Acides et bases

- 1. Équilibres chimiques
- Autoprotolyse de l'eau
- Couple acide base conjugués
- Échelle pH

2. Traitement quantitatif

- pH d'une solution d'acide fort
- pH d'une solution d'acide faible
- pOH d'une solution basique
- pH d'un sel dans l'eau
- 3. Solution tampon

Ce qu'il faut savoir (acides et bases)

- Connaître la définition d'un acide et d'une base selon Bronsted-Lowry
- Connaître la définition de la constante d'acidité K_a, de la constante de basicité K_b et du produit ionique de l'eau K_e ainsi que les relations qui les lient
- Connaître la définition du pH et du pOH d'une solution et la relation qui les lie dans une solution aqueuse (diluée) à 298 K.
- Calculer le pH d'un acide fort et d'un acide faible dans l'eau à 298 K
- Calculer le pH d'une base forte et d'une base faible dans l'eau à 298 K
- Calculer le pH d'une solution tampon dans l'eau à 298 K
- Calculer le pH d'une solution tampon après l'addition d'un acide fort ou d'une base forte dans l'eau à 298 K
- Calculer le pH d'une solution aqueuse obtenue à partir de mélanges remarquables d'acides et de bases obtenus lors de réactions de titrage

Définition des acides et des bases selon Arrhenius

Arrhénius définit les acides comme étant «des substances qui se dissocient en solution aqueuse pour produire des ions hydrogène, H⁺(aq) ».

$$HA \xrightarrow{H_2O} H^+(aq) + A^-(aq)$$

Exemple:
$$HCl(g) \xrightarrow{H_2O} H^+(aq) + Cl^-(aq)$$

Les bases sont des substances qui, en se dissolvant dans l'eau, s'ionisent pour produire des ions hydroxydes OH-

$$BOH \xrightarrow{H_2O} B^+(aq) + OH^-(aq)$$

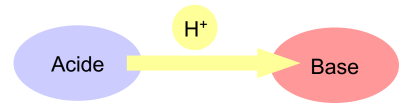
Exemple:
$$NaOH(s) \xrightarrow{H_2O} Na^+(aq) + OH^-(aq)$$

Réaction d'un acide avec une base selon Arrhenius: acide + base → sel + H₂O

Exemple:
$$HCl(aq) + NaOH(aq) \xrightarrow{H_2O} NaCl(aq) + H_2O(1)$$

Définition plus générale des acides et des bases (Bronsted-Lowry, 1923)

Acide donneur de protons
$$HA \rightarrow A^- + H^+$$
Base accepteur de protons $B + H^+ \rightarrow BH^+$



Il n'existe plus de référence à l'eau comme solvant. La définition de Brønsted-Lowry s'applique donc aussi dans les milieux non aqueux.

Une réaction acide/base est une réaction d'échange de protons entre deux couples donneur/accepteur.

$$donneur(AH)+accepteur(B) \rightleftharpoons accepteur(A^-)+donneur(BH^+)$$

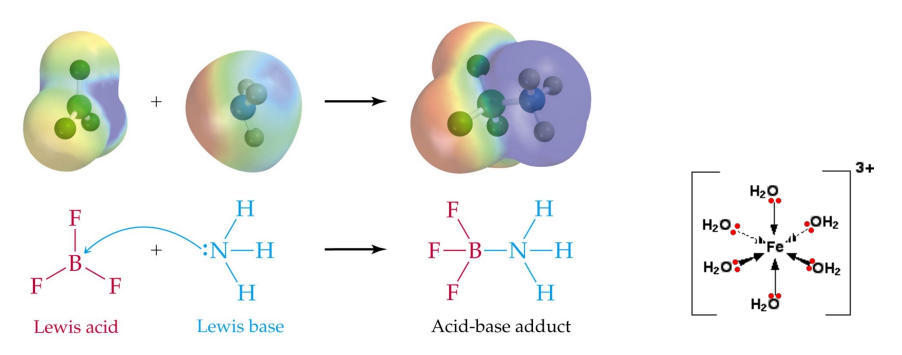
$$CH3COOH(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH3COO^-(aq) + H_3O^+(aq)$$

acide + base

⇒ base conjuguée + acide conjugué

Les acides et les bases de Lewis

Une base de Lewis est une substance qui peut donner un doublet d'électrons. Un acide de Lewis est une substance qui peut recevoir un doublet d'électron.



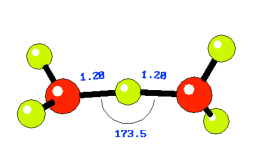
Dans le complexe ci-dessus Le cation métallique est un acide de Lewis Les ligands (H₂O) sont des bases de Lewis

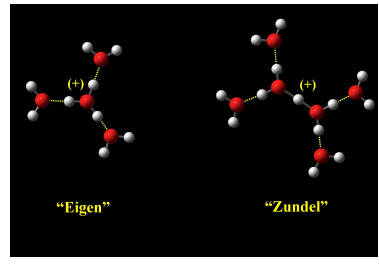
Solution aqueuse de H⁺

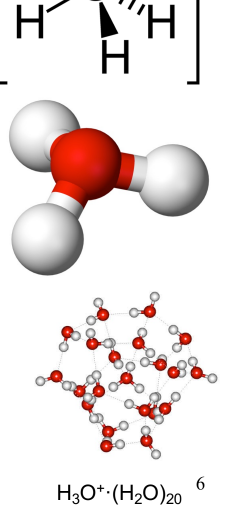
$$HA \rightarrow A^{-}(aq) + H^{+}(aq)$$

$$HA + H_2O(I) \rightarrow A^-(aq) + H_3O^+(aq)$$

Les chimistes utilisent $H^+(aq)$ et $H_3O^+(aq)$ d'une façon interchangeable. En réalité, le proton hydraté peut être lié a d'autres molécules H_2O par des ponts d'hydrogène, en forme d'agrégats $H_{2n+1}O_n^+$







 $H_5O_2^+$

 $H_9O_4^+$

 $H_{13}O_6^+$

Constante d'acidité et de basicité

Les équilibres de transfert de proton sont décrits par des constantes d'équilibre K_a, K_b.

Pour un acide HA en solution aqueuse:

$$HA(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons A^-(aq) + H_3O^+(aq)$$

Pour une solution suffisamment diluée, l'activité de H₂O est égale à 1, donc :

$$K_{a} = \frac{\left([A^{-}]/1 mol L^{-1} \right) \left([H_{3}O^{+}]/1 mol L^{-1} \right)}{[HA]/1 mol L^{-1}} \qquad pK_{a} = -\log K_{a}$$

$$pK_a = -\log K_a$$

Pour une base B en solution aqueuse:

$$\Delta_r G^0 = -RT \ln K_a = 2.303 \cdot RT \cdot pK_a$$

$$B(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons BH^+(aq) + OH^-(aq)$$

$$K_{b} = \frac{\left([BH^{+}] / 1molL^{-1} \right) \cdot \left([OH^{-}] / 1molL^{-1} \right)}{[B / 1molL^{-1}]}$$

$$pK_b = -\log K_b$$

Constante d'acidité et de basicité

Les équilibres de transfert de proton sont décrits par des constantes d'équilibre K_a, K_b.

