## PARTIE 2: LES ACIDES / BASES

Séquence 2 : Contrôle de la qualité par dosage

Séance 2 : Application aux titrages acido - basiques

## I. Principe d'un dosage par titrage

#### 1. Définition

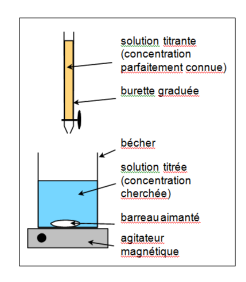
Un dosage par titrage a pour but de déterminer la quantité de matière d'une espèce chimique A (ionique ou moléculaire) présente en solution.

Lors d'un titrage, **l'espèce chimique à titrer** (notée A) réagit avec une quantité connue d'une espèce chimique (notée B) appelée **espèce titrante**. C'est une méthode destructive car la réaction chimique consomme l'espèce à doser.

Cette réaction de titrage appelée **réaction de support de titrage** est une **réaction rapide**, **totale** (réactif limitant totalement consommé) **et unique**.

## 2. Montage expérimental

- La solution contenant l'espèce à doser, réactif titré, est introduite dans un bécher à l'aide d'une pipette jaugée afin d'en connaître très précisément le volume
- Une burette graduée permettant d'introduire de façon progressive un volume connu de la solution appelée solution titrante contenant un réactif titrant choisi en fonction de l'espèce à doser.
- Le dispositif d'agitation assurant l'homogénéisation de la solution.



## 3. L'équivalence

On verse la solution titrante jusqu'à ce que le réactif titré ait totalement réagit. On dit que l'on est à l'**équivalence**.

Remarque : à chaque ajout de réactif titrant, l'avancement est maximal.

- Avant l'équivalence, le réactif titrant est le réactif limitant (à chaque fois que l'on en verse, il disparaît).
- $\circ$  A l'équivalence, les réactifs sont totalement consommés, ils sont tous les deux limitant et l'avancement prend la valeur  $x_E$ .

o **Après l'équivalence**, le réactif titrant est introduit en excès (il n'y a plus de réactif titré donc plus de réaction).

Le volume à l'équivalence V<sub>E</sub> est le volume de solution titrante versé pour atteindre l'équivalence.

## 4. Stoechiométrie de l'équivalence

La stoechiométrie de la réaction support d'un titrage doit être prise en compte pour les calculs de quantité de matière ayant réagi à l'équivalence.

Soit une réaction de titrage modélisée par l'équation :  $\alpha$  A +  $\beta$  B  $\rightarrow \gamma$  C +  $\delta$  D avec A le réactif titré et B le réactif titrant.

On note  $n(A)_i$  la quantité de matière initiale de A dans la solution titrée et  $n(B)_E$  la quantité de matière de B versée à l'équivalence.

À l'équivalence les réactifs sont introduits dans les proportions stoechimétriques donc :

$$\frac{n(A)_i}{\alpha} = \frac{n(B)_E}{\beta}$$

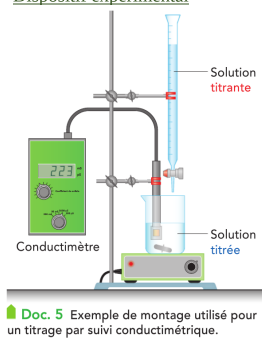
n(B)<sub>E</sub> étant connu on peut ainsi déterminer n(A)<sub>i</sub> et en déduire C<sub>A</sub>.

## II. Titrage pH - métrique

#### 1. Définition

Un titrage pH-métrique peut-être envisagé lorsque la réaction support du titrage est une réaction acido-basique. On mesure le pH de la solution après chaque ajout de solution titrante versée.

#### 2. Dispositif expérimental



#### 3. Courbe de titrage

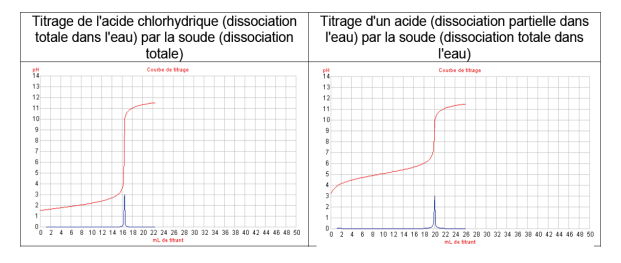
La courbe  $pH = f(V_{vers\acute{e}})$  est appelée courbe de titrage  $pH - m\acute{e}trique$ .

