exprimée en grammes par litre de solvant, est appelée **concentration massique** $(g \cdot L^{-1})$. Néanmoins, la **concentration molaire** (ou **molarité**) est la grandeur de concentration la plus usitée en chimie.

La **concentration molaire**, représentée par le symbole C, est définie comme étant le nombre de moles d'un soluté *par litre de solution* (mol·L⁻¹). La concentration molaire à l'équilibre est notée à l'aide de crochets ([]) encadrant la formule chimique du composé.

Exemple:

- concentration initiale en NaCl : C_{NaCl} :
- concentration à l'équilibre en NaCl : [NaCl].

N.B. : La définition de la concentration fait intervenir le volume de *solution* et non celui du solvant.

Exemple

Le sulfate d'hydrogène commercial (anciennement appelé acide sulfurique) est mis en vente sous forme d'une solution qui contient 96,7 % en masse d'acide (donc 3,3 % d'eau). Pour connaître la concentration molaire d'une telle solution, il faut nécessairement connaître la masse volumique de celle-ci.

Première méthode:

La masse volumique de H_2SO_4 vaut 1,83 g·cm⁻³.

→ La masse de 1 litre de solution vaut 1830 g.

Dans cette solution, il y a seulement 96,7 % de H₂SO₄ soit :

$$0.967 \times 1830 \text{ g} = 1769.6 \text{ g} \text{ de H}_2\text{SO}_4$$

Comme la masse molaire de l'acide H₂SO₄ est de 98,08 g⋅mol⁻¹ :

Nombre de moles de
$$H_2SO_4 = n_{H_2SO_4} = \frac{m_{H_2SO_4}}{M_{H_2SO_4}} = \frac{1769.6 \text{ g}}{98.08 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} = 18.04 \text{ mol}$$

Concentration molaire de $H_2SO_4 = C_{H_2SO_4} = 18,04 \text{ mol} \cdot L^{-1}$

Deuxième méthode:

Par définition, la concentration molaire exprime le nombre de moles de soluté par litre de

solution :
$$C_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \frac{n_{\text{H}_2\text{SO}_4}}{V_{\text{solution}}}$$

Or, $n_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \frac{m_{\text{H}_2\text{SO}_4}}{M_{\text{H}_2\text{SO}_4}} \rightarrow C_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \frac{m_{\text{H}_2\text{SO}_4}}{M_{\text{H}_2\text{SO}_4}} \cdot \frac{1}{V_{\text{solution}}}$

Comme la masse de sulfate d'hydrogène peut être trouvée grâce au pourcentage en masse d'acide dans la solution $(w_{\text{H}_2\text{SO}_4})$:

$$m_{\text{H}_2\text{SO}_4} = m_{\text{solution}} \cdot w_{\text{H}_2\text{SO}_4} \rightarrow C_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \frac{m_{\text{solution}} \cdot w_{\text{H}_2\text{SO}_4}}{M_{\text{H}_2\text{SO}_4}} \cdot \frac{1}{V_{\text{solution}}}$$

$$\text{c'est-\`a-dire } C_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \left(\frac{m}{V}\right)_{\text{solution}} \cdot \frac{w_{\text{H}_2\text{SO}_4}}{M_{\text{H}_2\text{SO}_4}}$$

c'est-à-dire
$$C_{\text{H}_2\text{SO}_4} = \left(\frac{m}{V}\right)_{\text{solution}} \cdot \frac{w_{\text{H}_2\text{SO}_4}}{M_{\text{H}_2\text{SO}_4}}$$

Dans notre exemple,
$$C_{\text{H}_2\text{SO}_4} = 1830 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1} \times \frac{0.967}{98.08 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} = 18,04 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$$

Comme le volume d'une solution dépend de la température, la concentration en dépend également. C'est un désavantage que les fractions molaires ou massiques ne présentent pas.

La **fraction molaire** du soluté (x_1) ou du solvant (x_2) est le rapport entre le nombre de moles de ce composant et le nombre total de moles de tous les composants de la solution.

Pour un nombre arbitraire (i) de composants, nous aurons :

$$x_1 = \frac{n_1}{n_1 + n_2 + \dots + n_i} \qquad x_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2 + \dots + n_i}$$
$$x_i = \frac{n_i}{n_1 + n_2 + \dots + n_i}$$

Il est toujours vrai que la somme de toutes les fractions molaires est égale à 1 :

$$x_1 + x_2 + \dots + x_i = 1$$

La fraction molaire est un nombre compris entre 0 et 1.

