Thème : Prévoir l'état final d'un système, siège d'une transformation chimique. Cours 14 : Comparer la force relative des acides et des bases (version professeur)

B.O. Constante d'acidité K_A d'un couple acide-base, produit ionique de l'eau K_e.

Réaction d'un acide ou d'une base avec l'eau, cas limite des acides forts et des bases fortes dans l'eau.

Solutions courantes d'acides et de bases.

Diagrammes de prédominance et de distribution d'un couple acide base ; espèce prédominante, cas des indicateurs colorés et des acides alpha-aminés. Solution tampon.

Capacité numérique: Déterminer, à l'aide d'un langage de programmation, le taux d'avancement final d'une transformation, modélisée par la réaction d'un acide sur l'eau.

Capacité numérique: Tracer, à l'aide d'un langage de programmation, le diagramme de distribution des espèces d'un couple acide-base de pKA donné.

I. Autoprotolyse de l'eau.

1. pH de l'eau pure.

A 25°C pH = 7 alors
$$[H_3O^+] = 10^{-pH} = 1.0 \times 10^{-7} \text{ mol.L}^{-1}$$

2. Autoprotolyse de l'eau.

$$H_2O + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)}$$

 $[H_3O^+] = [HO^-] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ mol.L}^{-1}$

Question : La réaction d'autoprotolyse de l'eau est-elle avancée (totale) ?

Pour répondre à cette question vous :

- calculerez x_f
- calculerez la quantité (en mol) d'eau contenue dans 1 L.
- Etablirez un tableau d'évolution du système
- Calculerez x_{max}
- En déduirez la valeur de au

Conclusion : la réaction d'autoprotolyse de l'eau est

On prendra un volume V = 1,0 L d'eau pure.

Données : Masse molaire de l'eau $M = 18 \text{ g.mol}^{-1}$

Masse volumique de l'eau ρ = 1,0 g.cm⁻³

Réponse:

Dans un premier temps, déterminons x_f

$$x_f = 10^{-pH} \times V = 1.0 \times 10^{-7} \times 1 = 1.0 \times 10^{-7} \text{ mol}$$

Dans un second temps déterminons la quantité de matière d'eau (mol) contenue dans un litre.

$$n = \frac{m}{M} = \frac{1000}{18} = 55,2 \text{ mol}$$

Dans un troisième temps, on établit le tableau d'évolution :

	2 H ₂ O	H₃O⁺	HO ⁻
Etat initial	n	0	0
Etat intermédiaire	n – 2x	x	Х
Etat final	<i>n</i> − 2 <i>x</i> _f	X _f	X _f

Dans un quatrième temps, on calcule x_{max}

Si la réaction était totale, on aurait : $n - 2x_{max} = 0$

55,2 -
$$2x_{\text{max}} = 0$$
 $x_{\text{max}} = \frac{55,2}{2} = 27,6 \text{ mol.}$

Dans un cinquième temps, on détermine le taux d'avancement final $\tau = \frac{x_{final}}{x_{max}}$

$$\tau = \frac{1,0 \times 10^{-7}}{27,6} = 3,6 \times 10^{-9}$$

Conclusion : la réaction d'autoprotolyse de l'eau est très peu avancée (très limitée).

3. Produit ionique de l'eau Ke.

La réaction 2 $H_2O_{(I)} \rightleftharpoons H_3O^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)}$ est en équilibre dynamique

On peut donc écrire que
$$K_e = [H_3O^+] \times [HO^-] = 1,0 \times 10^{-7} \times 1,0 \times 10^{-7} = 1,0 \times 10^{-14}$$
 à 25°C.

Ke est appelé produit ionique de l'eau

Autre notation:

$$pK_e = -log K_e$$

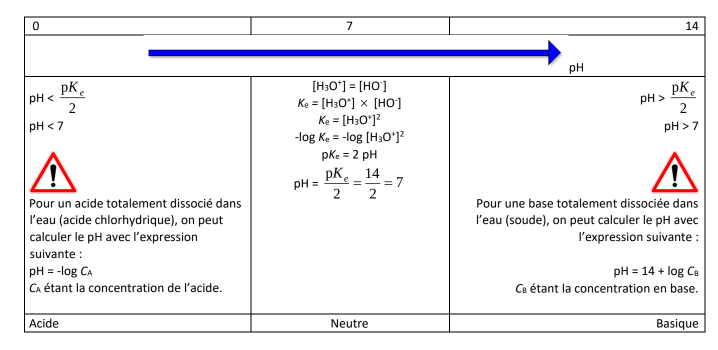
 $pK_e = 14$ à 25°C

On notera que Ke dépend de la température.

