

Cours S2 D.2 : Construction et utilisation d'un diagramme E – pH d'un élément

Cas du diagramme complet du fer

Les espèces considérées sont $\text{Fe}_{(s)}$, $\text{Fe}^{2+}_{(aq)}$ et $\text{Fe}^{3+}_{(aq)}$, $\text{Fe}(\text{OH})_{2(s)}$ et $\text{Fe}(\text{OH})_{3(s)}$

$E^\circ(\text{Fe}^{2+}_{(aq)} / \text{Fe}_{(s)}) = E^\circ_1 = -0,44 \text{ V}$ à $\text{pH} = 0$; $E^\circ(\text{Fe}^{3+}_{(aq)} / \text{Fe}^{2+}_{(aq)}) = E^\circ_2 = 0,77 \text{ V}$ à $\text{pH} = 0$;

$K_s(\text{Fe}(\text{OH})_{2(s)}) = K_{s1} = 10^{-15}$; $K_s(\text{Fe}(\text{OH})_{3(s)}) = K_{s2} = 10^{-37,5}$.

On fixe par convention l'équirépartition par : $[\text{Fe}^{3+}] = [\text{Fe}^{2+}] = \frac{C}{2}$ avec $C = C_{\text{lim}} = 10^{-6} \text{ mol.L}^{-1}$

N.B. : pour la frontière avec un solide et une espèce dissoute on prendra $C = C_{\text{lim}} = 10^{-6} \text{ mol.L}^{-1}$

Classement des différentes espèces en fonction de leur nombre d'oxydation (n.o.)

Pour positionner les espèces en fonction des frontières définies dans le cours précédent, on doit tout d'abord classer les espèces en fonction de leur nombre d'oxydation pour l'élément chimique en commun (ici Fe) ; exemple n.o.(Fe).

Pour faciliter l'utilisation du diagramme on fait un tableau en plaçant les espèces de plus grand n.o. en haut (forme les plus oxydées) et en changeant de ligne quand le n.o. diminue (frontières horizontales ou obliques) ; cela pour tous les n.o. :

Exemple du fer :

+ III	$\text{Fe}^{3+}_{(aq)} ; \text{Fe}(\text{OH})_{3(s)}$
+ II	$\text{Fe}^{2+}_{(aq)} ; \text{Fe}(\text{OH})_{2(s)}$
0	$\text{Fe}_{(s)}$

Frontière verticale entre deux espèces de même nombre d'oxydation

Par définition pour le fer II à pH_1 $\text{Fe}(\text{OH})_{2(s)}$ précipite ; pour calculer pH_1 on considère qu'à la frontière le précipité $\text{Fe}(\text{OH})_{2(s)}$ existe et que $[\text{Fe}^{2+}] = C = 10^{-6} \text{ mol.L}^{-1}$, soit :

$$\text{Fe}(\text{OH})_{2(s)} = \text{Fe}^{2+}_{(aq)} + 2 \text{HO}^{-}_{(aq)} \Rightarrow K_{s1} = [\text{Fe}^{2+}] \omega^2 = [\text{Fe}^{2+}] \left(\frac{K_e}{h} \right)^2 \Rightarrow h = K_e \sqrt{\frac{C}{K_{s1}}}$$

$$\Rightarrow \text{pH}_1 = \text{p}K_e - \frac{1}{2} (\log(C) + \text{p}K_{s1}) = 14,0 - \frac{1}{2} (-6,0 + 15,0) = 9,5$$

De même pour le fer III à pH_2 $\text{Fe}(\text{OH})_{3(s)}$ précipite ; pour calculer pH_2 on considère qu'à la frontière le précipité $\text{Fe}(\text{OH})_{3(s)}$ existe et que $[\text{Fe}^{3+}] = C = C_{\text{lim}} = 10^{-6} \text{ mol.L}^{-1}$, soit :

$$\text{Fe}(\text{OH})_{3(s)} = \text{Fe}^{3+}_{(aq)} + 3 \text{HO}^{-}_{(aq)} \Rightarrow K_{s2} = [\text{Fe}^{3+}] \omega^3 = [\text{Fe}^{3+}] \left(\frac{K_e}{h} \right)^3 \Rightarrow h = K_e \sqrt[3]{\frac{C}{K_{s2}}}$$

$$\Rightarrow \text{pH}_2 = \text{p}K_e - \frac{1}{3} (\log(C) + \text{p}K_{s2}) = 14,0 - \frac{1}{3} (-6,0 + 37,5) = 3,5$$

Ensuite pour un même n.o., on positionne dans une ligne les espèces en fonction des frontières verticales qui dépendent du pH ; exemple n.o.(Fe) = + III : $\text{Fe}^{3+}_{(aq)}$ à gauche de pH_2 et $\text{Fe}(\text{OH})_{3(s)}$ à droite de pH_2 .

