

# Chapitre SA3 :

## Étude des réactions d'oxydo-réduction

### Table des matières

<b>I</b>	<b>Oxydant et réducteur</b> . . . . .	2
	I.1 Degré d'oxydation d'un élément . . . . .	2
	I.2 Couple Ox/Red, oxydation et réduction . . . . .	4
	a) Définitions . . . . .	4
	b) Demi-équation électronique . . . . .	4
	I.3 Force d'un oxydant ou d'un réducteur . . . . .	5
	I.4 Les couples de l'eau . . . . .	6
<b>II</b>	<b>Réaction d'oxydo-réduction</b> . . . . .	6
	II.1 Définition . . . . .	6
	II.2 Equation de réaction . . . . .	6
	II.3 Constante de réaction . . . . .	7
	II.4 Sens d'évolution . . . . .	8
<b>III</b>	<b>Notion d'électrode</b> . . . . .	9
	III.1 Définition . . . . .	9
	III.2 Potentiel d'une électrode . . . . .	10
	III.3 Les différentes espèces d'électrode . . . . .	10
	III.4 Les électrodes de références habituelles . . . . .	11
	a) L'électrode standard à hydrogène . . . . .	11
	b) L'électrode au calomel saturé . . . . .	11
	III.5 Unicité du potentiel d'électrode . . . . .	12
<b>IV</b>	<b>Diagrammes de prédominance ou d'existence</b> . . . . .	13
	IV.1 Oxydant et réducteur dissouts . . . . .	13
	IV.2 Présence d'une espèce solide . . . . .	13
	IV.3 Instabilité d'un degré d'oxydation . . . . .	13
<b>V</b>	<b>Étude d'une pile</b> . . . . .	14
	V.1 Définition . . . . .	14
	V.2 Notation conventionnelle d'une pile . . . . .	15
	V.3 Force électromotrice . . . . .	15
	V.4 Sens des déplacements des charges . . . . .	15
	V.5 Capacité d'une pile . . . . .	16

#### Savoirs-faire

- Déterminer qui est l'oxydant et qui est le réducteur
- Ecrire une demi-équation électronique ou une réaction d'oxydoréducteur et déterminer sa constante
- Calculer le potentiel d'une électrode
- Tracer un diagramme d'existence ou de prédominance
- Relier un potentiel standard inconnu à des potentiels standards connus ou à d'autres grandeurs thermodynamiques
- Etudier une pile

## Introduction

Les réactions d'oxydo-réductions sont des réactions d'une importance capitale dans la nature, en particulier chez les êtres vivants. Par exemple, tout le processus de respiration repose sur une chaîne complexe de molécules et de réactions d'oxydo-réduction. Ces réactions peuvent être ainsi mises à profit par l'organisme, comme dans le système immunitaire, ou au contraire être consécutives à des dérèglements comme par exemple la maladie d'Alzheimer.

## I Oxydant et réducteur

### I.1 Degré d'oxydation d'un élément

#### Définition: Degré d'oxydation

Le degré d'oxydation (ou nombre d'oxydation) d'un élément dans une entité caractérise l'état d'oxydation de l'élément dans l'entité. Il s'agit d'un entier ou demi-entier relatif. Plus le degré d'oxydation est élevé, plus l'espèce est déjà dans un état oxydé.

#### Remarque

Les degrés d'oxydation s'écrivent en chiffres romains.

#### Propriété: Degré d'oxydation d'une entité monoatomique

Dans le cas d'un ion ou atome seul, le degré d'oxydation est égal à la charge.

#### Méthode: Calcul du degré d'oxydation avec Lewis

Pour un élément dans un édifice polyatomique, on calcule le degré d'oxydation avec les règles suivantes :

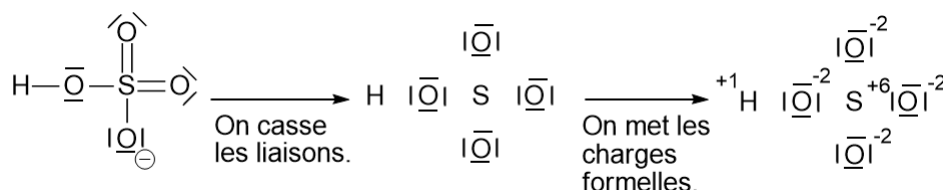
- 1) Dessiner la formule de Lewis de la molécule.
- 2) Rompre les liaisons en attribuant deux électrons pour chaque liaison rompue à l'atome le plus électronégatif. En cas d'égalité d'électronégativité (liaison homonucléaire), l'électron est associé à chaque atome.
- 3) Les doublets non liants ne sont pas modifiés.
- 4) On calcule ensuite la charge formelle selon la méthode de Lewis :

$$z = n_{valence} - n_{tot}$$

- 5) Le degré d'oxydation de l'élément est égal à la charge formelle dans la structure de Lewis modifiée par la méthode.

#### Exemple

Pour calculer les degrés d'oxydation des éléments dans  $\text{HSO}_4^-$  :



On en déduit :

$$d.o_S = +VI \quad d.o_H = +I \quad d.o_O = -II$$

#### Formule: Relation de la charge totale

Pour toute entité, on vérifie :

$$q_{tot} = \sum_i n_i d.o_i$$

avec :

- $q_{tot}$  la charge totale de l'entité
- $i$  : chaque élément dans l'entité
- $n_i$  : le nombre de l'élément  $i$  dans l'entité
- $d.o_i$  le degré d'oxydation de l'élément  $i$  dans l'entité.

#### Méthode: Degré d'oxydation par le bilan des charges

Pour des entités avec des formules brutes de type  $A_n O_m H_p$ , on peut calculer le degré d'oxydation de  $A$  selon :

- 1) Ecrire la relation de la charge totale.
- 2) Supposer :  $d.o_H = +I$
- 3) Supposer :  $d.o_O = -II$
- 4) Résoudre pour trouver  $d.o_A$ .

#### Exemple

Pour  $HSO_4^-$ , on a :

$$4d.o_O + d.o_S + d.o_H = -1$$

On fait les hypothèses pour avoir :

$$4 \times (-2) + d.o_S + 1 = -1$$

Donc :

$$d.o_S = +VI$$

#### Remarques

- Supposer :  $d.o_H = +I$  signifie l'absence de liaisons H-H (donc invalide pour  $H_2$ ) et l'absence de liaison H-M où M est un métal plus électronégatif que H.
- Supposer :  $d.o_O = -II$  signifie l'absence de liaisons O-O (donc invalide pour  $O_2$  et aussi d'autres!) et l'absence de liaison O-F car le fluor est plus électronégatif que l'oxygène. Les molécules présentant un O comportant un électron célibataire ne valident pas non plus cette hypothèse.

#### Propriété: Extrema du degré d'oxydation

- Le degré d'oxydation maximal d'une entité est son nombre d'électron de valence, sans prendre en compte les sous-couches d et f.
- Le nombre d'oxydation minimal est l'opposé du nombre d'électron qu'il faut pour saturer la couche de valence, sans prendre en compte les sous-couches d et f.

**Exemple**

Pour l'oxygène, qui possède 6 électrons de valence dans une couche de dégénérescence 8, on a :

$$d.o_{max} = +VI \quad d.o_{min} = -II$$

**I.2 Couple Ox/Red, oxydation et réduction****a) Définitions****Définitions: Oxydant, Réducteur**

- Un oxydant est une entité capable de capter un ou plusieurs électrons.
- Un réducteur est une entité capable de céder un ou plusieurs électrons.

**Exemple**

On peut considérer par exemple le couple  $Zn^{2+}/Zn$  où  $Zn^{2+}$  est l'oxydant et  $Zn$  le réducteur.

**Remarque**

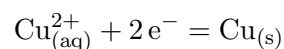
On écrit toujours dans le sens Ox/Red et NON Red/Ox .

**Définitions: Oxydation et Réduction**

- Une oxydation est la formation d'un oxydant.
- Une réduction est la formation d'un réducteur.

**b) Demi-équation électronique****Définition: Demi-équation électronique**

Le transfert d'électron depuis le réducteur vers l'oxydant est indiqué par une demi-équation électronique. Cette demi-équation n'est pas une équation chimique. L'oxydant et le réducteur de cette demi-équation forment un couple Ox/Red.

**Exemple**

$Cu^{2+}$  est l'oxydant (du côté des électrons) et  $Cu$  est le réducteur. Le couple est noté  $Cu^{2+}/Cu$ .

**Remarques**

- Le degré d'oxydation de l'oxydant est plus grand que celui du réducteur conjugué.
- L'oxydant est du côté des électrons, le réducteur de l'autre dans la demi-équation électronique.

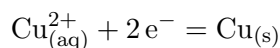
**Méthode: Equilibrer une demi-équation électronique**

Équilibrer une demi-équation électronique :

- 1) On équilibre l'élément principal en ajustant les coefficients stoechiométriques .
- 2) On équilibre l'élément O en ajoutant de l'eau en cas de besoin.
- 3) On équilibre les hydrogènes en ajoutant des  $H^{+}$ .
- 4) On équilibre les charges en ajoutant des électrons.

**Exemple**

Pour le couple  $\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}$  :

**Remarques**

- On remarque que les électrons sont du côté de l'oxydant (si on le connaît). Si on ne le connaît pas, c'est la méthode pour le déterminer.
- Si on calcule la différence entre les degrés d'oxydation dans l'oxydant et le réducteur, on doit trouver le nombre d'électron échangés.
- Cet équilibrage se fait en milieu acide (ajout de  $\text{H}^{+}$ ). Il est possible de le faire en milieu basique en ajoutant des  $\text{HO}^{-}$  de chaque côté à la fin.

**Propriété**

L'oxydant d'un couple possède toujours un degré d'oxydation plus grand que le réducteur associé.

**Remarque**

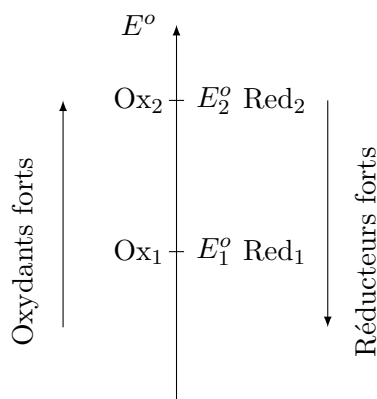
On peut donc identifier l'oxydant par rapport au réducteur soit en déterminant les degrés d'oxydations, soit en écrivant la demi-équation électronique.

**I.3 Force d'un oxydant ou d'un réducteur****Définition: Potentiel standard**

A tout couple Ox/Red est associé un potentiel standard noté  $E^{\circ}$ . Il s'agit d'un potentiel électrique, le plus souvent en V. Ce potentiel est connu à une constante près.

**Propriété**

Plus  $E^{\circ}$  est élevé, plus l'oxydant est réactif et le réducteur stable. Inversement, plus  $E^{\circ}$  est faible (négatif de forte valeur absolue), plus le réducteur est réactif et l'oxydant stable.

**Exemple**

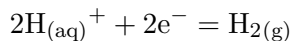
On sait que  $E^{\circ}(\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}) = 0,159 \text{ V}$  et  $E^{\circ}(\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}) = -0,762 \text{ V}$ . Donc le zinc Zn est un meilleur réducteur que le cuivre Cu et l'ion cuivre II  $\text{Cu}^{2+}$  un meilleur oxydant que l'ion zinc II  $\text{Zn}^{2+}$ .

## I.4 Les couples de l'eau

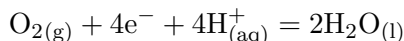
L'eau est présente dans deux couples, une fois en tant qu'oxydant et une fois en tant que réducteur. On la qualifie d'ampholyte.

### Définition: Couples de l'eau

— L'eau est l'oxydant du couple  $\text{H}^+/\text{H}_2$ . On a de plus  $E_o(\text{H}^+/\text{H}_2) = 0 \text{ V}$ . La demi-équation associée est :



— L'eau est le réducteur du couple  $\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}$ . On a de plus  $E_o(\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}) = 1,23 \text{ V}$ . La demi-équation associée est :



Pour tout système en solution aqueuse, les deux couples de l'eau doivent figurer sur le diagramme des potentiels standards.

## II Réaction d'oxydo-réduction

### II.1 Définition

#### Définition: Réaction d'oxydo-réduction

Une réaction d'oxydo-réduction est un échange d'un ou plusieurs électrons entre l'oxydant d'un couple et le réducteur d'un autre. Cet échange peut s'accompagner de la création de liaisons chimiques.

Il s'agit d'une réaction chimique à part entière dont on précise le bilan, mais pas le mécanisme.

#### Propriété

Un élément est oxydé si lors de la réaction son nombre d'oxydation augmente. A l'inverse, un élément est réduit si son nombre d'oxydation diminue.

### II.2 Equation de réaction

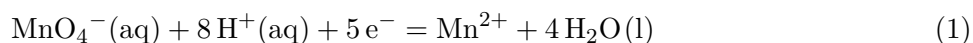
#### Méthode: Trouver l'équation de réaction en milieu acide

Pour trouver l'équation de réaction entre un oxydant et un réducteur :

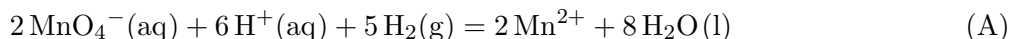
- 1) On établit déjà la demi-équation électronique de chaque couple.
- 2) On multiplie l'une et/ou l'autre des demi-équations pour faire apparaître le même nombre d'électrons dans les deux demi-équations.
- 3) On additionne les deux demi-équations de telle sorte à avoir l'oxydant et le réducteur réactifs du même côté.
- 4) On vérifie bien qu'il n'y a plus d'électrons dans le bilan.

#### Exemple

On considère la réduction des permanganates  $\text{MnO}_4^-$  par le dihydrogène  $\text{H}_2$ . On a les demi-équations suivantes :



On fait la combinaison linéaire adéquate pour simplifier les électrons :  $2 \cdot (1) - 5 \cdot (2)$  :



### Remarque

Les électrons ne savent pas nager. Autrement dit, il est inenvisageable d'écrire une horreur du type :  $e_{(\text{aq})}^-$ . Les électrons restent toujours à proximité du noyau d'un atome et ne sauraient s'en séparer sans se lier à un nouveau noyau. Ainsi, il n'existe pas d'électron solitaire.

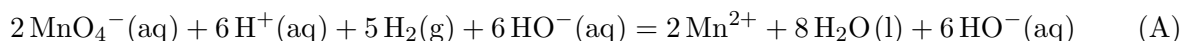
### Méthode: Trouver l'équation de réaction en milieu basique

Pour trouver l'équation de réaction entre un oxydant et un réducteur en milieu basique :

- 1) On trouve la réaction en milieu acide selon la méthode précédente.
- 2) On ajoute  $\nu_{\text{H}^+} \text{HO}^-$  de chaque côté.
- 3) On effectue la réaction inverse d'autoprotolyse de l'eau autant de fois.
- 4) On simplifie l'équation.

### Exemple

Reprenons l'exemple précédent. On ajoute donc 6  $\text{HO}^-$  de chaque côté pour obtenir :



On peut alors effectuer la réaction ci-dessous 6 fois :



On obtient donc après simplification :



## II.3 Constante de réaction

### Formule: Constante d'une réaction d'oxydo-réduction en milieu acide

Comme toute réaction chimique, une réaction d'oxydoréduction est associée à une constante thermodynamique de réaction. Cette constante ne dépend que de la température et n'a pas d'unité. Elle vaut, en milieu acide :

$$K^o = 10^{\frac{n\mathcal{F}}{RT \ln(10)} \times (E_{\text{Ox}}^o - E_{\text{Red}}^o)} \simeq 10^{\frac{n}{e_o} \times (E_{\text{Ox}}^o - E_{\text{Red}}^o)}$$

$n$  est le nombre d'électron échangé lors de la réaction et  $\mathcal{F}$  est la constante de Faraday et :

$$e_o = \frac{RT \ln(10)}{\mathcal{F}} \simeq 0,059 \text{ V} \quad \text{à } 25^\circ\text{C}$$

### Exemple

Reprenons l'exemple précédent. On a  $E^o(\text{MnO}_4^-/\text{Mn}^{2+}) = 1,51 \text{ V}$  et  $E^o(\text{H}^+/\text{H}_2) = 0$ . Il y a 10 électrons échangés. On a donc :

$$K^o = 10^{\frac{10}{e_o} (E^o(\text{MnO}_4^-/\text{Mn}^{2+}) - E^o(\text{H}^+/\text{H}_2))} = 10^{\frac{10}{0,059} (1,51 - 0)} = 3,9 \cdot 10^{25}$$

**Remarque**

$\mathcal{F}$  est la charge en valeur absolue portée par une mole d'électrons :

$$\mathcal{F} = \mathcal{N}_A \times e \simeq 96500 \text{ C} \cdot \text{mol}^{-1}$$

**Propriété: Règle du gamma**

On peut appliquer la règle du  $\gamma$  pour déterminer si une réaction est favorisée thermodynamiquement ou non :

— un  $\gamma$  en sens direct est associé à une réaction telle que :

$$K^o > 1$$

— un  $\gamma$  en sens indirect est associé à une réaction telle que :

$$K^o < 1$$

**Formule: Constante d'une réaction d'oxydo-réduction en milieu acide**

On peut donc en déduire une nouvelle expression pour la constante :

$$K^o = 10^{\pm \frac{n\mathcal{F}}{RT \ln(10)} \times |\Delta E^o|} \simeq 10^{\pm \frac{n}{e_o} \times |\Delta E^o|}$$

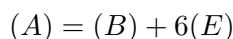
Le signe est déterminé selon l'orientation du  $\gamma$ .

**Propriété: Constante en milieu basique**

Pour déterminer la constante de la réaction en milieu basique, on multiplie ou on divise par la constante d'autoprotolyse de l'eau autant de fois qu'elle a été réalisée.

**Exemple**

Toujours avec l'exemple précédent, on a remarqué :



On a donc :

$$K_A = K_A K_E^6$$

Et donc :

$$K_B = K_A K_E^{-6} = 3,9 \cdot 10^{25} \cdot 10^{-6 \times 14} = 3,9 \cdot 10^{-59}$$

**II.4 Sens d'évolution**

Pour déterminer le sens d'évolution d'une réaction d'oxydoréduction, on peut appliquer le critère d'évolution :

$$Q_r < K^o$$

Cependant, calculons une constante de réaction à 25°C pour un  $\Delta E^o = 1 \text{ V}$  et un électron échangé :

$$K^o = 10^{\frac{n}{e_o} \times |\Delta E^o|} = 8,9 \times 10^{16}$$

On observe ainsi que les constantes de réactions sont généralement très grands ou très petites. En effet, le choix  $\Delta E^o = 1 \text{ V}$  reste parfaitement courant dans les oxydants et réducteurs standards. On en déduit la propriété suivante.



**Propriété**

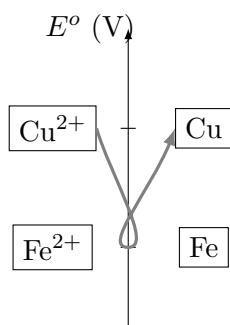
Une réaction d'oxydo-réduction suivra toujours un  $\Delta E^o$  positif. Autrement dit, une réaction d'oxydoréduction favorisera toujours la production du moins bon oxydant et du moins bon réducteur.

**Remarque**

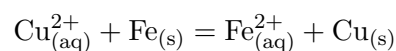
Une réaction d'oxydo-réduction se fait alors toujours dans le sens d'un  $\gamma$  direct.

**Exemple**

On peut considérer un système contenant du cuivre solide, du sulfate de cuivre ( $\text{Cu}^{2+}$ ,  $\text{SO}_4^{2-}$ ), du fer solide et du fer II  $\text{Fe}^{2+}$ . On trace alors le diagramme des potentiels standards et on peut appliquer la règle du gamma.



On peut alors écrire la réaction chimique :



Et la constante vaut :

$$K^o = 10^{+\frac{2}{e_o} \Delta E_o} = 4,8 \times 10^{26}$$

**Remarque**

On pourrait suite à cet exemple calculer pour quelle concentration en  $\text{Fe}^{2+}$  la réaction se produit en sens inverse...

### III Notion d'électrode

#### III.1 Définition

**Définition: Electrode**

Une électrode ou demi-pile est constituée de :

- Un électrolyte (solution ionique)
- Un conducteur électronique solide (généralement un métal)
- L'oxydant et le réducteur d'un même couple au sein du conducteur ou de l'électrolyte

**Remarque**

L'oxydant et le réducteur peuvent être présents sous des formes différentes : solide ou dissout. En particulier, le réducteur sous forme solide peut également jouer le rôle de conducteur électronique. Les conducteurs électroniques inertes classiques sont du platine ou du graphite. A cette électrode l'oxydant et le réducteur sont en équilibre. Les électrons proviennent ou s'en vont par le conducteur métallique.

**Définitions: Anode et Cathode**

- Une électrode siège d'une oxydation est une anode.
- Une électrode siège d'une réduction est une cathode.

### III.2 Potentiel d'une électrode

#### Formule: Relation de Nernst

Le potentiel électrique d'une électrode s'obtient par la loi de Nernst :

$$E = E_{Ox/Red}^o + \frac{RT}{n\mathcal{F}} \ln(Q_r') \simeq E_{Ox/Red}^o + \frac{e_o}{n} \log(Q_r')$$

$Q_r'$  est le quotient de réaction associée à la demi-équation électronique, *en ne considérant pas les électrons*, dans le sens de l'oxydation.

#### Remarques

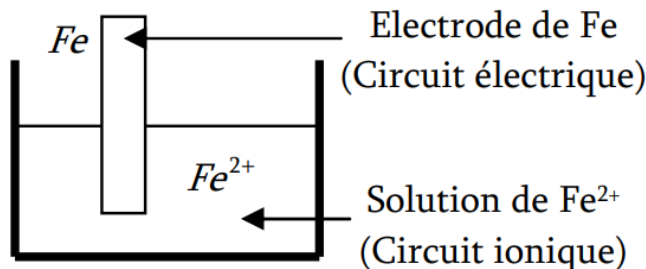
- Il s'agit donc du potentiel électrique associé à l'électrode. On voit que ce potentiel dépend de la nature chimique du couple Ox/Red mais également des paramètres du système : concentration, états...
- Comme précédemment,  $n$  est le nombre d'électrons échangés dans la demi-équation du couple associé à l'électrode.

### III.3 Les différentes espèces d'électrode

Il existe trois différentes espèces d'électrode :

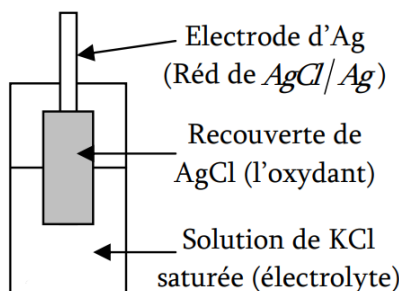
#### Définition: Electrode de 1ere espèce

Une électrode de 1ere espèce est une électrode dans laquelle l'oxydant est dissout en solution et le réducteur est sous forme métallique.



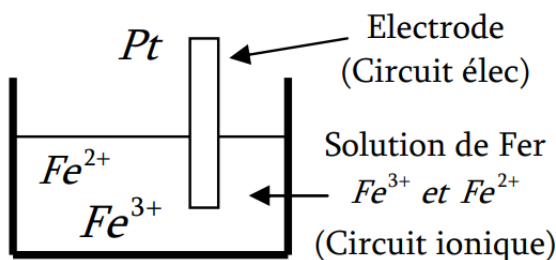
#### Définition: Electrode de 2e espèce

Une électrode de 2e espèce est une électrode dans laquelle l'oxydant est déposé sur le conducteur métallique sous forme de précipité et le réducteur est sous forme métallique. Il y a donc un'anion en solution.



**Définition: Electrode de 3e espèce**

Une électrode de 3e espèce est une électrode dans laquelle l'oxydant et le réducteur sont dissouts en solution.

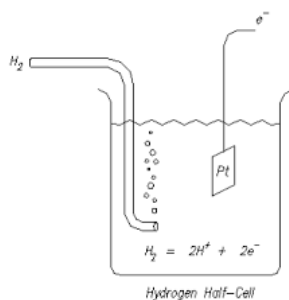
**III.4 Les électrodes de références usuelles****a) L'électrode standard à hydrogène****Définition: Electrode de référence**

Une électrode de référence est une électrode dont le potentiel est constant. Il permet de servir de référence et de mesurer des différences de potentiel.

**Définition: Electrode standard à hydrogène**

L'électrode standard à hydrogène (ESH) est une électrode de référence composée de :

- Un fil de platine pour conducteur électronique
- Une solution contenant des ions  $H_3O^+$  à  $1\text{ mol} \cdot L^{-1}$ . On les suppose infiniment dilués.
- Du dihydrogène  $H_2$  qui bulle en solution sous la pression  $P^o = 1\text{ bar}$ . On le suppose gaz parfait.



On peut calculer le potentiel de l'électrode par la formule de Nernst et on trouve :

$$E_{ESH} = E_{H^+/H_2}^o = 0\text{ V}$$

**Propriété**

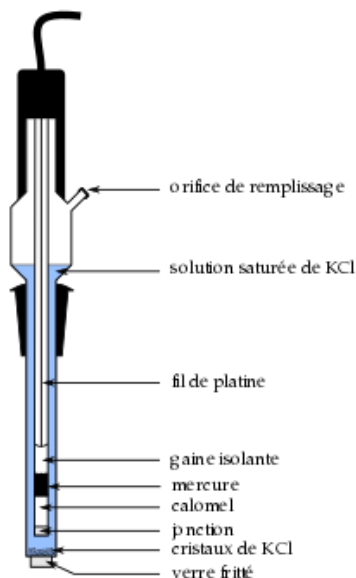
L'électrode standard à hydrogène (ESH) est une électrode théorique permettant de servir de référence. Son potentiel est nul. Elle permet de définir le 0 de tous les potentiels standards.

## b) L'électrode au calomel saturé

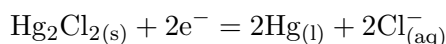
## Définition: Électrode au calomel saturé

L'électrode au calomel saturé (ECS) est un électrode de référence composée de :

- Un fil de platine pour conducteur électronique
- Une solution saturée en KCl.
- Du mercure liquide.
- Du calomel solide  $\text{Hg}_2\text{Cl}_2$ .



Le couple associé est  $\text{Hg}_2\text{Cl}_2/\text{Hg}$ . La demi-équation est :



## Propriété

L'ECS est une électrode de référence.

En effet, le potentiel ne fluctue pas. Son potentiel d'électrode est :

$$E_{ECS} = E_{\text{Hg}_2\text{Cl}_2/\text{Hg}}^o + \frac{e_0}{2} \log \left( \frac{C^o}{[\text{Cl}^-]^2} \right)$$

Or tant que la solution est saturée, la concentration en chlore dissout est constante. Donc le potentiel est constant. On a :

$$E_{ECS} = 0,246 \text{ V}$$

## Remarque

Cette électrode est de moins en moins utilisée au vu de la présence de mercure. On utilise alors en TP une électrode au chlorure d'argent  $\text{AgCl}/\text{Ag}$ .

### III.5 Unicité du potentiel d'électrode

#### Propriété: Unicité du potentiel

Toute électrode possède un potentiel électrique unique.

#### Exemple

Considérons un système dans lequel il y a du fer sous forme  $\text{Fe}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{3+}$  et  $\text{Fe}$ . On peut alors appliquer la relation de Nernst à l'électrode constituée par le couple  $\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}$  :

$$E = E_{\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}}^{\circ} + \frac{e_o}{1} \log \left( \frac{[\text{Fe}^{3+}]}{[\text{Fe}^{2+}]} \right)$$

On peut aussi considérer ce système à travers l'électrode du couple  $\text{Fe}^{2+}/\text{Fe}$

$$E = E_{\text{Fe}^{2+}/\text{Fe}}^{\circ} + \frac{e_o}{2} \log \left( \frac{[\text{Fe}^{2+}]}{C^{\circ}} \right)$$

Ces deux équations doivent donner la même valeur de potentiel quand le système est à l'équilibre.

Cela permet de déterminer des potentiels standards inconnus.

#### Méthode: Détermination d'un potentiel standard inconnu

Pour déterminer un potentiel standard inconnu d'un couple à partir du potentiel d'autres couples, il faut :

- 1) Ecrire les demi-équation électroniques des couples mis en jeu.
- 2) Ecrire les relations de Nernst associées. Pour cela, considérer un système regroupant toutes les espèces en question.
- 3) Multiplier ces relations pour avoir le même facteur devant les log.
- 4) Simplifier en utilisant l'unicité du potentiel.

## IV Diagrammes de prédominance ou d'existence

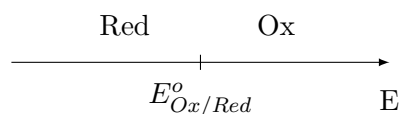
Dans le cas présent, il peut s'agir de diagramme de prédominance, si l'oxydant et le réducteur sont sous forme dissoute ou de diagramme d'existence si le réducteur ou l'oxydant est sous forme solide. Si besoin et en l'absence d'indication supplémentaire, on se place à  $\text{pH} = 0$  ( $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ ).

### IV.1 Oxydant et réducteur dissouts

A la frontière on a :  $[\text{Ox}] = [\text{Red}]$ . On obtient alors :

$$E = E_{\text{Ox}/\text{Red}}^{\circ}$$

On peut tracer le diagramme de prédominance :

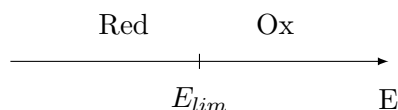


### IV.2 Présence d'une espèce solide

En présence d'une espèce solide, ici le réducteur, on a à la frontière :

$$E = E_{\text{Ox}/\text{Red}}^{\circ} + \frac{RT}{n\mathcal{F}} \ln(Q_r') = E_{\text{Ox}/\text{Red}}^{\circ} + \frac{RT}{n\mathcal{F}} \ln([\text{Ox}])$$

Attention, cette relation est valide uniquement si il y a équilibre c'est-à-dire que l'oxydant et le réducteur sont présents. La frontière est dépend donc de la concentration initiale en oxydant.



### IV.3 Instabilité d'un degré d'oxydation

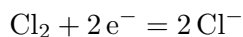
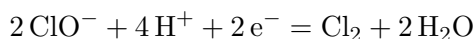
On peut observer l'instabilité d'un degré d'oxydation sur les diagrammes lorsque deux domaines du même degré d'oxydation sont disjoints. On observe alors des réaction de dismutation.

#### Définition: Dismutation et Médiamutation

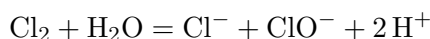
Une dismutation est une réaction dans laquelle la même molécule réagit en tant qu'oxydant et réducteur. Elle appartient donc à deux couples différents. La réaction inverse est la médiamutation.

#### Exemple

Le dichlore appartient aux deux couples  $\text{ClO}^-/\text{Cl}_2$  et  $\text{Cl}_2/\text{Cl}^-$ . On peut écrire les deux demi-équations :



On peut donc faire réagir le dichlore sur lui-même selon le bilan :



La réaction dans le sens direct est la dismutation alors qu'elle est nommée médiamutation quand elle se déroule dans le sens indirect.

## V Étude d'une pile

### V.1 Définition

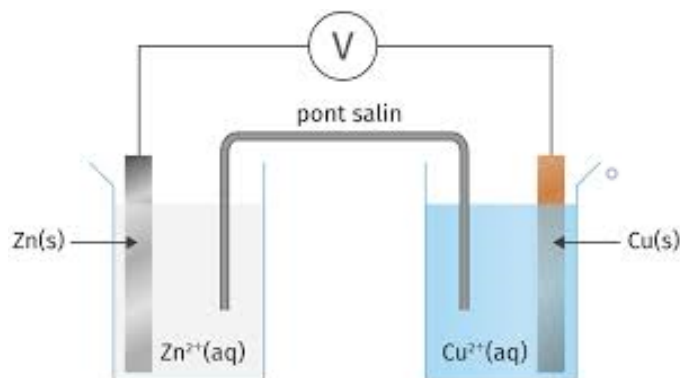
#### Définition: Pile

Une pile est l'association de deux électrodes (demi-piles) distinctes. Un pont salin relie les solutions électrolytiques des deux électrodes. Il s'agit d'un dispositif permettant de transformer de l'énergie chimique en énergie électrique.

Le pont salin est un tube de verre contenant un gel. Ce gel est saturé en ions, souvent  $\text{K}^+$  et  $\text{Cl}^-$  ou  $\text{NO}_3^-$ .

#### Exemple

La pile cuivre zinc, également appelée pile Daniel, est :



Chaque électrode est siège d'une demi-équation chimique. Et sur l'ensemble de la pile ces deux demi-équations se complètent pour former l'équation de réaction de la pile.

#### Définitions: Cathode & Anode

- La cathode est l'électrode siège de la réduction.
- L'anode est l'électrode siège de l'oxydation.

## V.2 Notation conventionnelle d'une pile

#### Propriété

On schématise une pile avec les conventions suivantes :

- || représente le pont salin
- On indique tout interface solide/liquide par un /
- On place la cathode à droite et l'anode à gauche.

#### Exemple

La pile Daniel a pour notation conventionnelle :  $\text{Zn}_{(s)}/\text{Zn}_{(aq)}^{2+} \parallel \text{Cu}_{(aq)}^{2+}/\text{Cu}_{(s)}$

## V.3 Force électromotrice

#### Définition: Force électromotrice

La force électromotrice de la pile, notée  $e_{em}$ , est la tension électrique aux bornes de la pile. On la note  $e$  et on la calcule par :

$$e = E_{Cathode} - E_{Anode}$$

#### Remarque

Cette  $e_{em}$  doit être positive. En effet, à la cathode se déroule une réduction et donc le potentiel est élevé. C'est une oxydation à l'anode donc le potentiel est bas.

#### Propriété

Le potentiel de l'anode est inférieur au potentiel de la cathode.

#### Remarques

- La  $e_{em}$  d'une pile dépend de la nature chimique des couples OxRed, des éventuelles concentrations ainsi que de la température. On la calcule avec la méthode ci-dessous.

- La pile est un système intrinséquement *hors équilibre*. En effet, un équilibre est associé à l'égalité des potentiels :

$$E_{Cathode} = E_{Anode}$$

Une pile à l'équilibre est donc une pile de fem nulle.

#### Méthode: Déterminer la fem de la pile

- 1) Identifier les couples à chaque électrode.
- 2) Écrire les demi-équations à chaque électrode.
- 3) Calculer le potentiel à chaque électrode d'après la formule de Nernst.
- 4) La cathode est celle de plus grand potentiel, l'anode de plus faible potentiel.
- 5) On peut alors calculer la fem avec la formule.

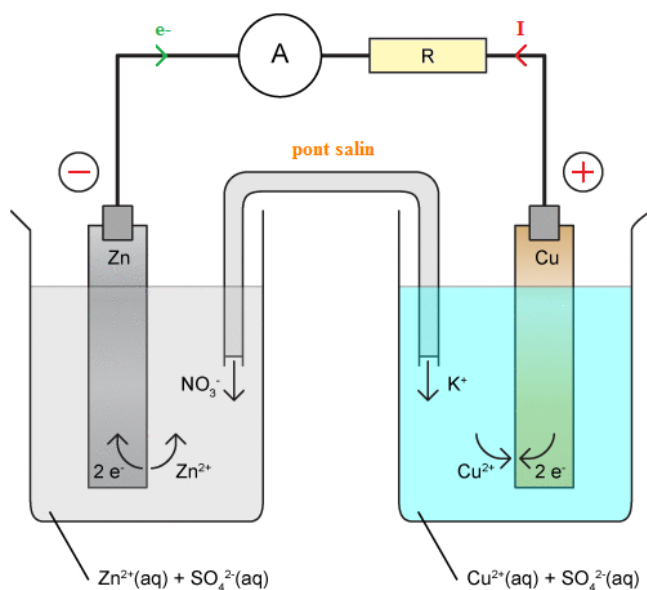
### V.4 Sens des déplacements des charges

On rappelle que l'intensité est assurée par un déplacement de charges.

La pile ne peut débiter que si elle est reliée à un circuit électrique. Considérons une pile reliée à un circuit électrique. Il y a alors deux types de charges qui circulent :

**Les électrons :** Ceux-ci ne peuvent circuler qu'à travers un conducteur métallique. Ils se déplacent donc dans le circuit électrique et dans les conducteurs métalliques des électrodes.

**Les ions en solution :** Comme les électrons ne peuvent pas exister en solution, il faut autre chose pour assurer le déplacement des charges en solution. Il s'agit des ions. Il y a donc un déplacement d'ion dans les deux solutions électrolytiques des électrodes et dans le pont salin.



#### Méthode: Trouver le sens de déplacement des charges

- 1) Identifier les couples Ox/Red mis en jeu dans la pile.
- 2) A l'aide de la règle du gamma, déterminer le sens spontané de la réaction.
- 3) En déduire l'équation de la pile.
- 4) On en déduit le lieu de production des électrons, donc la borne + et la borne -.
- 5) On en déduit le sens du courant.
- 6) Les ions du pont salins ferment le circuit : les anions se déplacent alors dans le même sens que



les électrons, les cations dans le sens opposé.

## V.5 Capacité d'une pile

### Définition: Capacité

La capacité d'une pile  $Q$  correspond à la quantité maximale de charge que peut débiter la pile avant d'être à l'équilibre thermodynamique.

### Remarque

Remarquons quelque chose : dans le modèle que nous considérons, il n'y a pas de différence entre l'étude d'une pile et d'une réaction en solution. Le fait que les électrons passent directement d'une espèce à l'autre ou au travers d'un circuit ne change rien dans notre modèle. On peut donc étudier une pile comme on étudie une réaction d'oxydo-réduction et vice-versa.

On sait que  $n$  moles d'électrons circulent par mole de réaction effectuée. Cela correspond à une charge  $n\mathcal{F}$ . On en déduit alors la formule suivante.

### Formule: Capacité d'une pile

$$Q = n\mathcal{F}\xi_{max}$$