Quand la température augmente, K_e augmente alors le p K_e diminue.

En effet, une élévation de température favorise la dissociation des molécules d'eau. La quantité d'ions H_3O^+ et HO^- est ainsi plus importante, donc K_e augmente.

4. Echelle de pH.



II. Constante d'acidité K_A et pK_A .

1. Définition.

La constante d'acidité K_A est la constante d'équilibre associée à l'équation de la réaction **d'un acide avec l'eau**. CH₃COOH_(aq) + H₂O \rightleftharpoons CH₃COO $^{-}$ _(aq) + H₃O $^{+}$ _(aq)

L'eau étant le solvant de cette réaction, n'intervient pas dans l'expression de la constante d'acidité :

$$K_{A} = \frac{\frac{[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}]_{eq}}{c_{0}} \frac{[\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}}{c_{0}}}{\frac{[\text{CH}_{3}\text{COOH}]_{eq}}{[\text{COH}_{2}]_{eq}}} = \frac{[\text{A}^{-}]_{eq} \cdot [\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}}{[\text{AH}]_{eq} \cdot c_{0}}$$

La constante d'acidité est une grandeur sans dimension.

$$\operatorname{avec} c_0 = 1 \, \operatorname{mol.L}^{-1} \qquad \Longrightarrow \qquad K_A = \frac{\left[\operatorname{CH}_3\operatorname{COO}^-\right]_{eq} \cdot \left[\operatorname{H}_3\operatorname{O}^+\right]_{eq}}{\left[\operatorname{CH}_3\operatorname{COOH}\right]_{eq}}$$

On note $pK_A = -\log K_A$

ou encore $K_A = 10^{-pKA}$

Exemples : A 25 °C le p K_A du couple acide éthanoïque / ion éthanoate est p K_A = 4,7 alors K_A = $10^{-4,7}$ = 2,0 × 10^{-5}

A 25 °C la constante d'acidité du couple acide benzoïque / ion benzoate est $K_A = 6.5 \times 10^{-7}$ alors p $K_A = 6.2$

2. Cas particuliers des couples de l'eau.

$$H_2O$$
 + H_2O \rightleftharpoons $H_3O^+_{(aq)}$ + $HO^-_{(aq)}$

Acide 2 base 1 acide 1 Base 2

Couple 1 : H ₃ O ⁺ (aq) / H ₂ O	Couple 2: H ₂ O / HO ⁻ (aq)	
$H_2O + H_3O^+_{(aq)} \rightleftharpoons H_3O^+_{(aq)} + H_2O$	$H_2O \rightleftharpoons HO^{-}_{(aq)} + H^{+}_{(aq)}$ $2 H_2O \rightleftharpoons HO^{-}_{(aq)} + H_3O^{+}_{(aq)}$	
$K_{A} = \frac{\left[\text{H}_{3}\text{O}^{+}\right]_{q}}{\left[\text{H}_{3}\text{O}^{+}\right]_{q}} = 1$	$K_A = [H_3O^+]_{eq} . [HO^-]_{eq} = 1.0 \times 10^{-14}$	
p <i>K</i> _A = 0	p <i>K</i> _A = 14	

3. Relation entre le taux d'avancement final $\tau = \frac{x_f}{x_{max}}$ et la constante d'acidité K_A et détermination de τ par résolution d'une équation du second degré.

On s'intéresse à la réaction précédente entre l'acide éthanoïque (acide faible) et l'eau : $CH_3COOH_{(aq)} + H_2O \rightleftharpoons CH_3COO^-_{(aq)} + H_3O^+_{(aq)}$

On a écrit que la constante d'acidité pouvait s'écrire $K_A = \frac{\left[\text{CH}_3\text{COO}^- \right]_{eq} \cdot \left[\text{H}_3\text{O}^+ \right]_{eq}}{\left[\text{CH}_3\text{COOH} \right]_{eq}}$

De plus, le taux d'avancement final s'écrit $au = \frac{x_f}{x_{max}}$

Or x_f correspond à la quantité d'ion $H_3O^+_{(aq)}$ formé lors de cette réaction (qui n'est pas totale).