Pour un acide HA en solution aqueuse:

$$CH_3COOH(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH_3COO^-(aq) + H_3O^+(aq)$$

Pour une solution suffisamment diluée, l'activité de H₂O est égale à 1, donc :

constante d'acidité

$$K_{a} = \frac{\left([CH_{3}COO^{-}]/1molL^{-1} \right) \left([H_{3}O^{+}]/1molL^{-1} \right)}{[CH_{3}COOH]/1molL^{-1}} pK_{a} = -\log K_{a}$$

Pour une base B en solution aqueuse:

$$NH_3(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons NH_4^+(aq) + OH^-(aq)$$

constante de basicité

$$K_{b} = \frac{\left([NH_{4}^{+}] / 1molL^{-1} \right) \cdot \left([OH^{-}] / 1molL^{-1} \right)}{[NH_{3} / 1molL^{-1}]}$$

$$pK_b = -\log K_b$$

K_a et pK_a de quelques acides à 25° C

 $pK_a = -log_{10}(K_a)$

Nom	Formule	Ka	pK _a
Ac. chlorhydrique	HCI	10 ⁸	-8
Ac. nitrique	HNO ₃	100	-2
Ac. acétique	CH ₃ COOH	1,8.10 ⁻⁵	4,74
Ac. hypochloreux	HCIO	4,0.10-8	7,40
Ac. cyanhydrique	HCN	6,2.10 ⁻¹⁰	9,21
Ac. phosphorique	H ₃ PO ₄	6,9.10 ⁻³	2,16
	H ₂ PO ₄ -	6,2.10 ⁻⁸	7,21
	HPO ₄ ²⁻	4,8.10 ⁻¹³	12,32
Ac. sulfurique	H ₂ SO ₄	10³	-3
	HSO ₄ -	10-2	2







Autoprotolyse de l'eau

H₂O peut agir comme un acide ou comme une base:

L'eau est amphiprotique (espèce amphotère)

Réaction d'autoprotolyse de l'eau:

$$\begin{split} H_2O(l) + H_2O(l) & \rightleftarrows OH^-(aq) + H_3O^+(aq) \\ \text{acide} & \text{base conjug\'ee acide conjug\'e} \end{split}$$

$$K_e = a(H_3O^+).a(OH^-) \cong [H_3O^+] \cdot [OH^-].1M^{-2} \cong 10^{-14}$$

(activité de l'eau ~ 1; liquide pur)

produit ionique de l'eau

$$pK_e = -log K_e = 14.0$$
 à T = 25° C

Dans l'eau pure à 25 °C:

$$[H_3O^+] = [OH^-] \cong 10^{-7} M$$

La concentration en ions H₃O⁺ et OH⁻ est très basse dans l' eau pure.

=> faible conductivité de l'eau distillée

Couples acide-base conjugués

Considérons les équilibres suivants:

$$HA(aq) + H_2O(l) \rightleftarrows A^-(aq) + H_3O^+(aq) K_a = \frac{([A^-]/1M).([H_3O^+]/1M)}{([HA]/1M)}$$
 acide base conjuguée

$$A^{-}(aq) + H_2O(l) \rightleftarrows HA(aq) + HO^{-}(aq) \qquad K_b = \frac{([HA\]/1M).([OH^{-}]/1M)}{([A^{-}]/1M)}$$
 base acide conjugué

Pour un acide et sa base conjuguée, les constantes d'équilibre sont reliées au produit ionique de l'eau par l'expression:

$$K_a \cdot K_b = \frac{[H_3 O^+]}{1M} \cdot \frac{[HO^-]}{1M} = K_e = 10^{-14} \quad \text{à T = 25° C}$$

$$K_a \cdot K_b = K_e = 10^{-14} \quad pK_a + pK_b = 14$$

Cette relation importante s'applique à tous les couples conjugués acide-base en solution aqueuse

Couples acide-base conjugués

Considérons les équilibres suivants:

$$CH_{3}COOH(aq) + H_{2}O(l) \rightleftarrows CH_{3}COO^{-}(aq) + H_{3}O^{+}(aq) \qquad \qquad \text{Ka}$$
 acide base conjuguée

$$CH_3COO^-(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH_3COOH(aq) + HO^-(aq)$$
_{Kb}

base

acide conjugué

$$2H_2O(l) \rightleftharpoons OH^-(aq) + H_3O^+(aq)$$
 $K_e = K_aK_b = 10^{-14}$ $pK_a + pK_b = 14$

Force relative des paires acide-base conjuguées

Acide (aq) +
$$H_2O$$
 (I) \rightleftharpoons Base conjuguée (aq) + H_3O^+ (aq) A^-

Acide très faible

Base conjuguée forte

K_a grand: équilibre déplacé dans la direction de la déprotonation de l'acide HA et la formation de sa base conjuguée A⁻

K_a petit: équilibre déplacé dans la direction de la protonation de la base conjuguée Aet de la formation de l'acide HA

Force relative des paires acide-base conjuguées

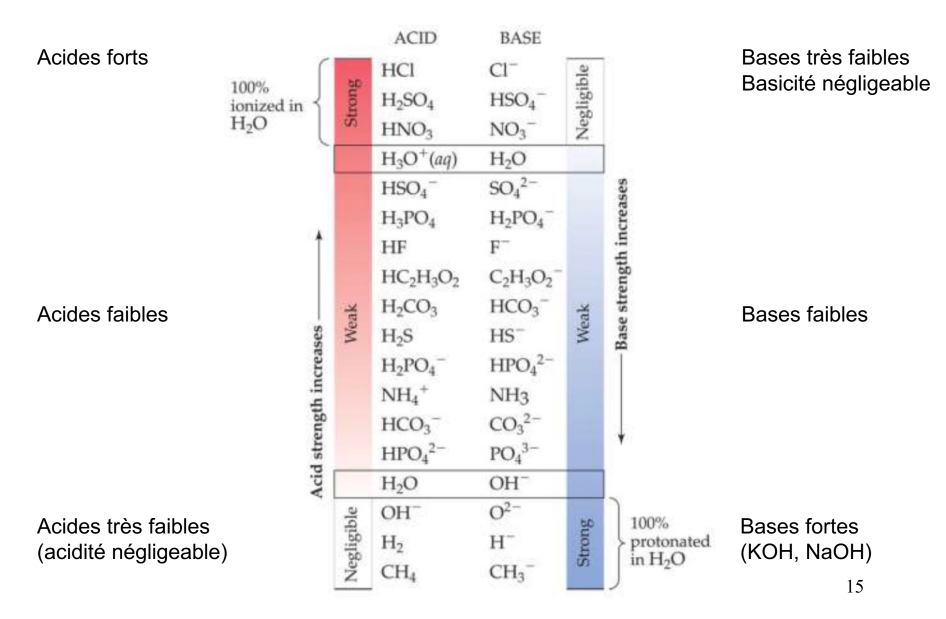
Base
$$|(aq) + H_2O(I)| \rightleftharpoons Acide conjugué (aq) + OH^- (aq)$$