+ III	$\text{Fe}^{3+}_{(\text{aq})}$	$\text{Fe}(\text{OH})_3 (\text{s})$
+ II	$\text{Fe}^{2+}_{(\text{aq})}$	$\text{Fe}(\text{OH})_2 (\text{s})$
0	$\text{Fe}_{(\text{s})}$	

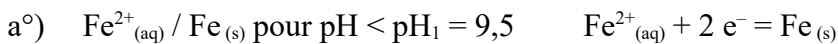
Il ne reste plus qu'à déterminer les frontières des espèces qui ont des segments horizontaux en commun dans le tableau ci-dessus.

Équilibrage des demi-équations électroniques

Pour établir les équations des frontières d'un diagramme E–pH, il ne faut jamais équilibrer les demi-équations électroniques avec des ions hydroxydes HO^- lorsque les potentiels standards E° (donnés ou recherchés) sont définis à pH = 0 sous peine d'écrire des formules de Nernst erronées.

Par contre, pour trouver une réaction chimique en milieu basique cette possibilité demeure valable !

Frontière entre deux espèces de nombre d'oxydation différent



$$E_1 = E_1^\circ + \frac{0,06}{2} \log \left(\frac{[\text{Fe}^{2+}]}{C^\circ} \right) \Rightarrow E_1(\text{pH}) = E_1^\circ + \frac{0,06}{2} \log(10^{-6}) = -0,44 + \frac{0,06}{2} \times (-6) = -0,62 \text{ V}$$



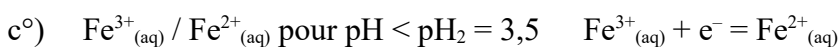
$$E_1' = E_1'^\circ + \frac{0,06}{2} \log(h^2) \Rightarrow E_1'(\text{pH}) = E_1'^\circ - 0,06 \text{ pH}$$

Par continuité, à $\text{pH}_1 = 9,5$: $-0,62 = E_1'^\circ - 0,06 \times 9,5 \Rightarrow E_1'^\circ = -0,62 + 0,06 \times 9,5 = -0,05 \text{ V}$

N.B. : pour $\text{pH} > \text{pH}_1$: $[\text{Fe}^{2+}] = \frac{Ks_1}{\omega^2} = \frac{Ks_1 h^2}{K_e^2}$

$$\Rightarrow E_1 = E_1^\circ + \frac{0,06}{2} \log \left(\frac{[\text{Fe}^{2+}]}{C^\circ} \right) = E_1^\circ + \frac{0,06}{2} \log \left(\frac{Ks_1 h^2}{K_e^2} \right) = E_1^\circ - \frac{0,06}{2} (\text{p}Ks_1 - 2 \text{p}K_e) - 0,06 \text{ pH}$$

or $E_1 = E_1' \Rightarrow E_1'^\circ = E_1^\circ - \frac{0,06}{2} (\text{p}Ks_1 - 2 \text{p}K_e) = -0,44 - 0,03 (15,0 - 2 \times 14,0) = -0,05 \text{ V}$



$$E_2 = E_2^\circ + \frac{0,06}{1} \log \left(\frac{[\text{Fe}^{3+}]}{[\text{Fe}^{2+}]} \right) \Rightarrow E_2(\text{pH}) = E_2^\circ + \frac{0,06}{1} \log \left(\frac{C/2}{C/2} \right) = E_2^\circ = +0,77 \text{ V}$$



$$E_2' = E_2'^\circ + \frac{0,06}{1} \log \left(\frac{h^3}{[\text{Fe}^{2+}]} \right) \Rightarrow E_2'(\text{pH}) = E_2'^\circ - \frac{0,06}{1} \log(C) - 0,18 \text{ pH}$$

Par continuité, à $\text{pH}_2 = 3,5$: $+0,77 = E_2'^\circ - \frac{0,06}{1} \log(C) - 0,18 \times 3,5$

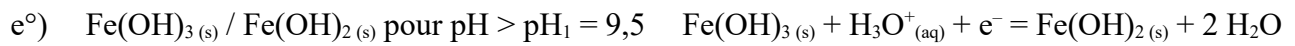
$$\Rightarrow E_2'^\circ - \frac{0,06}{1} \log(C) = +0,77 + 0,18 \times 3,5 = +1,40 \text{ V} \quad \text{et} \quad E_2'(\text{pH}) = +1,40 - 0,18 \text{ pH}$$