On a donc $x_f = [H_3 O^+]_{eq} \cdot V$ étant le volume du mélange réactionnel

De plus x_{max} est la quantité maximale pouvant être formée à partir de la concentration c en acide apporté On a donc $x_{max} = c \cdot V$

On rappelle que la conservation de la matière s'écrit dans ce cas : $[CH_3COOH]_{eq} + [CH_3COO^-]_{eq} = c$

A partir de ces différentes expressions, montrer que l'on peut écrire $c \cdot \tau^2 + K_A \cdot \tau - K_A = 0$

<u>Question</u>: Résoudre cette équation sachant que $c=1.0\times 10^{-2}$ mol.L⁻¹ et $K_A=1.78\times 10^{-5}$

Réponse :

$$\tau = \frac{x_f}{x_{max}} = \frac{\left[H_3 O^+\right]_{eq} \cdot V}{c \cdot V} = \frac{\left[H_3 O^+\right]_{eq}}{c}$$

$$\Leftrightarrow \tau = \frac{\left[H_3 O^+\right]_{eq} \cdot V}{c \cdot V}$$

$$\Leftrightarrow \tau = \frac{\left[H_3 O^+\right]_{eq}}{c}$$

$$\Leftrightarrow \left[H_3 O^+\right]_{eq} = c \cdot \tau$$

$$K_{A} = \frac{[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}]_{eq} \cdot [\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}}{[\text{CH}_{3}\text{COOH}]_{eq}}$$

$$\Leftrightarrow K_{A} = \frac{[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}]_{eq} \cdot [\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}}{c \cdot [\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}]_{eq}} \qquad \text{avec } [\text{CH}_{3}\text{COOH}]_{eq} = c - [\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}]_{eq}$$

$$\Leftrightarrow K_{A} = \frac{[\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq} \cdot [\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}}{c \cdot [\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}} \qquad \text{avec } [\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}]_{eq} = [\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}$$

$$\Leftrightarrow K_{A} = \frac{[\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}^{2}}{c \cdot [\text{H}_{3}\text{O}^{+}]_{eq}}$$

En utilisant $[{\rm H_3O^+}]_{eq}=c\cdot \tau\;$ dans $K_A=rac{[{
m H_3O^+}]_{eq}^2}{c-[{
m H_3O^+}]_{eq}}$, on obtient :

$$\begin{split} K_A &= \frac{(c \cdot \tau)^2}{c - (c \cdot \tau)} \\ &\iff K_A \cdot [c - (c \cdot \tau)] = (c \cdot \tau)^2 \\ &\iff 0 = (c \cdot \tau)^2 - K_A \cdot [c - (c \cdot \tau)] \end{split}$$

En simplifiant par c

$$\Leftrightarrow 0 = c \cdot \tau^2 - K_A \cdot [1 - \tau] = 0$$

$$\Leftrightarrow 0 = c \cdot \tau^2 - K_A + K_A \cdot \tau$$

Soit
$$c \cdot \tau^2 + K_A \cdot \tau - K_A = 0$$

Résolution de l'équation du second degré :

Avec
$$c = 1.0 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1} \text{ et } K_A = 2.0 \times 10^{-5}$$

$$1.0 \times 10^{-2} \times \tau^2 + 2.0 \times 10^{-5} \times \tau - 2.0 \times 10^{-5} = 0$$

Calcul du discriminant :
$$\Delta = b^2 - 4.a.c$$

 $\Delta = (2.0 \times 10^{-5})^2 - 4 \times 1.0 \times 10^{-2} \times (-2.0 \times 10^{-5}) = 8.0 \times 10^{-7}$

$$\Delta$$
 > 0 alors il y a deux solutions $au_1 = \frac{-b + \sqrt{\Delta}}{2a}$ et $au_1 = \frac{-b - \sqrt{\Delta}}{2a}$

Seule la solution est à retenir en chimie : $au_1 = \frac{-b + \sqrt{\Delta}}{2a}$

$$\tau_1 = \frac{-8.0 \times 10^{-5} + \sqrt{8.0 \times 10^{-7}}}{2 \times 1.0 \times 10^{-2}}$$

$$\tau_1 = 0.044 \qquad \text{soit 4,4 \% environ (approximations lors des calculs)}$$

La réaction entre l'acide éthanoïque et l'eau est donc très limitée dans ces conditions.

- Comparaison du comportement en solution à concentration identique, des acides entre-eux et des bases entreelles.
 - 3.1. Cas des acides. Détermination du taux d'avancement final d'une réaction d'un acide avec l'eau à l'aide d'un langage de programmation Python. Cette partie est étudiée également en **TP**.