A-

K_b grand: équilibre déplacé dans la direction de la protonation de la base A⁻ et la formation de son acide conjugué HA

K_b petit: équilibre déplacé dans la direction de la déprotonation de l'acide conjugué HA Et la formation de la base A-

Force relative des paires acide-base conjuguées



L'échelle des pH

Acidité

$$pH = -log([H^+]/1M)$$

pour des concentrations faibles

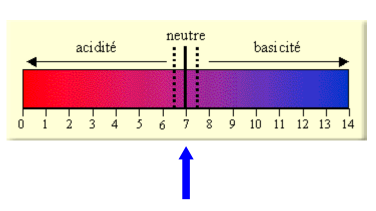
$$pH = -\log a_{H^+}$$

en général

Molarité des ions H⁺, échelle logarithmique

Plus la solution est acide, plus la concentration en H⁺ est grande et donc plus la valeur

du pH est basse.



pH = 7 : pH de l'eau pure à 25° C

Solution acide : pH < 7 Solution basique : pH > 7

			$[H^+](M)$	рН	рОН	[OH ⁻] (M)
1			- 1 (1×10 ⁻⁰)	0.0	14.0	1×10 ⁻¹⁴
ic	Gastric juice	- 1×10 ⁻¹	1.0	13.0	1×10 ⁻¹³	
	More acidic		-1×10^{-2}	2.0	12.0	1×10^{-12}
	Aore	Cola, vinegar	- 1×10 ⁻³	3.0	11.0	1×10 ⁻¹¹
	4	Wine Tomatoes	-1×10^{-4}	4.0	10.0	1×10^{-10}
		Banana Black coffee	- 1×10 ⁻⁵	5.0	9.0	1×10 ⁻⁹
		Rain	- 1×10 ⁻⁶	6.0	8.0	1×10^{-8}
		Milk Human blood, tears	- 1×10 ⁻⁷	7.0	7.0	1×10 ⁻⁷
		Egg white, seawater Baking soda	- 1×10 ⁻⁸	8.0	6.0	1×10 ⁻⁶
		Borax	- 1×10 ⁻⁹	9.0	5.0	1×10 ⁻⁵
		Milk of magnesia Lime water	-1×10^{-10}	10.0	4.0	1×10 ⁻⁴
	basic		- 1×10 ⁻¹¹	11.0	3.0	1×10^{-3}
More basic	Household ammonia – – Household bleach – – – NaOH, 0.1 <i>M</i> - – – – – –	-1×10^{-12}	12.0	2.0	1×10 ⁻²	
		-1×10^{-13}	13.0	1.0	1×10^{-1}	
1	1		- 1×10 ⁻¹⁴	14.0	0.0	1 (1×10 ⁻⁰)

pOH = -log([OH-]/1M)

Pour une solution aqueuse, pH + pOH = 14

Activité d'une espèce chimique

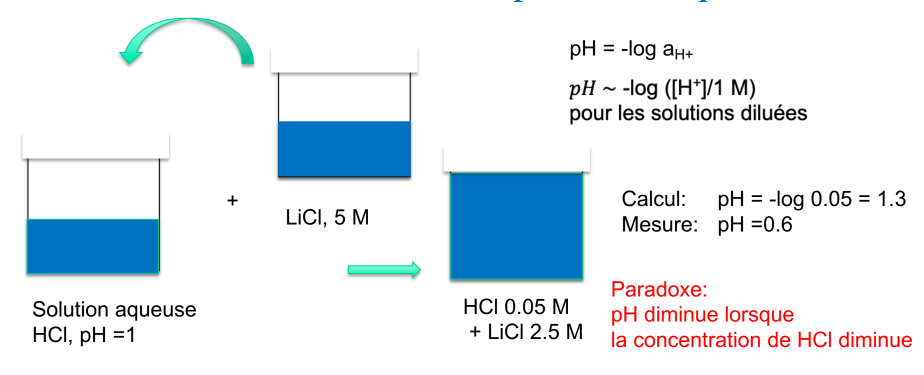


Table 1. Variation of the Activity Coefficients of Hydrogen Ion and HCl with Concentration

Parameter					Data				
m	0.000500	0.0100	0.100	0.40	0.70	1.0	4.0	9.0	16
M	0.000500	0.0100	0.100	0.40	0.69	0.98	3.7	7.6	11.9
Υ±	0.975	0.904	0.796	0.755	0.772	0.809	1.762	7.94	42.4
a _H +	0.000488	0.00904	0.0796	0.302	0.540	0.809	7.048	71.46	678
a _{HCI}	2.4 x 10 ⁻⁷	8.2 x 10 ⁻⁵	0.0063	0.091	0.292	0.655	49.68	5106	4.6×10^5

Traitement quantitatif des équilibres acide-base dans l'eau

$$HA \rightleftharpoons A^- + H^+$$

$$H_2O \rightleftharpoons OH^- + H^+$$

Remarque par souci de simplicité, on exprime ici K_a et K_e à partir des concentrations des espèces chimiques. Pour retrouver les constantes d'équilibre adimensionnelles, il faut diviser chaque concentration par 1 M

- 4 équations: K_a, K_e, concentration initiale d'acide c_a donnée; H⁺, OH⁻, HA, A⁻ cherchés
- I. Equilibre dissociation:

$$\frac{[H^+][A^-]}{[HA]} = K_a$$

2. Autoprotolyse de l'eau:

$$[H^+][OH^-] = K_e = 10^{-14}$$

3. <u>Bilan des masses:</u> (conservation de masse)

$$[HA] + [A^-] = [HA]_0 = c_a$$

4. Electroneutralité: (conservation de charge)

$$[H^+] - [OH^-] - [A^-] = 0$$

Traitement quantitatif des équilibres acide –base dans l'eau

Soit une solution diluée d'un acide fort:

Ka>>1, dissociation complète, cA

I. Equilibre dissociation:

$$\frac{[H^+][A^-]}{[HA]} = K_a$$

 $HA \rightarrow A^- + H^+$ $H_{\gamma}O \rightleftharpoons OH^- + H^+$

2. Autoprotolyse de l'eau:

$$[H^+][OH^-] = K_e = 10^{-14}$$

3. Bilan des masses: (conservation de masse)

$$[HA] + [A^{-}] = [HA]_{0} = c_{a}$$

 $[HA] + [A^-] = [HA]_0 = c_a$ HA négligeable dans le cas d'un acide fort $[A-] = C_a$ (approximativement)