La fraction massique du soluté (w_i) exprime le rapport existant entre la masse de soluté dissous et la masse totale de la solution :

$$w_1 = \frac{m_1}{m_1 + m_2 + \dots + m_i}$$

Si ce rapport est multiplié par 100, on obtient le **pourcentage massique** du soluté :

Pourcentage massique =
$$\left(\frac{\text{masse du solut\'e}}{\text{masse du solut\'e} + \text{masse de solvant}}\right) \cdot 100 \%$$

0 La molalité est une autre façon d'exprimer la concentration d'une solution. C'est une Fiche 9 unité utile dans les calculs se rapportant aux points de fusion et d'ébullition car elle est aussi indépendante de la température. Cependant, comme il est souvent difficile de peser des solvants liquides, la molalité est une unité peu pratique au laboratoire.

La molalité \overline{m} d'un soluté est définie comme étant le nombre de moles de soluté trouvées dans 1 kg de solvant. Cette grandeur a pour avantage d'être indépendante de la température puisque le nombre de moles de soluté est exprimé par rapport à une masse de solvant, et non plus par rapport à un volume de solution.

Une barre horizontale est placée sur le symbole m afin de faire une distinction nette entre la masse (m) et la molalité (\overline{m}) d'un composé.

Exemple

Calculez (a) la molalité et (b) les fractions molaires du saccharose et de l'eau, dans une

solution préparée en dissolvant 40,0 g de saccharose (
$$C_{12}H_{22}O_{11}$$
) dans 1 litre d'eau à 25 °C. (a) Dans 1 L d'eau : $n_{C_{12}H_{22}O_{11}} = \frac{m_{C_{12}H_{22}O_{11}}}{M_{C_{12}H_{22}O_{11}}} = \frac{40,0 \text{ g}}{342,34 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} = 0,117 \text{ mol}$

Comme 1 L d'eau a une masse d'1 kg :

$$\overline{m}_{\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}} = \frac{n_{\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}}}{m_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{0.117 \text{ mol}}{1 \text{ kg}} = 0.117 \text{ mol} \cdot \text{kg}^{-1} = 0.117 \text{ m (molal)}$$

(b) Dans 1 L:
$$n_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{m_{\text{H}_2\text{O}}}{M_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{1000 \text{ g}}{18,02 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} = 55,5 \text{ mol}$$

$$x_{\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}} = \frac{0.117 \text{ mol}}{0.117 \text{ mol} + 55.5 \text{ mol}} = 0.002$$

$$x_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{55,5 \text{ mol}}{0,117 \text{ mol} + 55,5 \text{ mol}} = 0,998$$

On vérifie que : $x_{C_{12}H_{22}O_{11}} + x_{H_2O} = 0,002 + 0,998 = 1,000$

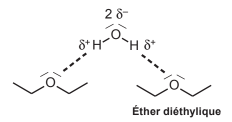
N.B.: Dans le cas d'une solution diluée, la fraction molaire du solvant est proche de 1. Par conséquent, la fraction molaire n'est, dans ce cas, pas une mesure pratique. Il est plus opportun de faire appel à la molalité ou à la molarité.

Cas des solutés liquides

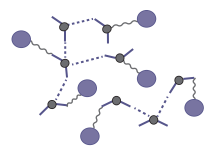
Certaines solutions peuvent être préparées dans des proportions soluté-solvant quelconques. L'eau et l'éthanol (C₂H₅OH) sont solubles l'un dans l'autre en toutes proportions. On dit qu'ils sont miscibles en toutes proportions. Il en est de même pour un mélange benzène (C_6H_6) - toluène (C_7H_8) .

Dans ces deux exemples, les interactions qui s'exercent entre les molécules de solvant (B-B) ne sont pas perturbées par le soluté A puisqu'elles sont identiques : (A-A) = (B-B) = (A-B). La solution est idéale. Comme le mélange de deux liquides s'accompagne d'un accroissement d'entropie, la solution possède une entropie plus élevée que le solvant et le soluté purs et l'évolution vers le désordre maximum favorise le mélange des deux liquides. En outre, le fait qu'il n'y ait pas de changement d'énergie au cours du processus de mélange signifie que la tendance vers l'énergie minimale ne limite pas le processus de mise en solution. Les deux composants peuvent se mélanger en toutes proportions.

