#### Chapitre 10 : Transformations modélisées par des réactions de précipitation-solubilisation

#### I. Introduction

Certains composés ioniques peuvent se révéler peu solubles en solution aqueuse car difficilement solvatés. Un solide (ou précipité) peut alors apparaître dans le milieu et il s'établit un **équilibre**, dit de précipitation, **hétérogène**. La solution est alors dite **saturée**.

#### **Exemples:**

#### II. Produit de solubilité et solubilité

#### 1. Produit de solubilité Ks

• <u>Définition</u>:

Le produit de solubilité, noté  $K_s$ , correspond à la constante d'équilibre de dissolution d'un solide ionique.

 $K_s$ , comme toute constante d'équilibre, ne dépend que de la température T.

### **Exemples:**

- $pK_S = log K_S$
- Si pKs est <u>élevé</u>, le précipité est

et inversement.

# 2. Notion de solubilité

• <u>Définition</u>:

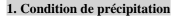
La solubilité, en masse ou en quantité de matière, correspond à la masse ou à la quantité de matière maximale de soluté que l'on peut dissoudre dans 1 L de solvant.

La solubilité en masse est donnée en  $g \cdot L^{-1}$ , et la solubilité en quantité de matière en  $mol \cdot L^{-1}$ 

$$AgCl_{(s)} = Ag^+ + Cl^-$$

$$(pK_S = 10,0)$$

### III. Condition de précipitation et domaine d'existence d'un précipité



**Exemple :**  $AgCl_{(s)} = Ag^+ + Cl^- (pK_S = 10,0)$ 

### 2. Domaine d'existence d'un précipité - Diagramme d'existence

### On ne parle pas de domaine de prédominance : un précipité existe ou n'existe pas.

**Exemple :** on dispose d'1,0L d'une solution de nitrate d'argent  $(Ag^++NO_3^-)$  à  $C_0 = 1,0.10^{-2}$  mol/L. Quelle quantité d'ions chlorure, ajouté sans variation de volume, est nécessaire à l'apparition du précipité  $AgCl_{(s)}$ ?

## 3. Application: Précipitation compétitive

Considérons une solution (S) saturée en chlorure de plomb (PbCl<sub>2 (s)</sub> :  $pK_{S1} = 4.8$ ). A la solution (S), est ajoutée, une solution aqueuse de nitrate d'argent (Ag<sup>+</sup>+Cl<sup>-</sup>). On indique que  $pK_S(AgCl_{(s)})=pK_{S2}=10.0$ . Prédire la réaction modélisant la transformation ayant lieu en solution.

# IV. Facteurs influençant la solubilité

## 1. Température

### 2. Effet d'ion commun

**Données**:  $pK_s(AgCl_{(s)}) = 10.0$ 

Calcul de la solubilité s' d'AgCl<sub>(s)</sub> dans une solution aqueuse contenant déjà des ions chlorure à la concentration  $C = 1,00.10^{-1} \text{mol/L}$ .

## 3. Influence de la complexation

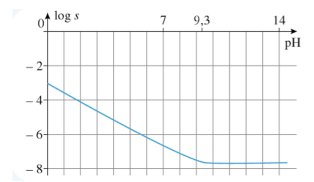
<u>Données</u>:  $pK_s$  (AgC)

$$pK_s(AgCl) = 10.0$$
  $\beta_2 = \beta(Ag(NH_3)_2^+) = 10^{7.2}$ 

Calcul de la solubilité s'' d'AgCl<sub>(s)</sub> dans une solution aqueuse contenant déjà de l'ammoniac  $NH_3$  à la concentration  $C = 1,00.10^{-1} \text{mol/L}$ .

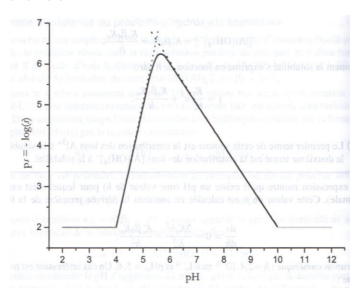
# 4. Influence du pH: cas d'un anion basique

 $\underline{Donn\acute{e}s:}\ pK_a\ (HCN\ /\ CN^{\cdot})=9,3\ ;\ pK_s\ (AgCN)=15,8.$ 



# 5. Influence du pH: cas d'un précipité amphotère

<u>Données</u>:  $pK_s(Al(OH)_3) = 33$ ;  $\beta_4(Al(OH)_4) = 31$ .



• Diagramme de prédominance :

•	Dissolution en milieu acide – pH de disparition du précipité :
•	Dissolution en milieu basique – pH de disparition du précipité :

# Les questions à se poser à l'issue de ce chapitre

- Est-ce que je sais à quoi correspond le produit de solubilité ?
- Est-ce que je sais à quoi correspond la solubilité et ce que je sais comment la calculer ?
- Est-ce que je connais la condition de précipitation d'un solide ionique ?
- Est-ce que je sais établir le diagramme d'existence d'un solide ionique ?
- Est-ce que je sais prévoir qualitativement l'évolution de la solubilité d'un solide ionique suite à une modification de température, à l'introduction d'un ion commun ou d'un ligand ?
- Est-ce que je sais justifier qualitativement l'allure et exploiter une courbe de solubilité en fonction du pH?