4. Electroneutralité: (conservation de charge)

$$[H^+] - [OH^-] - [A^-] = 0$$

D'après équation 3 et 4: $[H^{+}] = [A^{-}] + [OH^{-}] = c_a + [OH^{-}]$ En introduisant la valeur de $[OH^-] = K_e/[H^+]$ tirée de l'éq.2, on obtient:

$$[H^+]=c_a + (K_e/[H^+])$$

ou $[H^+]^2 - c_a [H^+] - K_e = 0$

$$[H^+] = \frac{c_a + \sqrt{c_a^2 + 4K_e}}{2}$$

Traitement quantitatif réduit pour une catégorie de problèmes

- 1) pH d'un acide fort
- 2) pH d'un acide faible
- 3) pH (pOH) d'une base forte
- 4) pH (pOH) d'une base faible
- 5) Sels dans l'eau : analogue au point 2 ou 4
- 6) pH d'une solution tampon

Question

Dans la réaction suivante, quelles espèces jouent le rôle de l'acide ?

$$HPO_4^{2-} + NH_4^+ \longleftrightarrow H_2PO_4^- + NH_3$$

- 1) HPO₄²-, NH₃
- 2) HPO₄²⁻, H2PO₄⁻
- 3) NH₄⁺, H₂PO₄⁻
- 4) NH₄⁺, NH₃

pH d'une solution d'un acide fort

Soit une solution aqueuse d'un acide fort HA avec $c_a = [HA]_0$ concentration initiale

$$HA_{(aq)} \rightarrow H_{aq}^+ + A_{aq}^-$$

 $HA + H_2O \rightarrow H_3O^+ + A^-$ dissociation complète!

$$[H+] = [HA]_0 = C_a$$

 $pH = -log ([H+]/1M) = -log (C_a/1M)$

$$\frac{\left[H^{+}\right]\left[A^{-}\right]}{\left[HA\right]} = K_{a} \gg 1$$

$$pKa < 0$$

Exemples:
$$0.1 \text{ M HCI}: \text{ pH} = -\log(0.1) = 1.00$$

$$10^{-3}$$
 M HCl = $-\log(10^{-3})$ = 3.00

pH d'une solution d'un acide fort

 $pH = -log[H^+]$ $HCl \rightarrow H^+ + Cl^-$ Dissolution complète de l'acide HCl à une conc. Ca

$$C_a > 10^{-6} \Rightarrow [H^+] = C_a \qquad [H^+] = \frac{C_a + \sqrt{C_a^2 + 4K_e}}{2} \quad C_a < 10^{-8} \Rightarrow [H^+] \cong 10^{-7}$$

pour c_a<10⁻⁶ on ne peut pas négliger la dissociation de l' eau!

QUESTION

Quelle concentration d'acide nitrique HNO_3 (pK_a= -2) doit être ajoutée à de l'eau à 25 ° C pour obtenir [OH-] = 10^{-9} M ? (Négliger la variation de volume)

- 1) $10^{-9} \,\mathrm{M}$
- 10^{-5} M
- $3) 10^{-1} M$

pH d'une solution d'un acide faible

Soit une solution aqueuse diluée d'un acide faible HA. Concentration initiale [HA]₀= c_a

$$\mathrm{HA}(aq) + H_2O(l) \rightleftarrows \mathrm{H_3O^+}(aq) + A^-(aq)$$
 dissociation partielle $\mathrm{K_a < 1}$ pK_a > 0

 $CH_3COOH : pK_a = 4.75 dissociation$

Exemple: c_a M solution de HA:

Tableau de concentrations:	НА	H₃O ⁺	A-
Concentration initiale	Ca	0	0
Variation des concentrations	-x	+χ	+x
Concentration finale	C _a - X	Х	х

A l'équilibre:
$$K_a = \frac{\begin{bmatrix} H^+ \end{bmatrix} \begin{bmatrix} A^- \end{bmatrix}}{\begin{bmatrix} HA \end{bmatrix}} = \frac{x^2}{c_a - x}$$

$$x^2 - \mathbf{K}_{\mathbf{a}} \cdot (c_a - x) = 0$$

pour
$$c_a \gg x$$
: $x = \sqrt{K_a c_a}$

$$Si x < 0.05 C_a$$

Exemples: acide fort et faible

Acide fort: acide chlorhydrique (HCI)

$$K_a = 10^8$$

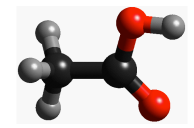
$$HCl(aq) \rightarrow H^+(aq) + Cl^-(aq)$$

$$0.6 \, M \, HCl(aq): pH = ?$$

0.6 M HCl(aq): pH = ? Acide fort: $[H^+] = 0.6$ M pH =-log $a_{H+} = -log [H^+]/1$ M = 0.22

Acide faible: acide acétique (vinaigre)

$$K_a = 1.8 \times 10^{-5}$$



$$CH_3COOH(aq) \rightleftharpoons H^+(aq) + CH_3COO^-(aq)$$

$$0.6 \text{ M CH}_3\text{COOH(aq)} \text{ pH} = ?$$

$$CH_3COOH(aq) \rightleftharpoons H^+(aq) + CH_3COO^-(aq)$$

Equil:
$$(0.6 - x)$$

$$x = [H^+] = 3.28 \times 10^{-3} M$$

$$K_a = \frac{x \cdot x}{0.6 - x} = 1.8 \cdot 10^{-5} = x = \sqrt{K_a c_a} \quad pour \ x \ll c_a$$

pH =-log
$$a_{H+}$$
= -log [H⁺]/1M = 2.48

Degré de dissociation d'un acide (base) faible

Pour une même concentration initiale [HA]₀, les acides faibles conduisent à une concentration en ions H₃O⁺ plus faible que les acides forts.

