

Données et rappels :

- Produit ionique de l'eau : $K_e = 1,0 \cdot 10^{-14}$.
- pK_A des couples acide/base suivants :

$H_3O^+(aq) / H_2O(\ell)$:	$pK_{A1} = 0$
$NH_4^+(aq) / NH_3(aq)$:	$pK_{A2} = 9,2$
$H_2O(\ell) / HO^-(aq)$:	$pK_{A3} = 14$
- Conductimétrie :
La conductivité σ d'une solution contenant des espèces ioniques X_i est fonction des concentrations molaires effectives $[X_i]$ de ces ions dans la solution selon la loi :

$$\sigma = \sum_i \lambda_i [X_i].$$
 σ s'exprime en $S \cdot m^{-1}$, λ_i conductivité molaire ionique en $S \cdot m^2 \cdot mol^{-1}$ et les concentrations $[X_i]$ en $mol \cdot m^{-3}$.
- Valeurs des conductivités molaires ioniques (en $S \cdot m^2 \cdot mol^{-1}$) :

$\lambda(HO^-(aq)) = 199 \cdot 10^{-4} S \cdot m^2 \cdot mol^{-1}$
$\lambda(NH_4^+(aq)) = 73,4 \cdot 10^{-4} S \cdot m^2 \cdot mol^{-1}$

Une solution commerciale S_0 d'ammoniac $NH_3(aq)$ de concentration $C_0 = 1,1 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ peut être utilisée, après dilution, comme produit nettoyant (évier, lavabos, ...) ou comme produit détachant (moquette, tapis, ...).

On se propose d'étudier la solution S d'ammoniac de concentration C_S : S est 100 fois plus diluée que S_0 .

1.1 Préparation de la solution diluée S :

Faire la liste de la verrerie nécessaire pour préparer précisément un volume $V = 1,00 \text{ L}$ de S à partir de S_0 .

1.2 Titrage de la solution diluée S :

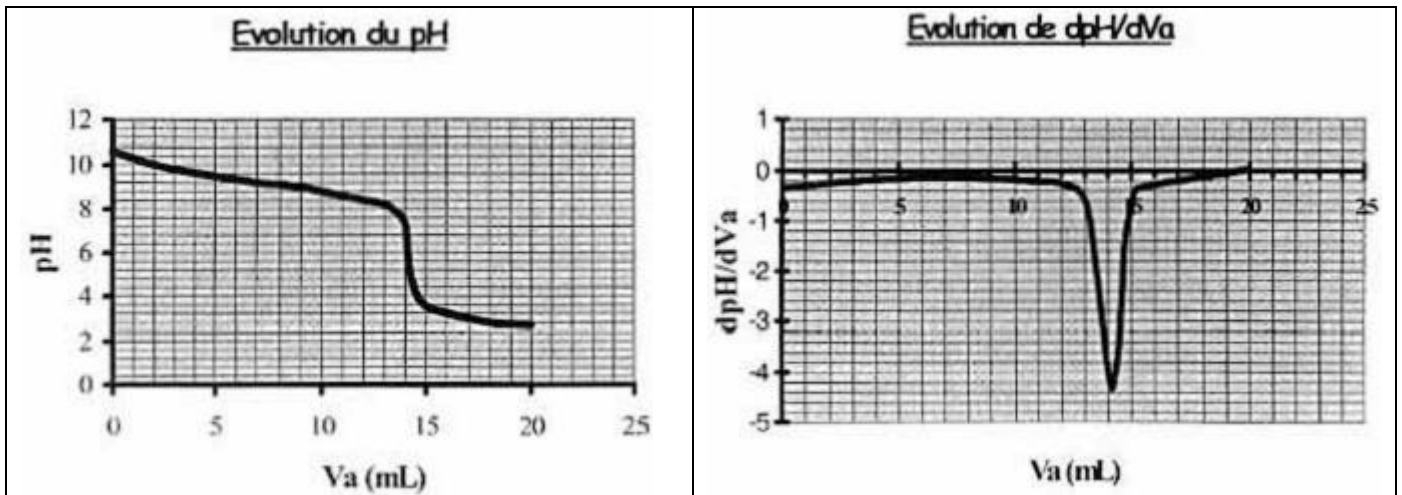
On se propose de vérifier la valeur de la concentration C_0 de S_0 .