Certains solutés liquides ne sont cependant que partiellement miscibles. C'est le cas d'un mélange d'eau et d'éthoxyéthane (éther diéthylique CH₃CH₂OCH₂CH₃). Dans ce cas précis, une molécule d'eau qui peut former deux ponts hydrogène avec deux autres molécules d'eau va aussi pouvoir établir deux ponts hydrogène avec deux doublets non liants des atomes d'oxygène de deux molécules d'éther, mais celles-ci sont beaucoup plus encombrantes. La miscibilité n'est donc pas nécessairement avantageuse et la solubilité sera limitée.

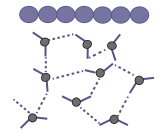


En revanche, l'eau et le n-hexane (C_6H_{14}) sont extrêmement peu solubles l'un dans l'autre et sont donc **non miscibles**. En effet, l'association des molécules d'eau (ponts hydrogène) peut être détruite et remplacée par des interactions solvant-soluté (uniquement de type London entre l'eau et le n-hexane). Dans ce cas, pour éviter un bilan énergétique défavorable, les deux composés ne se mélangent pas, formant deux phases liquides distinctes.



- Ponts H entre molécules de solvant et de soluté
- Ponts H entre molécules de solvant

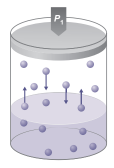
 Soluté entièrement miscible avec l'eau

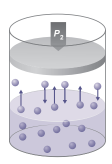


- Ponts H entre molécules de solvant
- Molécules insolubles séparation de phases

Cas des solutés gazeux

Le chimiste anglais William Henry (1774-1836) fut le premier à comprendre que la solubilité d'un gaz à une température précise et constante est directement proportionnelle à la pression partielle que le gaz exerce sur le liquide. Autrement dit, plus la pression partielle d'un soluté gazeux sur un liquide est élevée, plus la quantité de gaz qui se dissout dans ce liquide est importante. Comme le montre la figure ci-dessous.





À l'équilibre, cette relation s'exprime par la loi de Henry :

$$s_i = k_H \cdot p_i$$

 s_i : solubilité du gaz i (concentration du gaz i dissous dans la solution);

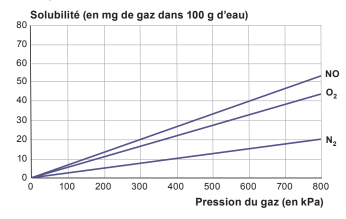
 p_i : pression partielle du gaz i;

 $k_{\rm H}$: constante de Henry pour le gaz i à une température donnée.

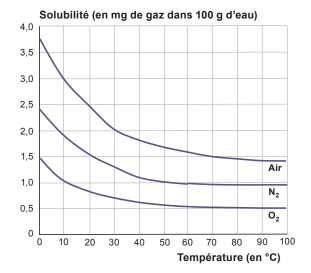
Le tableau suivant reprend les constantes de Henry de quelques gaz à 25 °C :

Gaz	k _H (mol·L ^{−1} ·atm ^{−1}) à 25 °C			
CO ₂	2,3·10 ⁻²			
H ₂	$8,5 \cdot 10^{-4}$			
N_2	$7,0 \cdot 10^{-4}$			
02	1,3·10 ⁻³			

La solubilité dans l'eau de différents gaz en fonction de leur pression partielle est représentée dans la figure ci-dessous :



Comme la dissolution d'un gaz dans un liquide est un processus exothermique, la solubilité d'un gaz diminue lorsque la température augmente (voir figure suivante).



Plusieurs situations de la vie courante illustrent l'importance de la pression sur la solubilité d'un gaz :

- l'effervescence observée à l'ouverture d'une bouteille de boisson gazeuse, comme le champagne (diminution de la solubilité du CO₂ dissous lorsque sa pression partielle est abaissée et le gaz s'échappe du liquide) ;
- l'embolie gazeuse (obstruction des vaisseaux sanguins par des bulles de gaz, essentiellement He et N_2) accompagnant une brusque décompression (désaturation) du mélange gazeux respiré par des plongeurs sous-marins remontant trop rapidement à la surface.