Degré d'ionisation d'un acide faible

DEFINITION:
$$\alpha = \frac{[A^-]}{[HA]_0}$$

$$HA \rightleftharpoons A^- + H^+$$

Pour un acide fort: α proche de 1

Initial
$$[HA]_0$$
0Equilibre $[HA]_0 - x$ x

$$\alpha = \frac{x}{[HA]_0}$$

$$K_a = \frac{x^2}{[HA]_0 - x}$$

$$K_a = \frac{([HA]_0 \alpha)^2}{[HA]_0 - [HA]_0 \alpha} = \frac{\alpha^2}{1 - \alpha} [HA]_0 \approx \alpha^2 [HA]_0 \text{ pour } \alpha < 0.05$$

$$\frac{\left([HA]_0 \alpha\right)^2}{A_{0}^2 - [HA]_0 \alpha} = \frac{\alpha^2}{1 - \alpha} [HA]_0 \approx \alpha^2 [HA]_0 \text{ pour } \alpha < 0.05$$

donc
$$\alpha = \sqrt{\frac{K_a}{[HA]_0}}$$

Exemple: Vinaigre: 1 M CH₃COOH(aq): $K_a = 1.8 \cdot 10^{-5} = \alpha = 4 \cdot 10^{-3} = 0.4\%$ (<0.05)

pH d'une solution de base forte

Soit une solution aqueuse d'une base forte B avec $c_b = [B]_0$ concentration initiale de B

$$B(aq) + H_2O(aq) \rightarrow BH^+(aq) + OH^-(aq)$$

$$concentration initiale c_b = [B]_0$$

$$pOH = -log(c_b)$$

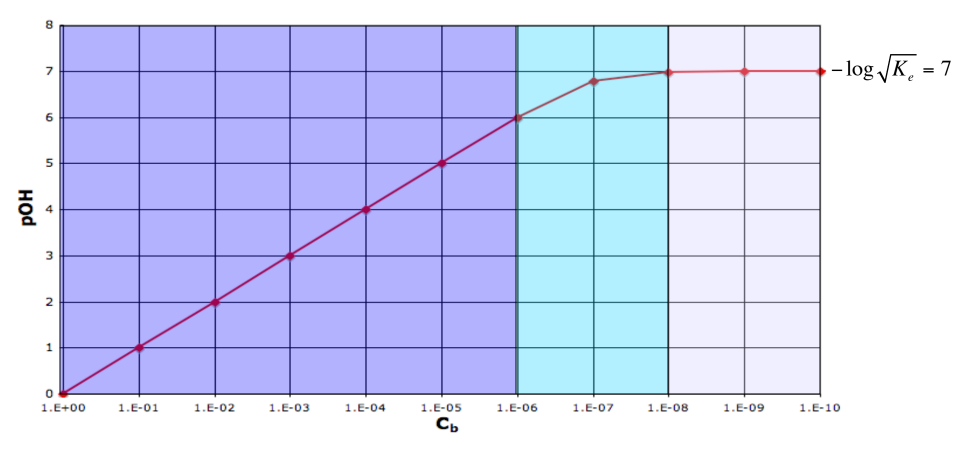
$$dissociation complète ! [B^+][OH^-] = K_b \gg 1$$

Exception: c_b < 10⁻⁶ l'autoprotolyse de l'eau n'est plus négligeable !

pOH d'une solution de base forte

$$pOH = -log[OH^-]$$
 $pH = 14 - pOH$

$$c_b > 10^{-6} \Rightarrow [OH^-] = c_b \qquad [OH^-] = \frac{c_b + \sqrt{c_b^2 + 4K_e}}{2} \quad c_b < 10^{-8} \Rightarrow [H^+] \approx 10^{-7}$$



pour c_b<10⁻⁶ on ne peut pas négliger la dissociation de l' eau!

pOH d'une solution d'un base faible

Soit une solution aqueuse diluée d'une base faible B. Concentration initiale [B]₀= c_b

$$B(aq) + H_2O(1) \rightleftharpoons BH^+(aq) + OH^-(aq)$$
 dissociation partielle $K_b << 1$

Exemple: c_b M solution de B::

Tableau de concentrations:	В	BH ⁺	OH-
Concentration initiale	C _b	0	0
Variation des concentrations	-X	+x	+χ
Concentration finale	C _b - X	X	X

A l'équilibre:
$$K_{b} = \frac{[BH^{+}][OH^{-}]}{[B]} = \frac{x^{2}}{c_{b} - x}$$
 $x^{2} - K_{b} \cdot (c_{b} - x) = 0$

$$x^2 - \mathbf{K}_{\mathbf{b}} \cdot (c_b - x) = 0$$

pour
$$c_b \gg x$$
: $x = \sqrt{K_b c_b}$

$$g\acute{e}n\acute{e}ral: x = \frac{-K_b + \sqrt{K_b^2 + 4K_bc_b}}{2}$$

Exemple: base faible

base faible: ammoniaque (NH₃)

$$K_b = 1.76 \times 10^{-5}$$

$$NH_3(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons NH_4^+(aq) + OH^-(aq)$$

 $0.6 \text{ M NH}_3(\text{aq}) \text{ pH} = ?$

$$NH_3(aq) \rightleftharpoons NH_4^+(aq) + OH^-(aq)$$

0.6 M Initial:

0

Equil: (0.6 - x)

$$K_b = \frac{x \cdot x}{0.6 - x} = 1.76 \cdot 10^{-5} \implies x = \sqrt{K_b c_b} \quad pour \ x \ll c_b \qquad x = [OH^-] = 3.25 \times 10^{-3}$$

$$x = [OH^{-}] = 3.25 \times 10^{-3}$$

$$pOH = -log [OH^{-}] = 2.49$$

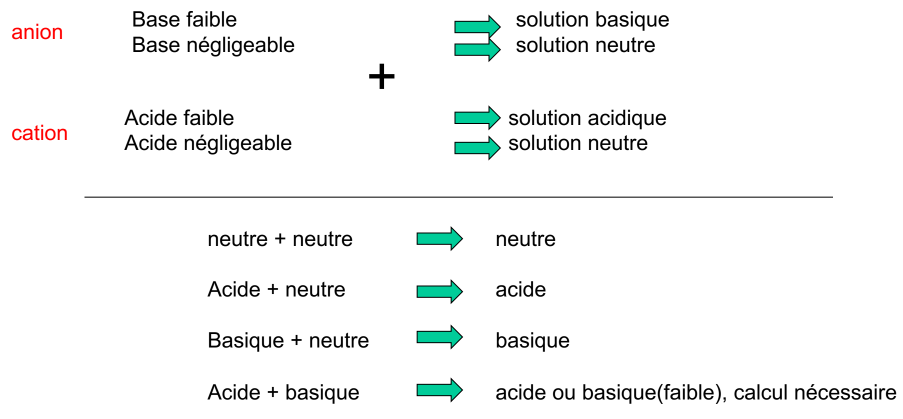
$$pH = 14 - pOH = 11.5$$

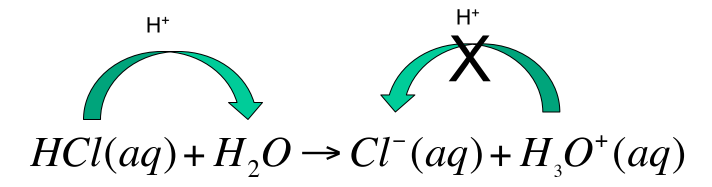
Test de notre hypothèse $x = 3.25 \ 10^{-3} < 0.05 \ Ci (0.6 \ M)$ La simplification est acceptée

Sels dans l'eau

La dissolution de certains sels peut changer le pH d'une solution aqueuse:

Ce type de problèmes se résume à celui d'un acide faible ou d'une base faible dans l'eau