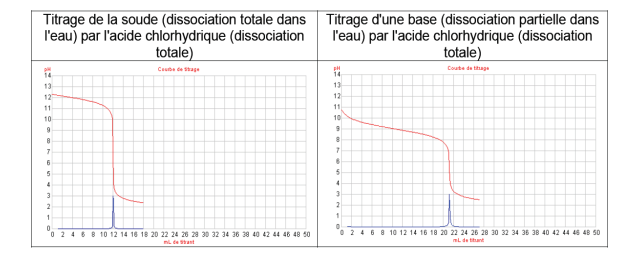
Toute courbe de titrage peut être décomposée en trois parties :

- 1<sup>re</sup> partie où la variation de pH est faible : le réactif titrant est limitant
- 2<sup>e</sup> partie centrale correspondant à une brusque variation de pH appelée « **saut de pH** » autour d'un volume particulier V<sub>E</sub>. Le **point équivalent E** se situe dans cette partie
- 3<sup>e</sup> partie où le pH se stabilise, le réactif limitant est le réactif titré.

Un titrage pH – métrique est terminé que lorsque la valeur du pH ne varie plus de façon significative.

#### Quelques exemples de courbes de titrage :





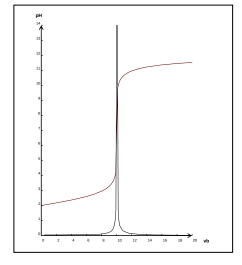
## 4. Repérage du point d'équivalence

Deux méthodes sont possibles.

#### • Méthode de la dérivée (méthode logicielle) :

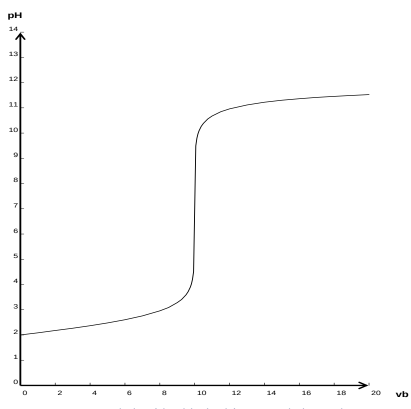
Dans la 2<sup>e</sup> partie de la courbe de titrage, le coefficient directeur de la tangente à la courbe atteint un maximum (la tangente est verticale).

Le volume équivalent  $V_E$  correspond donc à l'abscisse du maximum de la courbe donnant  $\frac{dpH}{dV} = f(V)$ .



#### Méthode des tangentes parallèles :

On trace avant et après le saut de pH, deux tangentes à la courbe pH = f(V), parallèles entre elles. On trace ensuite la parallèle à ces deux tangentes et équidistantes de celles-ci. Son intersection avec la courbe pH = f(V) détermine le point équivalent E de coordonnées  $(V_E, pH_E)$ .



Dosage de l'acide chlorhydrique par de la soude.

## III. Titrage colorimétrique

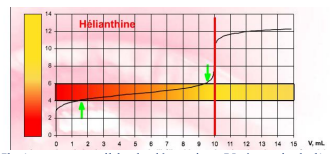
Lorsque tous les réactifs de la réaction support du titrage sont incolores, l'équivalence peut parfois se repérer par changement de couleur d'un indicateur coloré.

<u>Remarque</u>: il faut ajouter l'indicateur coloré en **faible quantité** (quelques gouttes) dans la prise d'essai pour ne pas perturber les mesures

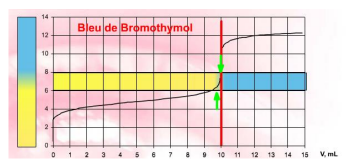
#### • Choix de l'indicateur coloré :

On le choisit en fonction du titrage à réaliser. Il faut que la zone de virage de l'indicateur coloré soit franchie lors du saut de pH (doit inclure le pH à l'équivalence) afin que le changement de couleur de l'indicateur soit net.