Fiche 6

O Dunod. Toute reproduction non autorisée est un délit

Concentrations équivalentes et normalité

Si les unités le plus fréquemment rencontrées pour décrire une solution sont la concentration molaire (ou molarité), le pourcentage en masse, la molalité et la fraction molaire, on rencontre encore la notion de concentration équivalente (ou normalité) dans le domaine médical, lors de la consultation de résultats de prises de sang, d'analyses d'urine ou d'autres analyses biochimiques.

La concentration équivalente d'une solution ($C_{\rm Eq}$), également appelée « normalité » (N) d'une solution, peut être définie comme le nombre d'équivalents de soluté ($N_{\rm Eq}$) présents dans un certain volume de solution :

$$C_{\rm Eq} = \frac{N_{\rm Eq}}{V_{\rm solution}}$$

Cette concentration équivalente s'exprime en équivalent par litre (Eq \cdot L⁻¹).

$$\rightarrow C_{\mathrm{Eq}}\left(\mathrm{Eq}\cdot\mathrm{L}^{-1}\right) = C\left(\mathrm{mol}\cdot\mathrm{L}^{-1}\right)\cdot N_{\mathrm{Eq}}\left(\mathrm{Eq}\cdot\mathrm{mol}^{-1}\right)$$

La notion d'équivalent dépend du type de réaction qui se déroule en solution et donc du type de réactif auquel on se réfère. Ceci nous amène donc à définir l'équivalent de

23

manière différente, selon que sont considérés un acide, une base, un sel, un oxydant ou un réducteur.

Pour un acide

Un équivalent représente le nombre de moles d'ions H⁺ (ou H₃O⁺) qui sont libérés par une mole d'acide.

$$N_{\text{Eq (acide)}} = n_{\text{H}^+ \text{libérés}}$$

Dès lors, une solution normale (solution 1 N ou 1 Eq· L^{-1}) d'acide contient, par litre de solution, une quantité d'acide capable de fournir une mole de protons.

Ainsi, pour HCl ou HNO₃, une solution de $C_{\rm Eq}$ = 1 N (1 Eq·L⁻¹) correspond à une solution 1 mol·L⁻¹. Pour H₂SO₄, dont la dissociation totale fournit deux protons, une solution de $C_{\rm Eq}$ = 1 N (1 Eq·L⁻¹) correspond à une concentration molaire de 0,5 mol·L⁻¹.

Exemple

Une solution de sulfate d'hydrogène (acide sulfurique) $0,10 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ correspond à une concentration équivalente de $0,20 \text{ Eq} \cdot L^{-1}$.

En effet, une mole d'H₂SO₄ peut céder deux moles de protons.

$$\rightarrow N_{\rm Eq\;(acide)} = 2\;{\rm Eq\cdot mol^{-1}}$$
 et donc :

$$C_{\rm Eq} = C \cdot N_{\rm Eq \; (acide)} = 0.10 \; {\rm mol} \cdot {\rm L}^{-1} \times 2 \; {\rm Eq} \cdot {\rm mol}^{-1} = 0.20 \; {\rm Eq} \cdot {\rm L}^{-1}$$

Pour une base

Un équivalent représente le nombre de moles d'ions H⁺ (ou H₃O⁺) qui sont captés par une mole de base. Pour les bases des familles des alcalins et des alcalino-terreux, cela correspond au nombre de moles d'ions OH⁻ qui peuvent être libérés.

$$N_{\text{Eq (base)}} = n_{\text{H}^+ \text{ captés}} = n_{\text{OH}^- \text{ libérés}}$$

Ainsi, pour NaOH, une solution 1 N correspond à une solution 1 mol·L⁻¹. Pour Mg(OH)₂, capable de libérer deux ions OH⁻, une solution de $C_{\rm Eq}$ = 1 N (1 Eq·L⁻¹) correspond à une concentration molaire de 0.5 mol·L⁻¹.

Exemple

Une solution d'hydroxyde d'aluminium $0.05 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ correspond à une concentration équivalente de $0.15 \text{ Eq} \cdot L^{-1}$.