Cl⁻: base conjuguée d'un acide fort Aucune influence sur les calculs de pH

De même, les cations des groupes 1 et 2: Na+, K+, Li+, Ca²⁺, Mg²⁺... ne sont pas impliqués dans les calculs de pH (acides de Lewis d'acidité négligeable)

Sels dans l'eau (exemple)

La dissolution de certains sels peut changer le pH d'une solution:

- 1. Hypothèse: Les sels (solubles) sont totalement dissociés dans l'eau
- 2. Identification de l'acidité/basicité des ions dissous

$$CH_3COONa \rightarrow CH_3COO^- + Na^+$$
 réaction complète 0.1 M 0 0 0 0.1 M 0.1 M

Na⁺: acide négligeable

CH3COO⁻: base faible (base conjuguée d'un acide faible): pH > 7

3. le pH résultant de la dissolution du sel CH₃COONa (0.1 M) dans l'eau revient à calculer le pH d'une base faible CH3COO- (0.1 M) dans l'eau

Sels dans l'eau (exemple)

Le calcul du pH résultant de la dissolution du sel CH₃COONa (0.1 M) dans l'eau revient à calculer le pH d'une base faible

$$CH_3COO^- + H_2O \Leftrightarrow CH_3COOH + OH^-$$
0.1 0 0
0.1-x x x

pK_a CH₃COOH = 4.75
pK_b CH₃COO⁻ = 14 - 4.75 = 9.25 = -log K_b
K_b =
$$10^{-9.25}$$
 = 5.6 10^{-10}

$$K_b = \frac{x^2}{0.1 - x} = 5.6 \cdot 10^{-10}$$

$$K_b = \frac{a_{CH3COOH} \cdot a_{OH^-}}{a_{CH3COO^-}} = 5.6 \cdot 10^{-10}$$

 $x = 7.5 \cdot 10^{-6} \,\mathrm{M}$: concentration de OH-, pOH 5.1

pH =8.87 SOLUTION BASIQUE

x=7.5 10-6 M <<0.1
$$0.1-x \approx 0.1$$
 Simplification justifiée

QUESTION

Est-ce que la dissolution du sel NaCl dans l'eau donne une solution

1)acide

2)neutre

3)basique

QUESTION

Est-ce que la dissolution du sel NH₄Cl dans l'eau donne une solution

1)acide

$$pK_a(NH_4^+) = 9.25$$

2)neutre

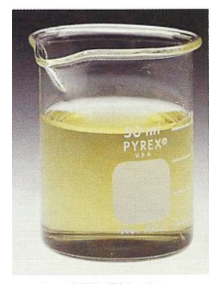
3)basique

Sels dans l'eau

La dissolution de certains sels peut changer le pH d'une solution:

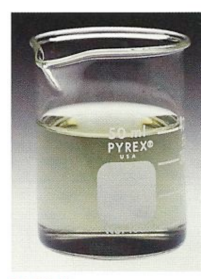
acétate de sodium
$$CH_3COONa(s) + H_2O(I) \rightarrow CH_3COO^-(aq) + Na^+(aq)$$
 pH > 7 chlorure de sodium $NaCl(s) + H_2O(I) \rightarrow Cl^-(aq) + Na^+(aq)$ pH = 7 chlorure de ammonium $NH_4Cl(s) + H_2O(I) \rightarrow Cl^-(aq) + NH_4^+(aq)$ pH < 7

Solutions de trois composés ioniques avec indicateur bromothymol:



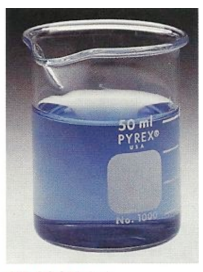
NH₄Cl(aq)

pH < 7



NaCl(aq)

pH = 7



CH₃COONa(aq)

pH > 7

Solution tampon

Définition : une solution tampon est une solution dont le pH résiste à l'addition de petites quantités d'ions OH- ou H₃O+

Une solution tampon contient une source et un drain de protons (HA et A⁻) Elle est formée d'un acide faible et de sa base (faible) conjuguée (ou d'une base faible et de son acide (faible) conjugué)

Son pH est approximativement donné par l'équation de Henderson-Hasselbalch

$$pH \cong pK_a + log \frac{C_b}{C_a}$$

 $pH \cong pK_a + log\frac{C_b}{C_a}$ be to concentrations initiales (connues) de la solution Elles sont pratiquement égales aux concentrations à l'équilibre $x << C_a, C_b$ C_b et C_a sont les concentrations initiales (connues) de la solution

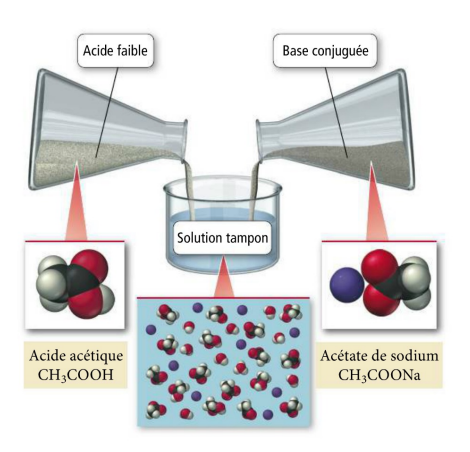
Domaine de validité de la simplification:

$$p_{Ka} - 1 \le pH \le p_{Ka} + 1$$

Pouvoir tampon (source et drain de H+)

- Quand on ajoute H⁺, les ions H⁺ réagissent quasi-complètement avec la base
- Quand on ajoute OH⁻, ils réagissent quasi-complètement avec l'acide

Exemple de solution tampon



Quantités importantes, (typiquement 10 – 100 mM) et similaires d'un acide faible et de sa base conjuguée

CH₃COONa: sel qui se dissout complètement dans l'eau Na+ pas d'influence sur le pH

Solution tampon

Acide/sel: CH₃COOH/CH₃COO-

$$CH_3COOH(aq) + H_2O(I) \longrightarrow CH_3COO^-(aq) + H_3O^+(aq)$$

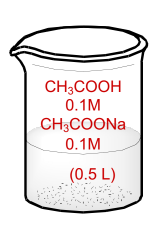
Init.
$$C_a$$
 C_b 0

Equil.
$$C_a - x$$
 $C_b + x$ x

*Pour x << Ca, Cb; x peut être négligé dans l'expression de la constante d'équilibre

$$K_{a} = \frac{x \cdot (C_{b} + x)}{\left(C_{a} - x\right)} \Rightarrow x = \left[H_{3}O^{+}\right] \cong K_{a} \frac{C_{a}}{C_{b}} \Rightarrow pH \cong pK_{a} + \log \frac{C_{b}}{C_{a}}$$
(Equation de Henderson-Hasselbalch)