Exemple : réaction de l'acide éthanoïque avec l'eau : $CH_3COOH_{(aq)} + H_2O_{(l)} \rightleftarrows CH_3COO^-_{(aq)} + H_3O^+_{(aq)}$

Principe : On mesure le pH d'une solution de concentration en acide apporté C. On compare l'avancement final $x_f = [\mathrm{H_3O^+}] \cdot V$ avec l'avancement maximal $x_{max} = C \cdot V$ en utilisant le taux d'avancement final $\tau = \frac{x_f}{x_{max}}$

Programme Python:

```
pH=float(input('pH de la solution ? pH ='))
C=float(input('Concentration en soluté\apporté en mol/L ? C ='))
V=float(input('Volume de la solution en L\V='))
xf=10**-pH*V
xmax=C*V
tau=round(xf/xmax,2)
if tau>1 : print('taux avancement =' ,tau,'impossible')
else :
    if tau==1 : print('taux avancement\=',tau, 'Acide fort')
    else :
    print('taux avancement=',tau,'Acide faible')
```

<u>Question</u>: Tester le programme avec les trois cas de figures suivants :

Acide éthanoïque CH_3COOH $pH_{mesur\'e} = 3,4$ Concentration en acide C = 0,010 mol. L^{-1} Volume V = 1,0 L Acide méthanoïque HCOOH $pH_{mesur\'e} = 2,9$ Concentration en acide C = 0,010 mol. L^{-1} Volume V = 1,0 L Acide chlorhydrique H_3O^+ $CI^ pH_{mesur\'e} = 2,0$ Concentration en acide C = 0,010 mol. L^{-1} Volume V = 1,0 L

<u>Réponses</u>:

Cas de l'acide éthanoïque :

```
pH de la solution ? pH =3.4

Concentration en solutépporté en mol/L ? C =0.01

Volume de la solution en L\V=1
taux avancement= 0.04 Acide faible
```

Cas de l'acide méthanoïque :

```
pH de la solution ? pH =2.9

Concentration en solutépporté en mol/L ? C =0.01

Volume de la solution en L\V=1
taux avancement= 0.13 Acide faible
```

Cas de l'acide chlorhydrique :

```
pH de la solution ? pH =2

Concentration en solutépporté en mol/L ? C =0.01

Volume de la solution en L\V=1
taux avancement\= 1.0 Acide fort
```

Question:

A partir des données du tableau complété avec les résultats précédents, formuler une hypothèse quant au comportement des acides étudiés en solution. Quel est l'acide qui se dissocie le plus dans l'eau ?

Acides $c = 1.0 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$	рН	-	ρ <i>K</i> _A
C = 1,0 × 10 IIIOI.L	pii	au	ρκ _Α
CH₃COOH	3,4	0,04	4,8
Acide éthanoïque			
НСООН	2,9	0,13	3,8
Acide méthanoïque			
H ₃ O ⁺ + Cl ⁻	2	1	0
Acide chlorhydrique			

<u>Réponse</u>:

Un acide A_1 se dissocie plus qu'un acide A_2 , si à concentration égale, le taux d'avancement final de sa réaction avec l'eau est plus élevé. $\tau_1 > \tau_2$.

Acidité croissante Acides forts (totalement dissociés dans l'eau)
CH₃COOH (Acide éthanoïque) < HCOOH (Acide méthanoïque) <
$$H_3O^+ + Cl^-$$
 (Acide chlorhydrique)
 $H_3O^+ + NO_3^-$ (acide nitrique)

3.3. Cas des bases.

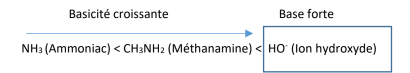
Question:

A partir des données fournies dans le tableau suivant, formuler une hypothèse quant au comportement des bases étudiées en solution. Quel est la base qui réagit le plus avec l'eau ?