En effet, une mole de Al(OH)₃ peut capter trois moles de protons.

$$\rightarrow N_{\rm Eq~(base)} = 3 \ {\rm Eq \cdot mol^{-1}} \ {\rm et \ donc}$$
:

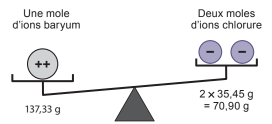
$$C_{\rm Eq} = C \cdot N_{\rm Eq~(base)} = 0.05 \text{ mol} \cdot L^{-1} \times 3 \text{ Eq} \cdot \text{mol}^{-1} = 0.15 \text{ Eq} \cdot L^{-1}$$

Pour un sel

Prenons l'exemple du chlorure de baryum, $BaCl_2(s)$. Une mole de cet électrolyte se dissocie en solution aqueuse selon :

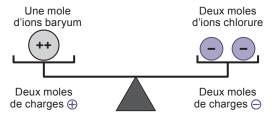
$$BaCl_2(s) \xrightarrow{H_2O} Ba^{2+}(aq) + 2 Cl^{-}(aq)$$

Suite à cette dissociation en ions, deux moles d'ions chlorure (c'est-à-dire $2 \times 35,45$ g = 70,90 g) et une mole d'ions baryum (c'est-à-dire 137,33 g) sont formées.



Il n'y a donc pas d'égalité entre les quantités massiques des anions et des cations : la « balance massique » est en déséquilibre.

Par contre, la « balance ionique » est en équilibre : la dissociation d'une mole de chlorure de baryum fournira autant de charges positives (Ba²⁺) que de charges négatives (Cl⁻). L'électroneutralité est respectée.



Si le nombre d'équivalents ($N_{\rm Eq}$) est défini comme le nombre de charges électriques élémentaires dans une mole d'ions, on trouve, dans chaque plateau de la balance à l'équilibre, 2 équivalents.

Le nombre d'équivalents est donc le nombre de moles de l'ion multiplié par la charge de l'ion :

$$N_{\rm Eq~(ion)}$$
 = nombre de charges élémentaires dans une mole d'ions = $n_{\rm ion}$ (mol) × charge de l'ion

Dans notre exemple:

 Cl^- (charge = 1) \rightarrow Une charge électrique élémentaire par mole d'ions

$$\rightarrow N_{\rm Eq} = 1 \ {\rm Eq \cdot mol^{-1}}$$

 Ba^{2+} (charge = 2) \rightarrow Deux charges électriques élémentaires par mole d'ions

$$\rightarrow N_{\rm Eq} = 2 \, {\rm Eq \cdot mol^{-1}}$$

Exemple 1

Si la concentration d'une solution aqueuse de chlorure de baryum est de $0,001 \text{ mol} \cdot L^{-1}$, la concentration équivalente en ions Ba^{2+} et en ions Cl^- sera de $2 \text{ mEq} \cdot L^{-1}$. En effet, en solution aqueuse, le chlorure de baryum se dissocie selon :

$$BaCl_2(s) \xrightarrow{H_2O} Ba^{2+}(aq) + 2 Cl^-(aq)$$

Pour Ba²⁺, il y a deux charges élémentaires par mole $\rightarrow N_{\rm Eq} = 2 \; {\rm Eq \cdot mol^{-1}}$

$$\text{Comme } C_{\text{Eq}} = C \cdot N_{\text{Eq}} \ \rightarrow \ C_{\text{Eq Ba}^{2+}} = \ 0,001 \ \text{mol} \cdot L^{-1} \times 2 \ \text{Eq} \cdot \text{mol}^{-1} = 2 \ \text{mEq} \cdot L^{-1}$$

Pour Cl⁻, il y a une charge élémentaire par mole $\rightarrow N_{\rm Eq}$ = 1 Eq·mol⁻¹

Comme, lors de la dissociation en ions, on libère 2 moles d'ions Cl-:

$$\rightarrow \mathit{C}_{\mathsf{Eq}\;\mathsf{Cl}^-} \mathsf{=}\; 2\times 0,001\;\mathsf{mol}\cdot\mathsf{L}^{-1}\times 1\;\mathsf{Eq}\cdot\mathsf{mol}^{-1}\; \mathsf{=}\; 2\;\mathsf{mEq}\cdot\mathsf{L}^{-1}$$

Pour l'électrolyte en solution aqueuse, on voit donc que $C_{\rm Eq\ (anions)} = C_{\rm Eq\ (cations)}$: l'électroneutralité de la solution est toujours respectée.

Exemple 2

Si 15,20 g de sulfate d'aluminium sont dissous dans 500 mL d'eau.