Calcul du pH d'une solution tampon-1



 $CH_3COONa \rightarrow CH_3COO^- + Na^+$

dissolution complète donne 0.1 M CH₃COO-

 $CH_3COOH \rightleftharpoons CH_3COO^- + H^+$

 $0.1 \, M$ $0.1 \, M$ Initial:

0

X

Equilibre: 0.1-x

0.1 + x

Avant l'addition de NaOH

calcul du pH de la

solution tampon

Avant l'addition de NaOH

$$pH = pK_a + \log \frac{0.1}{0.1} = 4.75$$

+0.5 I de 0.01 M NaOH(aq)

1. Dilution:

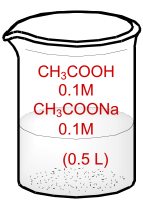
 $[CH_3COOH] = [CH_3COO^{-}] = 0.05 M$ [OH-] (de NaOH) = 0.005 M

 $CH_3COOH(aq) + OH^-(aq) \rightarrow CH_3COO^-(aq) + H_2O(l)$ 2. Réaction acido-basique

> initial 0.005 0.05 0.05 0.05 + 0.0050.05-0.005 0 final

Calcul du pH d'une solution tampon-2

+0.5 I de 0.01 M NaOH(aq)



- 1. Dilution: $[CH_3COOH] = [CH_3COO^-] = 0.05 M$ $[OH^-]$ (de NaOH) = 0.005 M
- 2. Réaction acido-basique

$$CH_{3}COOH(aq) + OH^{-}(aq) \rightarrow CH_{3}COO^{-}(aq) + H_{2}O(l)$$

initial 0.05 0.005 0.05

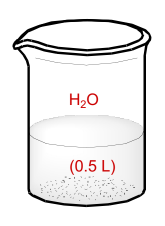
- 3. bilan: il reste du CH₃COOH et du CH₃COO-: solution tampon
- 4. Calcul pH avec les nouvelles concentrations

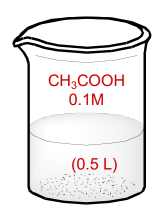
$$pH = pK_a + \log \frac{0.055}{0.045} = 4.83$$
 $\Delta pH = 0.08$

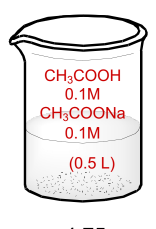
Calcul du pH d'une solution tampon

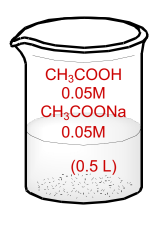
Expérience : solutions tampons

À chaque bécher on ajoute 0.5 L de NaOH 0.01M









pH 7

4.75

4.75

pH 11.7

3.8

2.9

4.84

4.93

∆pH 4.7

0.9

0.09

0.18

Équation Henderson Hasselbalch:

$$pH = pK_a + \log\left(\frac{A^-}{HA}\right) = 4.74 + \log\left(\frac{0.055}{0.045}\right)$$
0.09

$$\log\left(\frac{0.03}{0.02}\right) = 0.18$$

Solutions tampons

Un couple acide / base conjugué ne permet pas de préparer des solutions tampons de n'importe quel pH. L'effet tampon est maximum pour pH = pK_a .

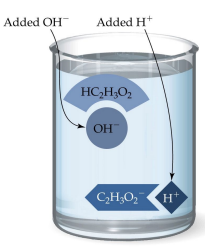
pH du tampon désiré	Acide / base conjuguée	pK _a
$4.7 \pm 0.2 (\pm 1)$	CH ₃ COOH / CH ₃ COO	4.76
7.2 ± 0.2	H ₂ PO ₄ - / HPO ₄ 2-	7.21
12.3 ± 0.2	HPO ₄ ²⁻ / PO ₄ ³⁻	12.32
10.4 ± 0.2	HCO ₃ - / CO ₃ 2-	10.33

$$pH = pK_a + \log\left(\frac{A^-}{HA}\right)$$

$$\left[H^{+}\right] = K_{a} \frac{\left[HA\right]}{\left[A^{-}\right]}$$

Dans une solution tampons le pH est stabilisé, parce qu'il y a présence d'une source de protons (l'acide faible) et un drain de protons (la base conjuguée).





QUESTION

Quelle quantité de CH₃COONa devez vous ajouter à une solution aqueuse de 10⁻² M CH₃COOH pour obtenir une solution tampon à un pH de 3.75. (On néglige les effets de la dilution)

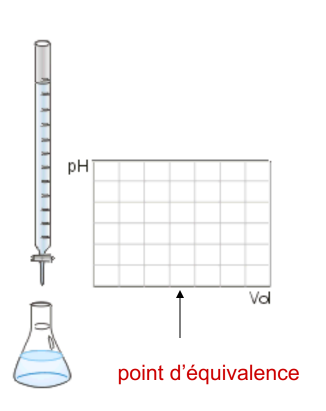
pKa (
$$CH_3COOH$$
) = 4.75

- 1) 10⁻² M CH₃COONa
- 2) 10⁻¹ M CH₃COONa
- 3) 10^{-3} M CH₃COONa

Titrages acide-base

Principe des titrages

- Déterminer la quantité d'acide présent dans une solution en y ajoutant une quantité équivalente de base.
- Déterminer la quantité de base présente dans une solution en y ajoutant une quantité équivalente d'acide.



Volume V connu d'une solution acide de concentration inconnue

ajout progressif d'une solution basique de concentration connue

 $\downarrow \downarrow$

point d'équivalence Autant d'équivalents de base que d'équivalents d'acide présent au départ

Titrage d'un acide fort par une base forte

On trace pH = f(x): courbe de titrage

n : nombre d'équivalents de base ajoutés, n₀ : nombre d'équivalents d'acide à titrer

Neutralisation

$$\longrightarrow$$

$$n / n_o = x = 1$$

 $n / n_0 = x = 1$ Point d'équivalence

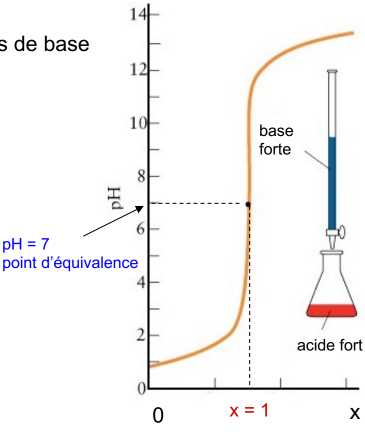
 c_0 : concentration initiale d'acide (pour HCl: $n_0=c_0$)

c : concentration restante après ajout de n équivalents de base

$$c = c_0(1-x) \text{ pour } x \le 1$$

$$HCl(aq) + NaOH(aq) \rightarrow NaCl(aq) + H_2O$$

- Pour 0 < x < 1: excès d'acide, pH = $-\log(c)$ (1) ou encore pH = $-\log \{c_0(1-x)\}$
- Pour x = 1 : $[HO^-]$ = $[H_3O^+]$, K_e = $[H_3O^+]^2$ = 10^{-14} (2) donc pH = 7
- (3)Pour x > 1, il y a un excès de base ajoutée de concentration $c' = c_0(x - 1)$ $pOH = -log\{c'\} => pH = 14 + log\{c_0(x - 1)\}$