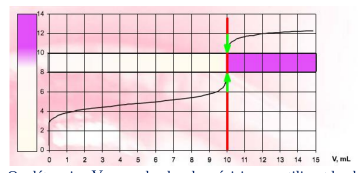
Exemple du titrage de l'acide éthanoïque (acide faible) par une solution de soude (base forte) :



Il n'est pas possible de déterminer V<sub>E</sub> à partir de l'observation du changement de couleur du milieu réactionnel.



Il est possible de déterminer  $V_E$  à partir de l'observation du changement de couleur du milieu réactionnel mais avec un petit écart  $\Delta V$ .



On détermine  $V_E$  avec le plus de précision en utilisant la phénolphtaléine comme indicateur coloré.

#### • <u>Influence de la concentration des réactifs :</u>

Le saut de pH est d'autant plus marqué que les solutions sont plus concentrées et donc la détermination de l'équivalence à l'aide d'un indicateur coloré est d'autant plus précise. Pour un saut de pH très faible, il convient de préférer le titrage conductimétrique.

## IV. Titrage conductimétrique

Un titrage conductimétrique ne peut être effectué que si la réaction support du titrage fait intervenir des ions.

## 1. Principe

Lors d'un titrage conductimétrique, on mesure la conductance G (ou la conductivité  $\sigma$ ) de la solution au fur et à mesure de l'addition du réactif titrant.

#### Exemple:

Titrage conductimétrique d'une solution d'acide chlorhydrique  $(H_3O^+_{(aq)} + Cl^-_{(aq)})$ , solution A par une solution d'hydroxyde de sodium  $(Na^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)})$ , solution B.

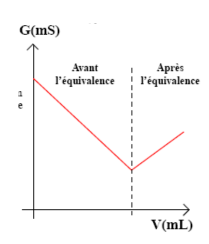
## 2. Réalisation pratique

A l'aide d'une pipette jaugée ou graduée, on verse dans un bécher un volume V<sub>A</sub> connu de la solution A (solution titrée) et la solution B (solution titrante) dans la burette.

Remarque : on place une grande quantité d'eau dans le bécher de telle sorte que la solution soit suffisamment diluée pour que la conductance reste proportionnelle à la concentration.

On ajoute au fur et à mesure la solution B contenue dans la burette et pour chaque valeur  $V_B$  ajouté, on relève la valeur de G.

On trace alors le graphe représentant l'évolution de G en fonction de V<sub>B</sub>.



# 3. <u>Equation de la réaction de titrage</u>

Réaction acido-basique :  $H_3O^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)} \rightarrow 2 \; H_2O_{(l)}$  les ions  $Na^+$  et  $Cl^-$  sont spectateurs et ne participent pas à la réaction.

## 4. Exploitation de la courbe $G = f(V_B)$

La courbe obtenue comporte deux segments de droite de pentes différentes.

#### • 1<sup>er</sup> domaine (avant l'équivalence) :

Les ions  $H_3O^+_{(aq)}$  de grande conductivité ionque molaire, sont consommés peu à peu par réaction chimique avec l'espèce titrante  $HO^-_{(aq)}$ . La conductance de la solution diminue.

#### • 2<sup>e</sup> domaine (après l'équivalence) :

L'espèce chimique H<sub>3</sub>O<sup>+</sup><sub>(aq)</sub> titrée a été totalement consommée. L'espèce titrante HO<sup>-</sup><sub>(aq)</sub> introduite n'est plus consommée, la conductance de la solution augmente donc.

L'équivalence est repérée par le changement brutal de pente de la courbe de titrage : l'abscisse du point d'intersection est  $V_E$ .

## V. Expression du résultat d'un titrage

Un titrage doit être réalisé avec beaucoup de soin. Plusieurs sources d'erreurs peuvent être à l'origine d'une incertitude sur les résultats de la mesure :

- **Incertitudes liées aux manipulations** : mauvais ajustement des niveaux de pipetage ; lecture du volume V<sub>E</sub> sur la burette, etc...
- Incertitudes liées à la méthode de titrage employée : imprécisions des méthodes graphiques ou visuelles lors de la détermination  $V_E$ ; imprécision de la valeur de la concentration de la solution titrante, etc...
- **Incertitudes liées à la verrerie** : tolérance de ± 0,02 mL pour une pipette jaugée et de ± 0,05 mL pour une burette graduée.