N.B. : pour $\text{pH} > \text{pH}_2$: $[\text{Fe}^{3+}] = \frac{Ks_2}{\omega^3} = \frac{Ks_2 h^3}{K_e^3}$

$$\Rightarrow E_2 = E_2^\circ + \frac{0,06}{1} \log \left(\frac{[\text{Fe}^{3+}]}{[\text{Fe}^{2+}]} \right) = E_2^\circ + \frac{0,06}{1} \log \left(\frac{K_{s2} h^3}{K_e^3 [\text{Fe}^{2+}]} \right)$$

$$\Rightarrow E_2 = E_2^\circ - \frac{0,06}{1} (pK_{s2} - 3 pK_e) - \frac{0,06}{1} \log(C) - 0,18 \text{ pH} \quad \text{et} \quad E_2' = E_2'^\circ - \frac{0,06}{1} \log(C) - 0,18 \text{ pH}$$

$$\text{or } E_2 = E_2' \Rightarrow E_2'^\circ = E_2^\circ - \frac{0,06}{1} (pK_{s2} - 3 pK_e) = +0,77 - 0,06(37,5 - 3 \times 14,0) = 1,04 \text{ V}$$



$$E_2'' = E_2''^\circ + \frac{0,06}{1} \log(h) \Rightarrow E_2''(\text{pH}) = E_2''^\circ - 0,06 \text{ pH}$$

$$\text{Par continuité, à } \text{pH}_1 = 9,5 : +1,40 - 0,18 \times 9,5 = E_2''^\circ - 0,06 \times 9,5 \Rightarrow E_2''^\circ = +0,26 \text{ V}$$

$$\Rightarrow E_2''(\text{pH}) = +0,26 - 0,06 \text{ pH}$$

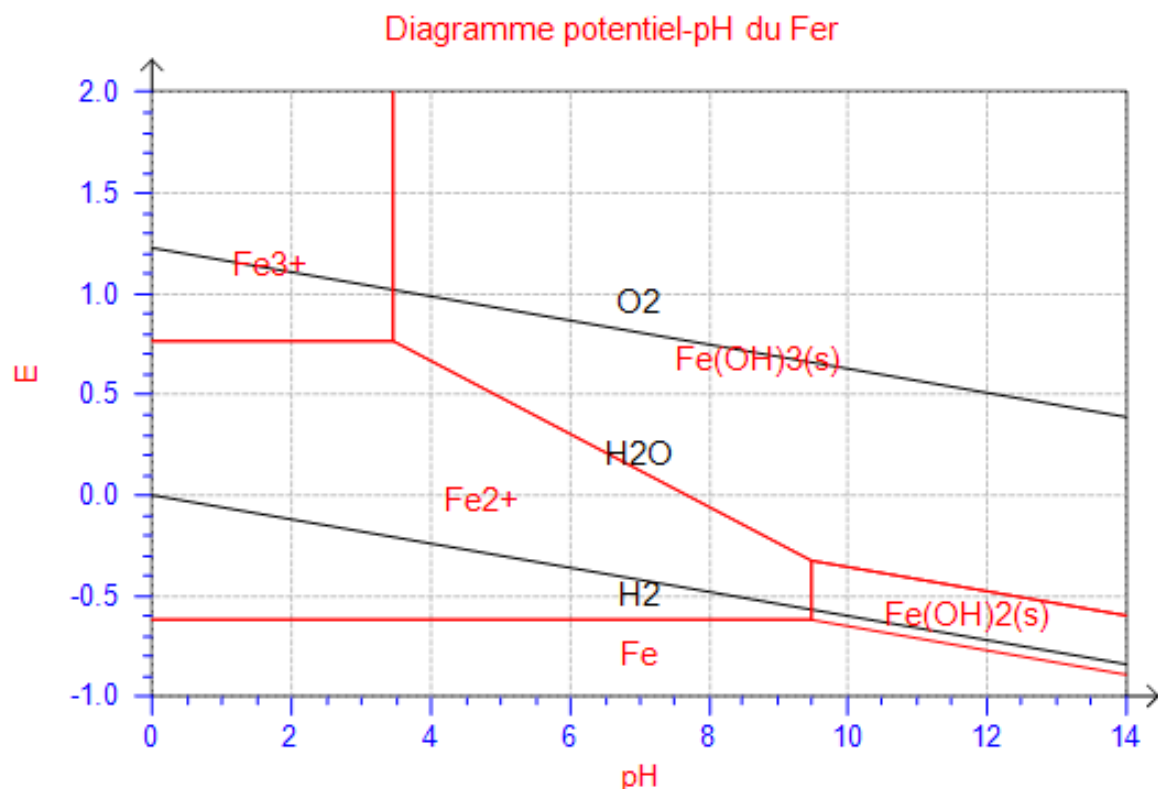
N.B. : pour $\text{pH} > \text{pH}_2$: $[\text{Fe}^{3+}] = \frac{K_{s2}}{\omega^3} = \frac{K_{s2} h^3}{K_e^3}$ et $[\text{Fe}^{2+}] = \frac{K_{s1}}{\omega^2} = \frac{K_{s1} h^2}{K_e^2}$