Bases			
$c = 1.0 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$	рН	τ	p <i>K</i> _A
NH ₃	10,6	0,04	9,2
Ammoniac			
CH ₃ NH ₂	11,3	0,20	10,7
Méthanamine			
HO ⁻	12	1	14
Ion hydroxyde			
NaOH (soude)			

Réponse:

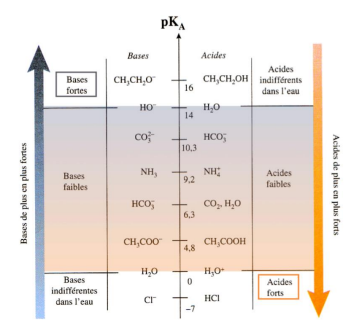
Une base B_1 réagit plus avec l'eau qu'une base B_2 , si à concentration égales, le taux d'avancement final de sa réaction avec l'eau est plus grand. $\tau_1 > \tau_2$.



3.4. Echelle de pK_A

Dans l'eau, l'échelle de pKA s'étend de 0 à 14.

Toutefois certains acides et bases ont des pK_A hors de cet intervalle de valeurs.



Acide	Nom de l'acide	Base	Nom de la base	pΚ _A
H₃O ⁺	lon oxonium	H ₂ O	Eau	0
HCO₂H	Acide méthanoïque	HCO₂⁻	Ion méthanoïque	3,75
CH₃COOH	Acide éthanoïque	CH₃COO ⁻	Ion éthanoïque	4,7
H ₂ CO ₃	Acide carbonique	HCO₃⁻	Ion hydrogénocarbonate	6,3
HSO₃⁻	Ion hydrogénosulfite	SO ₃ ²⁻	Ion sulfite	7,2
HCIO	Acide hypochloreux	CIO-	Ion hypochlorite	8,0
NH ₄ ⁺	Ion ammonium	NH₃	Ammoniac	9,25
H₂O	eau	HO ⁻	Ion hydroxyde	14

http://dlecorgnechimie.fr/wp-content/uploads/2014/06/chap20PC acidebaseEleve.pdf

III. Détermination de la constante d'équilibre associée à une réaction acido-basique. (Pour aller plus loin)

1. Autoprotolyse de l'eau.

$$2 H_2O \rightleftharpoons H_3O^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)}$$

$$K_e = [H_3O^+] \times [HO^-]$$

$$K = [H_3O^+] \times [HO^-]$$

$$K = K_e$$

2. Réaction d'un acide avec l'eau.

$$AH_{(aq)} + H_2O \rightleftharpoons A^{-}_{(aq)} + H_3O^{+}$$

$$K = \frac{\left[A^{-}\right]_{q} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{q}}{\left[A_{1}\right]}$$

$$K = \frac{\left[A^{-}\right]_{q} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{q}}{\left[AH^{-}\right]_{q}} \quad \text{or} \quad K_{A} = \frac{\left[A^{-}\right]_{q} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{q}}{\left[AH^{-}\right]_{q}} \quad \text{donc} \quad K = K_{A}$$

3. Réaction d'une base avec l'eau.

$$A^{-}_{(aq)} + H_2O \rightleftharpoons AH_{(aq)} + HO^{-}_{(aq)}$$

Reprenons l'expression de la constante d'acidité associée à la réaction $AH_{(aq)} + H_2O \rightleftharpoons A^{-}_{(aq)} + H_3O^{+}_{(aq)}$

$$K_{A} = \frac{\left[A^{-}\right]_{pq} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{pq}}{\left[AH^{-}\right]_{pq}}$$



Astuce : Multiplier par [H₃O⁺]_{eq} le numérateur et le dénominateur de l'expression de K

On retrouve l'expression de $K_e = [H_3O^+] \times [HO^-]$ au numérateur et $\frac{1}{K_A}$

$$K = \frac{K_e}{K_A}$$

IV. Diagrammes de prédominance et de distribution d'espèces chimiques acide et basiques en solution.

1. Définition de la prédominance.

Une espèce est prédominante devant une autre si sa concentration dans la solution est supérieure à celle de cette autre espèce.

2. Relation entre pH et p K_A permettant de définir un domaine de prédominance.

On étudie une espèce chimique acido-basique pouvant exister sous la forme acide AH et la forme basique A'.

$$\begin{split} & \mathcal{K}_{A} = \frac{\left[A^{-}\right]_{\!-q} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{\!-q}}{\left[AH\right]_{\!-q}} \quad \text{alors} \quad \log \mathcal{K}_{A} = \log \frac{\left[A^{-}\right]_{\!-q} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{\!-q}}{\left[AH\right]_{\!-q}} \\ & \log \mathcal{K}_{A} = \log \frac{\left[A^{-}\right]_{\!-pq}}{\left[AH\right]_{\!-q}} + \log \left[H_{3}O^{+}\right]_{\!-pq}} \quad \text{avec log } (A \times B) = \log A + \log B \\ & -\log \left[H_{3}O^{+}\right]_{\!-q} = -\log \mathcal{K}_{A} + \log \frac{\left[A^{-}\right]_{\!-pq}}{\left[AH\right]_{\!-q}} \\ & pH = p\mathcal{K}_{A} + \log \frac{\left[A^{-}\right]_{\!-pq}}{\left[AH\right]_{\!-q}} \end{split}$$

Domaine de prédominance d'un indicateur coloré. Voir le TP correspondant.