Calculez la concentration molaire et la concentration équivalente de la solution.

15,2 g de sulfate d'aluminium, Al₂(SO₄)₃, correspond à une quantité de matière :

$$n_{\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3} = \frac{m_{\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3}}{M_{\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3}} = \frac{15,20 \text{ g}}{342,14 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} = 0,0444 \text{ mol}$$

La concentration molaire de la solution vaut donc :

from motatre de la solution vaut donc :
$$C_{\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3} = \frac{n_{\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3}}{V_{\text{solution}}} = \frac{0,0444 \text{ mol}}{0.5 \text{ L}} = 0,0888 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$$

En solution aqueuse, $Al_2(SO_4)_3$ se dissocie selon :

$$Al_2(SO_4)_3(s) \xrightarrow{H_2O} 2 Al^{3+}(aq) + 3 SO_4^{2-}(aq)$$

Dès lors,

$$C_{\text{A1}^{3+}} = 2 \times 0,0888 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} = 0,178 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$$

et

$$C_{{\rm SO_4^{2-}}} = 3 \times 0,0888 \; {\rm mol} \cdot {\rm L}^{-1} = 0,267 \; {\rm mol} \cdot {\rm L}^{-1}$$

Comme la charge de l'ion aluminium vaut $3 \rightarrow N_{\text{Eq Al}^{3+}} = 3 \text{ Eq} \cdot \text{mol}^{-1}$

$$C_{\text{Eq Al}^{3+}} = 3 \text{ Eq} \cdot \text{mol}^{-1} \times 0,178 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} = 0,534 \text{ Eq} \cdot \text{L}^{-1}$$

et comme la charge du radical sulfate vaut 2 ightarrow $N_{\rm Eq~SO_4^{2-}}$ = 2 Eq \cdot mol⁻¹

$$C_{\mathrm{Eq~SO_4^{2^-}}} = 2~\mathrm{Eq\cdot mol^{-1}} \times 0,267~\mathrm{mol\cdot L^{-1}} = 0,534~\mathrm{Eq\cdot L^{-1}}$$

Pour des oxydants et des réducteurs

La concentration des solutions d'oxydants et de réducteurs est également parfois exprimée en « normalité » ou en « concentration équivalente ».

1 Eq représente la quantité d'agent oxydant ou réducteur qui peut accepter ou fournir une mole d'électrons. Cela correspond donc, soit à une mole d'oxydant divisée par le nombre d'électrons que ce composé peut capter, soit à une mole de réducteur divisée par le nombre d'électrons que ce composé peut céder.

$N_{\rm Eq}$ = nombre d'électrons captés ou cédés

Dès lors, une solution normale (solution 1 N ou $1 \text{ Eq} \cdot L^{-1}$) d'un oxydant ou d'un réducteur contient, par litre, une quantité correspondant à la mise en jeu d'une mole d'électrons dans la réaction d'oxydo-réduction à laquelle il doit participer.

Ainsi, le fer(II) dans FeSO₄ peut s'oxyder en fer(III) en cédant un électron :

$$Fe^{2+}(aq) \Longrightarrow Fe^{3+}(aq) + e^{-}$$

Une solution de $C_{\rm Eq}$ = 1 Eq·L⁻¹ de FeSO₄ correspondra donc à une solution 1 mol·L⁻¹. De même, chaque élément chrome(VI) dans K₂Cr₂O₇ peut se réduire en chrome(III) en acceptant trois électrons : Cr₂O₇⁻ (aq) + 14 H⁺ (aq) + 6 e⁻ \rightleftharpoons 2 Cr³⁺ (aq) + 7 H₂O(l) Une solution de $C_{\rm Eq}$ = 1 Eq·L⁻¹ de K₂Cr₂O₇ correspondra donc à une solution 1/3 mol·L⁻¹ de Cr(VI), soit 1/6 mol·L⁻¹ de K₂Cr₂O₇ (2 atomes de Cr dans la fomule).

Exemple

Une solution de permanganate de potassium $0.15~\text{mol}\cdot L^{-1}$ correspond à une concentration équivalente de $0.75~\text{Eq}\cdot L^{-1}$.