Pour cela, la solution S est titrée par une solution d'acide chlorhydrique de concentration $C_a = 0,015 \text{ mol} \cdot L^{-1}$.

Dans un volume $V_S = 20 \text{ mL}$ de la solution S , on verse progressivement la solution d'acide chlorhydrique et on mesure après chaque ajout le pH du mélange.

On peut alors tracer la courbe d'évolution du pH en fonction du volume de solution acide ajoutée V_a à l'aide d'un logiciel approprié. On trace aussi la courbe d'évolution de la dérivée $\frac{dpH}{dV_a}$ en fonction de V_a .

Évolutions de pH et de dpH / dVa :



1.2.1 Faire un schéma légendé du dispositif expérimental de titrage.

1.2.2 Réaction de titrage :

Écrire l'équation bilan de la réaction de titrage (1) de la solution d'ammoniac S.

1.2.3 Détermination des concentrations :

1.2.3.a À partir des données expérimentales, déterminer le volume de solution acide versé à l'équivalence V_{aE} . Préciser la méthode employée.

1.2.3.b En déduire la valeur de la concentration C_S de la solution diluée S. Déterminer alors la valeur de la concentration C_0 de la solution S_0 . Comparer la valeur trouvée à la valeur C_0 donnée au début de l'énoncé.

Remarque : Pour la suite de l'exercice, on utilisera la valeur de C_0 donnée au début de l'énoncé et la valeur correspondante de C_S .

1.2.4 Autre repérage de l'équivalence :

Parmi les indicateurs colorés du tableau ci-dessous, déterminer celui qu'il faut ajouter à la solution pour procéder le plus efficacement possible au titrage précédent par une méthode colorimétrique. Justifier ce choix. Qu'observe-t-on autour de l'équivalence dans ce cas ?

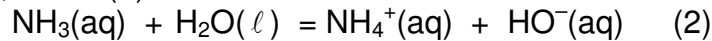
Indicateur coloré	Teinte acide	Zone de virage	Teinte basique
Bleu de bromophénol	Jaune	3,0 – 4,6	Bleu-violet
Rouge de méthyle	Rouge	4,2 – 6,2	Jaune
Rouge de crésol	Jaune	7,2 – 8,8	Rouge

1.3 Étude de l'équilibre dans la solution diluée S :

On considère maintenant un volume $U_S = 1,0 \text{ L}$ de la solution S.

1.3.1 Réaction acido-basique dans S :

L'équation bilan, notée (2) de la réaction entre l'ammoniac et l'eau est :



1.3.1.a Donner l'expression littérale de la constante d'équilibre K associée à l'équation de la réaction (2).

1.3.1.b Exprimer K en fonction de K_e et K_{A2} . Calculer K .

1.3.2. Composition de S :

1.3.2.a Reproduire puis compléter sur votre copie le tableau d'avancement, ci-dessous, associé à la transformation modélisée par la réaction d'équation (2).

Equation		$\text{NH}_3(\text{aq}) + \text{H}_2\text{O}(\ell) = \text{NH}_4^+(\text{aq}) + \text{HO}^-(\text{aq})$			
Etat	Avancement (mol)	Quantité de matière (mol)			
Etat initial	0		Excès	0	0
Etat final	$x_{\text{éq}}$		Excès		

Tableau d'avancement

Remarque :

A l'état initial, $[\text{NH}_3(\text{aq})]_i = C_S$ (concentration de la solution S).

L'avancement à l'état final d'équilibre est noté $x_{\text{éq}}$.

Le volume de la solution U_S est supposé constant (la dilution est négligée).

1.3.2.b En supposant que $x_{\text{éq}}$ est négligeable par rapport au produit $C_S \cdot U_S$, montrer que

$$K \approx \frac{x_{\text{éq}}^2}{C_S \cdot U_S^2}$$

1.3.2.c En déduire la valeur $x_{\text{éq}}$. L'hypothèse est-elle justifiée ?

1.3.3 Etude conductimétrique :

La valeur de la conductivité de la solution diluée S est $\sigma = 8,52 \cdot 10^{-3} \text{ S} \cdot \text{m}^{-1}$.

1.3.3.a En déduire la valeur commune de la concentration (en $\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$) des ions $\text{NH}_4^+(\text{aq})$ et $\text{HO}^-(\text{aq})$ dans la solution S.

1.3.3.b Déterminer alors la valeur du pH de la solution S. Ce résultat est-il en accord avec les données expérimentales ?