Exemple : le rouge de chlorophénol

Le rouge de chlorophénol est un indicateur utilisé lors des titrages acido-basiques.

Sa formule chimique (hors programme) est :

Il existe sous deux formes.

- une forme acide notée HInd de couleur jaune
- une forme basique notée Ind de couleur rouge

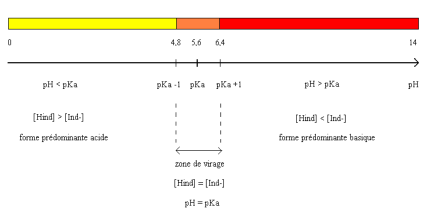
Le p
$$K_A$$
 de ce couple Hind / Ind est égale à p K_A = 5,6

Les domaines de prédominance sont délimités par rapport au pKa du c

On considère que si l'indicateur coloré se trouve dans une solution dont le pH < p K_A -1 c'est à dire pH < 4,6 , il prend une couleur jaune.

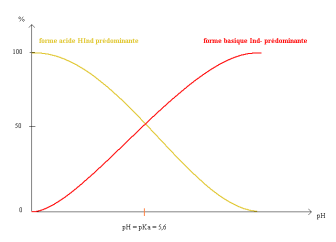
Expérimentalement, il prend la couleur jaune à partir d'une valeur de pH < 4,8.

De même, on considère que s'il se trouve dans une solution dont le pH > pK_A + 1 c'est à dire 6,6, il prend une couleur rouge. **Expérimentalement**, il prend la couleur rouge à partir de pH > 6,4.



Documents de Physique-Chimie - M. MORIN

4. Diagramme de distribution des espèces acido-basiques du rouge de chlorophénol.



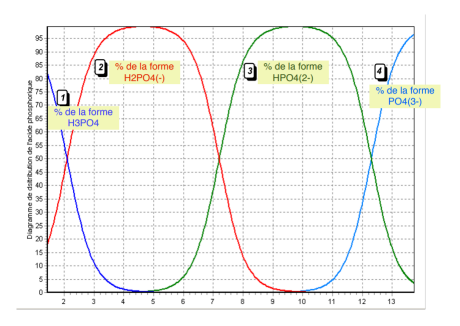
Remarque pour l'étude des titrages dans un prochain cours : Lors d'un titrage d'un acide ou d'une base, on choisira l'indicateur coloré tel que sa zone de virage contienne la valeur du pH à l'équivalence.

Question: Exploiter le diagramme de distribution de l'acide phosphorique suivant pour répondre aux questions.

L'acide phosphorique de formule H₃PO₄ est un triacide, c'est-à-dire qu'il est susceptible de céder successivement 3 protons.

Les couples acide-base mis en jeu sont :

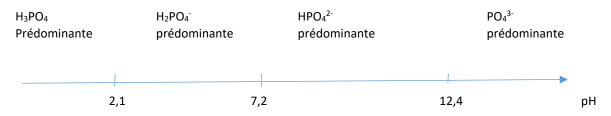
 H_3PO_4 / H_2PO_4 H_2PO_4 / HPO_4 / HP



- a. Déterminer la valeur des pK_A de chaque couple acide-base.
- b. Tracer un diagramme de prédominance pour cet acide.
- c. En déduire quelle est la forme prédominante à pH = 10
- d. Quelles sont les formes présentes à pH = 8 ? Indiquer leurs proportions relatives.

Réponses:

- a. $pK_A (H_3PO_4/H_2PO_4^-) = 2,1$ $pK_A (H_2PO_4^-/HPO_4^{2-}) = 7,2$ $pK_A (HPO_4^{2-}/PO_4^{3-} = 12,4)$
- b. Diagramme de prédominance :



- c. A pH = 10, la forme prédominante est HPO_4^{2-}
- d. A pH = 8, les deux formes $H_2PO_4^-$ et HPO_4^{2-} coexistent. Il y a 15 % de $H_2PO_4^-$ et 85 % de HPO_4^{2-}

Remarque : le tracer, à l'aide du langage de programmation PYTHON, du diagramme de distribution des espèces d'un couple acide-base de pK_A donné est vu en TP.

5. Applications aux acides aminés.

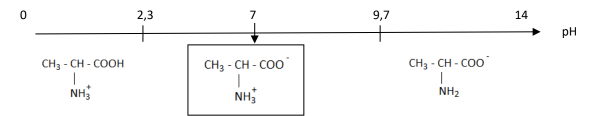
Les acides aminés ont une structure générale du type : R-CH-COOH NH_2

Ils sont les éléments constitutifs des protéines.

Question: Quelle est la forme prédominante d'un acide aminé (Alanine) en milieu biologique à pH 7?

Données : Formule semi-développée de l'alanine $PK_A (-NH_3^+/-NH_2) = 9,7 \ a \ 25^{\circ}C$ et $PK_A (-COOH/-COO^-) = 2,3 \ a \ 25^{\circ}C$.

Réponse :



V. Contrôle du pH, solutions tampons.

Tant l'industrie chimique ou en biologie, maintenir le pH d'une solution lors d'une réaction chimique est important car l'évolution de celle-ci dépend souvent de l'acidité ou de la basicité du milieu réactionnel.

Une solution tampon est une solution dont le pH varie peu lorsqu'on y ajoute une petite quantité d'acide, de base ou lorsqu'on dilue de façon modérée.

Pour fabriquer une solution tampon, le plus simple est d'effectuer un mélange équimolaire d'un acide faible AH et d'une base A⁻. Dans ces conditions, le pH de la solution est proche de la valeur du pK₃.

 $pH = pK_A + log \frac{[CH3COO^-]}{[CH3COOH]}$ devient $pH = pK_a = 4,7$ (pour l'acide éthanoïque)

<u>Question</u>: On souhaite préparer 100 mL de solution tampon de pH = 4,7 avec une solution d'acide éthanoïque de concentration [CH₃COOH] = 1.0×10^{-2} mol.L⁻¹ et d'une solution d'éthanoate de sodium [CH₃COO⁻] = [Na⁺] = 1.0×10^{-2} mol.L⁻¹. Proposer un protocole expérimental pour réaliser cette solution.

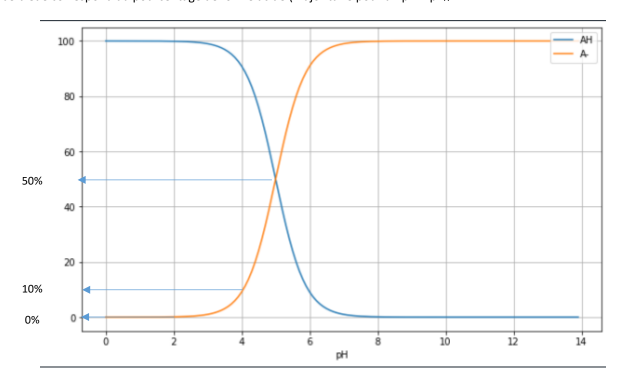
<u>Réponse</u> : Il faut introduire 50 mL d'acide éthanoïque de concentration [CH₃COOH] = 1.0×10^{-2} mol.L⁻¹ et 50 mL d'une solution d'éthanoate de sodium [CH₃COO⁻] = [Na⁺] = 1.0×10^{-2} mol.L⁻¹. Ainsi on a pH = pK_a = 4.7

VI. Programme python : diagramme de prédominance

On ajoute la valeur 5 dans le programme : pKa=5

En cliquant sur plot, on fait apparaître le graphique.

La courbe bleue correspond au pourcentage de forme acide (majoritaire pour un pH < pK_A



On a la relation
$$pH = pK_A + log \frac{[A^-]}{[AH]}$$

Si
$$pH = pK_A$$
 alors $log \frac{[A^-]}{[AH]} = 0$

$$\operatorname{Soit} \frac{[A^{-}]}{[AH]} = 1$$

On a la relation $pH=pK_A+log\,\frac{[A^-]}{[AH]}$ Si $pH=pK_A$ alors $log\,\frac{[A^-]}{[AH]}=0$ Soit $\frac{[A^-]}{[AH]}=1$ Il y a donc autant de forme acide que de forme de base conjuguée (50%-50%)