En effet, une mole de KMnO₄ peut capter (au plus) cinq moles d'électrons :

$$MnO_{4}^{-}(aq) + 8 H^{+}(aq) + 5 e^{-} \implies Mn^{2+}(aq) + 4 H_{2}O(l)$$

$$\rightarrow N_{\rm Eq\ (oxydant)} = 5\ {\rm Eq\cdot mol^{-1}}$$
 et donc :

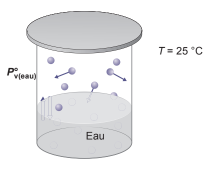
$$C_{\text{Eq}} = C \cdot N_{\text{Eq (oxydant)}} = 0.15 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} \times 5 \text{ Eq} \cdot \text{mol}^{-1} = 0.75 \text{ Eq} \cdot \text{L}^{-1}$$

Fiche 7

Pression de vapeur des solutions

Dans le cas de solutions idéales, c'est-à-dire de solutions diluées où les interactions entre les molécules qui composent cette solution, toutes espèces confondues, sont toutes identiques. À une température précisée, la pression de vapeur de la solution est inférieure à celle du solvant pur.

La pression de vapeur (ou tension de vapeur) d'un liquide pur (P_v^o) est la pression partielle exercée par la vapeur sur le liquide, à une température définie, lorsque le milieu est fermé et que l'équilibre dynamique est en place.



La pression de vapeur d'un solvant (d'un soluté) au-dessus d'une solution est le produit de la pression de vapeur du solvant (du soluté) pur par la fraction molaire du solvant (du soluté) dans la solution.

Une solution idéale est une solution qui obéit à la **loi de Raoult**, qui stipule que, dans une solution, la pression partielle en phase vapeur d'un constituant i est proportionnelle à sa fraction molaire en phase liquide : $P_i = x_i \cdot P_{v(i)}^o$. La constante de proportionnalité est simplement la pression de vapeur du composé i pur.

Deux situations distinctes peuvent se présenter :

Si le soluté est volatil

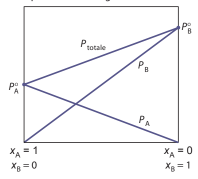
$$P_{\text{solution}} = P_{\text{solvant}} + P_{\text{soluté}} = x_{\text{solvant}} \cdot P_{\text{solvant}}^{\circ} + x_{\text{soluté}} \cdot P_{\text{soluté}}^{\circ}$$

- $-P_{\rm solution}$: pression de vapeur de la solution ;
- $-P_{\text{solvant (soluté)}}^{\circ}$: pression de vapeur du solvant (soluté) pur ;
- $-x_{\text{solvant (soluté)}}$: fraction molaire du solvant (soluté) dans la solution.

Graphiquement, cette relation se traduit par la figure suivante :

Solutions idéales

Pression de vapeur d'un mélange de deux constituants A et B

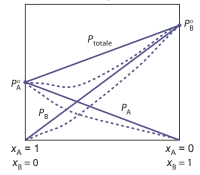


Toutefois, la majorité des solutions ne sont pas idéales puisque leur formation s'accompagne d'un dégagement ou d'une absorption de chaleur et on observe dans ce cas des déviations, soit positives, soit négatives, par rapport à la loi de Raoult.

• Si la formation de la solution s'accompagne d'un dégagement de chaleur (ΔH_{diss} < 0), cela signifie que la solution est plus stable que les deux constituants pris séparément. La pression de vapeur réelle de la solution est dès lors plus faible que la pression prévue par la relation de Raoult et des déviations négatives par rapport à celles-ci sont observées comme le montre la figure ci-dessous :

Solutions non idéales

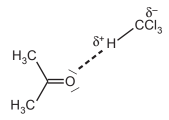
Pression de vapeur d'un mélange de deux constituants A et B



Les traits pointillés symbolisent les déviations négatives.

Exemple

Lors du mélange du chloroforme (CHCl₃) et de l'acétone (CH₃COCH₃), l'unique atome d'hydrogène de la molécule de chloroforme est attiré vers l'atome d'oxygène de la molécule d'acétone et forme un pont hydrogène. Cette interaction n'existe ni dans le chloroforme pur, ni dans l'acétone pure.