Titrage d'un acide faible par une base forte

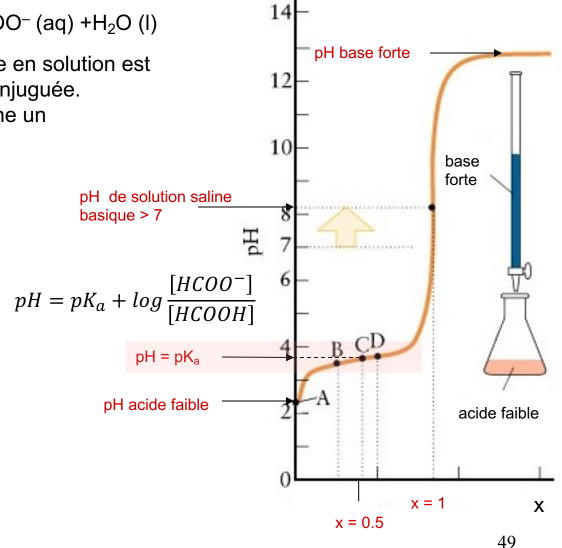
Ex: titrage de HCOOH par NaOH

HCOOH (aq) + OH⁻ (aq) \rightarrow HCOO⁻ (aq) +H₂O (I) Au point d'équivalence, l'acide faible en solution est épuisé et il ne reste que sa base conjuguée. HCOO⁻ est un ion basique, qui donne un pH > 7 au point d'équivalence.

région tampon:

Au point de demi-équivalence:

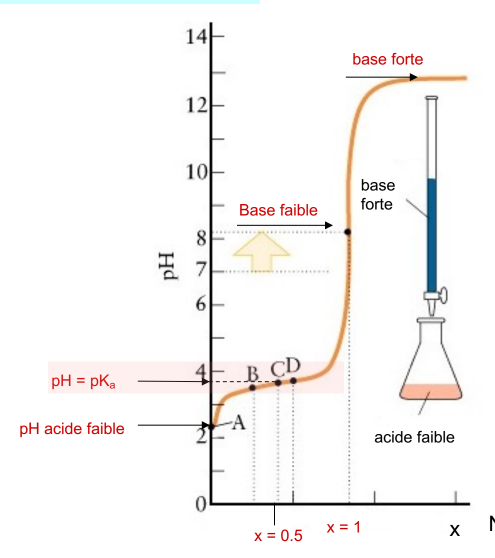
$$\frac{[HCOO^{-}]}{[HCOOH]} = 1 \qquad pH = pK_a$$



Titrage d'un acide faible par une base forte

Ex : titrage de HCOOH par NaOH

$$HCOOH (aq) + OH^{-} (aq) \rightarrow HCOO^{-} (aq) + H_2O (l)$$



solution tampon:

$$pK_a - 1 < pH < pK_a + 1$$

$$0.1 < \frac{[HCOO^-]}{[HCOOH]} < 10$$

Nombre d'équivalent NaOH

Acides et bases polyprotiques

Les acides de Brønsted qui peuvent céder plus d'un proton sont appelés acides polyprotiques.

Ex: H₂SO₄, H₂CO₃ peuvent céder 2 protons; H₃PO₄ peut céder trois protons

Les bases de Brønsted qui peuvent capter plus d'un proton sont appelées bases polyprotiques.

Ex: CO₃²⁻ peut capter 2 protons; PO₄³⁻ peut capter trois protons

Chaque étape de l'ionisation possède sa propre constante d'équilibre.

$$H_2CO_3 \rightleftharpoons HCO_3^- + H^+$$

$$K_1 = \frac{[HCO_3^-].[H^+]}{[H_2CO_3]}$$

$$HCO_{3}^{-} \rightleftharpoons CO_{3}^{2-} + H^{+}$$

$$K_{2} = \frac{[CO_{3}^{2-}].[H^{+}]}{[HCO_{3}^{-}]}$$

Equation d'ionisation totale

$$H_2CO_3 \rightleftharpoons CO_3^{2-} + 2H^+$$

Constante d'acidité globale

$$K_a = K_1 \cdot K_2 = \frac{[CO_3^{2-}] \cdot [H^+]^2}{[H_2 CO_3]}$$

K₂ est toujours inférieur à K₁ et ainsi de suite.

pK_a d'acides polyprotiques

A alala	- 17	17	
Acide	pK₁	pK_2	pK ₃
acide sulfurique H ₂ SO ₄	-3	2	
acide oxalique (COOH) ₂	1.23	4.19	
acide sulfureux H ₂ SO ₃	1.81	6.91	
acide phosphoreux H ₃ PO ₃	1.26	6.7	12.68
acide phosphorique H ₃ PO ₄	2.16	7.21	12.32
acide tartrique	3.22	4.82	
acide carbonique H ₂ CO ₃	6.37	10.33	
acide sulfhydrique H ₂ S	6.89	14.15	

Acides Polyprotiques

(Acide diprotique: Ac. carbonique)

$$H_2CO_3(aq)$$
 $\xrightarrow{K_{a1}}$
 $HCO_3^-(aq)$
 $+$
 $H^+(aq)$
 $\xrightarrow{K_{a2}}$
 $CO_3^{2-}(aq)$
 $+$
 $H^+(aq)$

$$K_{a1} = \frac{\left[H^{+}\right]\left[HCO_{3}^{-}\right]}{\left[H_{2}CO_{3}\right]} = 4.2 \cdot 10^{-7} (pK_{a1} = 6.38)$$

$$K_{a2} = \frac{\left[H^{+}\right]\left[CO_{3}^{2-}\right]}{\left[HCO_{3}^{-}\right]} = 4.8 \cdot 10^{-11}$$
 (pK_{a2}= 10.32)

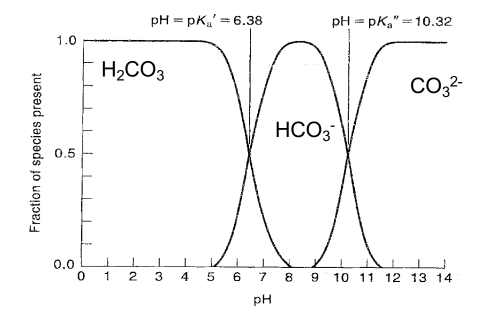


Diagramme de distribution du système: acide carbonique en fonction du pH

2 systèmes tampon

Question

Quelle est la charge de l'acide aminé Glycine à pH 2

NH₂-CH₂-COOH

pKa COOH: 4.7

pKa RNH₃+: 9

- a) -1
- b) 0
- c) 1