$$E_2 = E_2^\circ + \frac{0,06}{1} \log \left(\frac{[\text{Fe}^{3+}]}{[\text{Fe}^{2+}]} \right) = E_2^\circ + \frac{0,06}{1} \log \left(\frac{K_{s2} h}{K_e K_{s1}} \right) = E_2^\circ - \frac{0,06}{1} (pK_{s2} - pK_{s1} - pK_e) - 0,06 \text{ pH}$$

$$\text{or } E_2 = E_2'' \Rightarrow E_2''^\circ = E_2^\circ - \frac{0,06}{1} (pK_{s2} - pK_{s1} - pK_e) = +0,77 - 0,06(37,5 - 15 - 14,0) = 0,26 \text{ V}$$

Diagramme E – pH du fer

Il ne reste plus qu'à faire coïncider les différents domaines du diagramme E – pH avec la position des espèces dans le tableau ci-dessus ; pour cela il faut trouver les autres frontières.



Couples redox de l'eau

En positionnant les deux couples de l'eau en fonction de leur droite $E = E^\circ - 0,06 \text{ pH}$:

$\text{O}_{2(g)} / \text{H}_2\text{O}$: $E^\circ(\text{O}_{2(g)} / \text{H}_2\text{O}) = E^\circ_2 = 1,23 \text{ V}$ à $\text{pH} = 0$ et $E(\text{pH}) = 1,23 - 0,06 \text{ pH}$

$\text{H}_3\text{O}^+_{(aq)} / \text{H}_{2(g)}$: $E^\circ(\text{H}_3\text{O}^+_{(aq)} / \text{H}_{2(g)}) = E^\circ_1 = 0 \text{ V}$ à $\text{pH} = 0$ et $E(\text{pH}) = -0,06 \text{ pH}$

on définit le domaine de stabilité thermodynamique dans l'eau compris entre ces deux droites.

Domaine d'immunité, de corrosion et de passivation

On peut alors observer s'il existe des parties communes entre le domaine de stabilité thermodynamique dans l'eau et les différents domaines d'existence ou de prédominance des espèces chimiques d'un élément. En fonction des situations, on définit si les différentes espèces chimiques d'un élément métallique sont stables ou pas.

- **Domaine d'immunité \Leftrightarrow domaine d'existence du métal solide ;**
s'il est en partie commun avec le domaine de stabilité thermodynamique de l'eau : l'attaque du métal est thermodynamiquement impossible dans cette partie commune, sinon il est oxydé.
- **Domaine de corrosion \Leftrightarrow domaine de prédominance d'une espèce soluble du métal ;**
s'il est en partie commun avec le domaine de stabilité thermodynamique de l'eau : l'espèce soluble est stable.
- **Domaine de passivité \Leftrightarrow domaine d'existence d'un composé ionique solide (précipité), en général, il s'agit d'un hydroxyde métallique $\text{M}(\text{OH})_n$ ou d'un oxyde métallique M_xO_y ;**
s'il est en partie commun avec le domaine de stabilité thermodynamique de l'eau : le précipité formé est stable.
- Si le précipité est imperméable, l'eau ne peut pas le traverser et cela rend une oxydation en profondeur infiniment lente on parle alors de passivation (couche protectrice à la surface du métal).
- Si le précipité est perméable, l'eau peut le traverser et cela permet la poursuite de l'oxydation ; on ne peut plus parler de passivation effective, dans ce cas l'oxydation peut se poursuivre.
- D'après le diagramme le fer solide est oxydé par l'eau (ou ces ions H_3O^+) pour donner les ions fer II. Mais le dioxygène dissout dans l'eau peut aussi contribuer à des réactions d'oxydation et à ce moment-là, les ions fer II s'oxydent en ions fer III.
- Les observations expérimentales peuvent contredire ces prédictions ; en effet, les vitesses des réactions peuvent être très lentes (contrôle cinétique) ou même les réactions peuvent ne pas avoir lieu (blocage cinétique), on parle alors d'espèce métastable.

Médiamutation

On observe que le domaine d'existence du fer solide et des ions fer III n'ont pas de partie commune quel que soit le $\text{pH} \Rightarrow$ il y aura donc une réaction spontanée de médiamutation qui va former des ions fer II jusqu'à disparition totale du réactif limitant.

Dismutation

Si lors de la construction d'un diagramme, on observe qu'un composé chimique doit prédominer (ou exister) dans deux domaines disjoints pour un certain intervalle de $\text{pH} \Rightarrow$ il y aura donc une réaction spontanée de dismutation qui va former deux autres espèces (l'une de n.o. plus grand et l'autre de n.o. plus petit). Il faudra alors étudier une nouvelle frontière entre ces deux espèces dans l'intervalle de pH où se produit la dismutation.