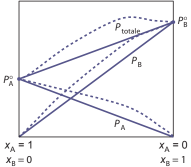


N.B.: Les atomes d'hydrogène des groupements méthyle dans l'acétone n'ont pas les caractéristiques électriques appropriées (la différence d'électronégativité entre l'atome de carbone et l'atome d'hydrogène ne permet pas de générer un H δ^+) permettant de former des ponts hydrogène. Dans le chloroforme, ce sont les trois atomes électronégatifs de chlore qui attirent les électrons des atomes de carbone et d'hydrogène vers eux et permettent ainsi à l'atome d'hydrogène d'être déficient δ^+ .

• Si la formation de la solution s'accompagne d'une absorption de chaleur ($\Delta H_{\rm diss} > 0$), cela signifie que la solution est moins stable que les deux constituants pris séparément. La pression de vapeur réelle de la solution est dès lors plus grande que la pression prévue par la relation de Raoult et des déviations positives sont observées (figure ci-dessous).

Solutions non idéales

Pression de vapeur d'un mélange de deux constituants A et B



Les traits pointillés symbolisent les déviations positives.

Exemple

O Dunod. Toute reproduction non autorisée est un délit

Les solutions qui présentent des déviations positives à la loi de Raoult à température constante résultent souvent du mélange d'un liquide polaire avec un liquide non polaire. La forte attraction entre deux molécules polaires est remplacée par l'attraction plus faible entre molécules polaires et non polaires, ce qui donne lieu à un état énergétique défavorable (mélanges acétone et sulfure de carbone, CS₂, benzène et cyclohexane par exemple).

N.B. : Les diagrammes de déviation par rapport à la loi de Raoult ne sont pas représentés à l'échelle. Ils donnent l'allure des courbes à titre indicatif.

29

Si le soluté est non volatil

Si un soluté est non volatil, cela signifie que sa pression de vapeur est nulle.

Dans ce cas, $P_{\text{solution}} = x_{\text{solvant}} \cdot P_{\text{solvant}}^{\circ}$

La pression de vapeur de la solution, quelle que soit la température, est inférieure à celle du solvant pur (car $x_{\text{solvant}} < 1$).



À l'échelle microscopique, l'abaissement de la tension de vapeur d'une solution par Fiche 5 rapport à celle du solvant pur est attribué en partie à l'hydratation du soluté. Si on reprend l'exemple du NaCl solide, les ions Na⁺(aq) et Cl⁻(aq) en solution s'entourent d'une couche de molécules d'eau et retiennent celles-ci au sein du liquide. De ce fait, la fréquence de passage des molécules d'eau en phase gazeuse est diminuée en raison du plus grand nombre d'interactions présentes en solution. Par conséquent, la tension de vapeur de la solution est également abaissée.

Exemple

À 80 °C, la tension de vapeur de l'eau pure est de 0,467 atm. En se basant sur la loi de Raoult, calculez la tension de vapeur d'une solution préparée en dissolvant 56,0 g de saccharose (C₁₂H₂₂O₁₁) dans 100,0 g d'eau. Calculez également l'abaissement de la pression de vapeur de l'eau à cette température.

$$P_{\text{solution}} = x_{\text{eau}} \cdot P_{\text{eau}}^{\text{o}} \text{ (loi de Raoult)}$$

$$x_{\text{eau}} = \frac{n_{\text{eau}}}{n_{\text{eau}} + n_{\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}}}$$

$$\frac{100, 0 \text{ g}}{18,02 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}}$$

$$\frac{100, 0 \text{ g}}{18,02 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} + \frac{56, 0 \text{ g}}{342,34 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} = 0,971$$

 $P_{\text{solution}} = 0.971 \times 0.467 \text{ atm} = 0.453 \text{ atm}$

L'abaissement de la tension de vapeur d'eau dû à la présence de saccharose dissous est égal

à: $\Delta P = P_{\text{eau}}^{\, o} - P_{\text{solution}} = 0,467 \text{ atm} - 0,453 \text{ atm} = 0,014 \text{ atm}$

Fiche 8

Diagrammes de phases des solutions

Une solution peut se vaporiser ou se congeler comme un solvant pur. Cependant, les conditions d'équilibre entre les phases sont différentes de celles du solvant pur.

Nous n'envisagerons, dans la suite du propos, que les diagrammes de phases de solutions contenant des solutés non volatils, c'est-à-dire des solutés dont on peut considérer que la tension de vapeur au-dessus du liquide est nulle.

En prenant l'exemple du diagramme de phases de l'eau, celui-ci se modifie de la façon suivante: