CHIMIE: Equilibres de complexation

EXERCICE 1 : Complexes ion aluminium (III) - ion fluorure

(1) .
$$Ae^{s+} + F^{-} = Ae(F)_{1}^{2+}$$

$$K_{1}^{2} = \frac{[Ae(F)_{1}^{2+}]}{[Ae(F)_{2}^{2+}]}$$

$$Ae^{s+} + F^{-} = Ae(F)_{2}^{2+}$$

$$K_{2}^{2} = \frac{[Ae(F)_{2}^{2+}]}{[F^{-}][Ae(F)_{2}^{2+}]}$$

. d'undice de voordination de ces couplesses variant de 1 à 5 en jeut écrire de

Kg:: pF=-log(F)= logKg: + log [Al(P):1) si pF > logKg.

. On dotient ainsi le diagramme de fiédominance suivant :

Al(F):
$$Al(F)_{i-1}$$
 pédomine

$$log VG_{i}$$

$$[Ae(F)_{i-1}] = [Al(F)_{i-1}]$$

· Si pF augmente alors [F] diminue et les coupleres suidorninant possedent de moins en moins de ligand (i i). On attitue alors chacure des combos:

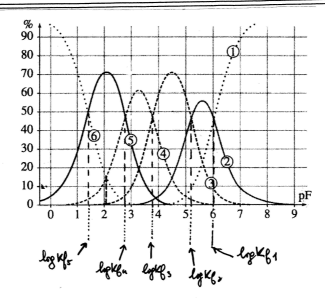
des formentages des espices considérées soit [Al(F);]=[R(F);] d'ai pF = log Kli.

(3) - (4):
$$\log 16_3 = 3,8$$
 & $1 \frac{16_3 = 6,3,10^3}{1}$

•
$$Al^{3+} + SF^{-} = Al(F)_{5}^{2-}$$

• Kfs x Kf 4 =
$$\frac{[Al(F)_s^2]}{[F]^2[Al(F)_3]}$$
 d'où pour $[Al(F)_3] = (Al(F)_5^2]$ il vient $PF = \frac{log kf_5 + log kf_6}{2}$

AV pF = 2,1 et on retrouve le résultat dotenu gréghiquement.



EXERCICE 2 : Complexe coloré

1) Pour le couple AL/L (A = Fe^{3+} , L = SCN^- ou F^-), la constante de dissociation K_d est associée à l'équilibre

$$\mathsf{AL} = \mathsf{A} + \mathsf{L} \quad K_{_{d}} = \frac{\left[A\right] \cdot \left[L\right]}{\left[AL\right]} \qquad \text{ soit } \quad \mathsf{pK}_{_{d}} = -\log(K_{_{d}}) = \mathsf{pL} - \log\left(\frac{\left[A\right]}{\left[AL\right]}\right) \qquad \quad \mathsf{pL} = \mathsf{pK}_{_{d}} + \log\left(\frac{\left[A\right]}{\left[AL\right]}\right)$$

Si pL > pK_d : [A] > [AL] domaine de prédominance du cation Fe^{3+}

Si pL < pK_d : [AL] > [A] domaine de prédominance du complexe $[FeSCN]^{2+}$ (cas a) ou $[FeF]^{2+}$ (cas b)



- 2) Espèces en présences : Fe³⁺; SCN⁻; F⁻; eau.
- a) Réactions susceptibles de modifier les concentrations des espèces en présence :

Formation des complexes :
$$R_a : Fe^{3+} + SCN^- = [FeSCN]^{2+}$$

$$K_a^0 = K_{fa} = \frac{1}{K_{da}} = 10^2$$

$$K_b^0 = K_{fb} = \frac{1}{K_{db}} = 10^5$$

$$\underline{\textit{R\'eaction acido-basique}}: \quad \mathbf{R_B: F^- + H_2O = HF + OH^-} \\ K_B^0 = \frac{\left[HF\right]\left[OH^-\right]}{\left[F^-\right]} = \frac{K_e}{K_A} = 10^{-10.8}$$

 $K_b^0 = 10^3. K_a^0 = 10^{15.8}. K_B \; : \text{La réaction prédominante est R}_{\text{b}}, \text{ formation du complexe [FeF]}^{\text{2+}}$

b) A l'équilibre, c'est la réaction prédominante (ou prépondérante) qui impose la concentration des espèces majoritaires.

Rb	Fe 3+ +	· F =	[FeF] 2+	
Etat initial	2.10-3	2.10-2	0	(mol)
Ebst final	2.10-3-58	2.10-258	\$	

. Comme
$$K_b^2 = K_{Sb}^2 = \frac{1}{K_{Sb}} = 10^5 > 10^3$$
, la réaction est totale et $S_b^2 = S_m a_x = 2.10^3 ml$.
Fe 3+ est le réactif limitant soit (F_c^3) ~ 0 mol. 1-1

D'où les concentrations en espèces majoritaires à l'équilibre (V = 1 L) :

$$[F^-] = 1.8.10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$$
 $[[FeF]^{2+}] = 2.10^{-3} \text{ mol.L}^{-1}$ $[SCN^-] = 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$

c) $\left[Fe^{3+}\right] = K_{db} \cdot \frac{\left[\left[FeF\right]^{2+}\right]}{\left[F^{-}\right]} = 1,1.10^{-6} \, \text{mol.L}^{-1}$ (Fe³⁺ est bien présent en quantité négligeable devant les espèces majoritaires)

La concentration en complexe $[FeSCN]^{2+}$ est donnée par K_{da} : $\left[\left[FeSCN\right]^{2+}\right] = \frac{\left[Fe^{3+}\right] \cdot \left[SCN^{-}\right]}{K} = 1,1.10^{-6} \text{ mol.L}^{-1}$ (on vérifie bien que l'avancement de Ra est négligeable devant celui de Rb)

Par conséquent $\left\lceil \left[\text{FeSCN} \right]^{2^+} \right\rceil < 10^{-5} \, \text{mol.} L^{-1}$ et la couleur rouge du complexe n'est pas perceptible : la solution est incolore.

- 3) On ajoute un monoacide fort (soit des ions H₃O⁺ et un cation A⁻, NO₃⁻ par exemple).
- a) Les ions H_3O^+ ajoutés réagissent avec les ions $F^-\left(R_3:H_3O^++F^-=HF+H_2O-K^0=\frac{1}{K_{\perp}}=10^{3,2}\right)$ et $\text{ \'eventuellement avec [FeF]}^{2+} \left(R_4 : H_3 O^+ + [F_e F]^{2+} = HF + Fe^{3+} + H_2 O \qquad K^{,0} = \frac{K_{db}}{K} = 10^{-1.8} \right).$

La réaction prépondérante, tant qu'il restera des ions F en quantité non négligeable en solution, est R₃. La concentration en ions F diminue, pF augmente et la concentration en ions Fe augmente (diagramme de prédominance tracé en 1). L'avancement de Ra et par conséquent la concentration en complexe [FeSCN]²⁺ va augmenter: la coloration rouge sera perceptible lorsque cette concentration atteindra la valeur de 10⁻⁵ mol.L⁻¹.

b) Lorsque la coloration rouge apparaît, l'avancement volumique de R_a est égal à $10^{\text{-}5}$ mol. $L^{\text{-}1}$: [SCN] = $10^{-2} - 10^{-5} \approx 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$ n'a pas sensiblement varié.

c1) Conservation du fer(III): dans la solution le fer se trouve sous forme de complexes [FeF]²⁺, [FeSCN]²⁺ et à l'état "libre" : [[FeF]²⁺] + [[FeSCN]²⁺] + [Fe³⁺] = [Fe³⁺]_o = 2.10^{-3} mol.L⁻¹ (E1) Conservation du fluor : dans la solution le fluor se trouve sous forme de complexes [FeF]²⁺, d'acide HF et de base $F : [[FeF]^{2+}] + [HF] + [F] = [F]_0 = 2.10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$ (E2)

c2) A l'apparition de la coloration rouge : $[[FeSCN]^{2+}] = 10^{-5} \text{ mol.L}^{-1} \text{ et } [SCN^{-}] = 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1} \text{ (d'après b)}$

 K_{da} permet d'accéder à [Fe³⁺] : $\left[Fe^{3+}\right] = K_{da} \frac{\left[\left[FeSCN\right]^{2+}\right]}{\left[SCN^{-}\right]} = 10^{-5} \text{ mol.L}^{-1}$

[[FeF]²⁺] est déterminé par (E1) : [[FeF]²⁺] = [Fe³⁺]_o - [[FeSCN]²⁺] - [Fe³⁺] = 1,98.10⁻³ mol.L⁻¹ K_{db} permet d'accéder à [F⁻] : F_{db} = 1,98.10⁻³ mol.L⁻¹

[HF] est déduit de (E2) : [HF] = $[F_0]_0$ - $[[FeF]^{2+}]$ - [F] = 1,6.10⁻² mol.L⁻¹

c3) On connaît la concentration en acide HF et en base conjuguée F dans la solution. Le pH est donné par la constante d'acidité : $[H_3O^+]=K_A.rac{[HF]}{[F^-]}$ d'où $pH=-\log([H_3O^+])=$ 2,3.

PHYSIQUE: Optique

EXERCICE 1 : Mesure d'un indice de réfraction par déplacement d'image

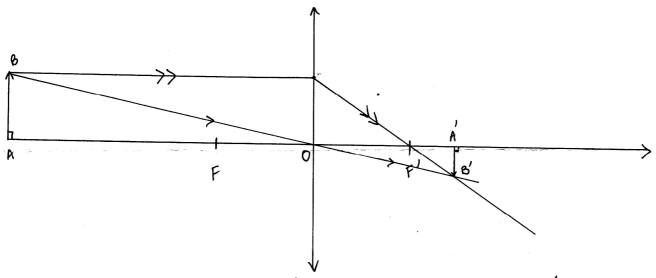
1). On note A l'intersection du plan objet avec l'ave optique et A' l'intersection du plan image.

. O consequent au centre extigue de la lentille convergente de distance focale $f'=\overline{OF'}>0$.

. On évira OA = p et OA' = p'.

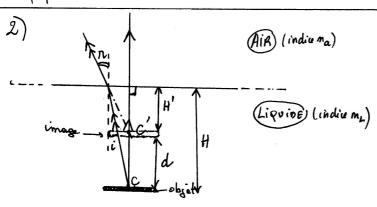
€ On souhaite obtenis une image réelle donc p'>0 La relation de conjugações anec origine au centre s'écut $\frac{1}{p}, -\frac{1}{q} = \frac{1}{s}, (y)$

Par conséquent p'>0 => 1/2 >0 (1) 1+1/2 >0 => 1/2 => [P<-8] d'objet se situe avant le foyer objet F:



->> un royon parallèle à l'axe optique enneuge en passant par le foyer image F' - un rayon jament par l'entre optique D' n'est pas déviér.

Par propiété de stigmatisme apporbé tout rougen incident inv de Bémaige en parsent pou B'. Par propiété d'aplanétisme apporbé A' est le projeté orthogonal de b'son Prare estique.



- · D'ajus le loi de Descentes de la réfraction: $M_L \sin(i) = M_a \sin(n)$.
- . Comme le l'quide est plus réfuirgent que l'an : ML> ma

Aini r>i et le rayon lumikeux s'éloigne de la normale (en point Hés) à la sortie du dupla.

Les deux rayons issus de C semblent après traversée du dioptre plan converger en C', image de C par le dioptre.

C' est à l'intersection du prolongement des rayons transmis, il s'agit donc d'une image virtuelle.

3) Quand l'objet est immergé dans le liquide, le dioptre plan liquide/air en donne une image virtuelle qui constitue un nouvel objet pour la lentille. A cause du phénomène de réfraction, l'objet pour la lentille n'apparaît pas situé au fond de l'éprouvette, mais plus haut. Il s'est donc rapproché de la lentille d'une distance d. Pour restaurer la mise au point sur l'écran solidaire de la lentille il faut retrouver la même position relative lentille/objet, c'est-à-dire élever l'ensemble lentille/écran d'une distance h égale à d.

D'après la relation de conjugaison du dioptre plan dans les conditions de Gauss (faibles incidences) et le schéma de la question 2) : $\frac{H'}{H} = \frac{n_a}{n_r}$

Or H-H'=d=h d'où
$$\frac{H-h}{H} = \frac{n_a}{n_L}$$
 soit $h = \left(\frac{n_L - n_a}{n_L}\right) \cdot H$

En prenant H=20cm,
$$n_a=1$$
 et $n_L=1,33$ il vient : $\mathbf{h}=\left(\frac{1,33-1}{1,33}\right)$. $20\approx\frac{1}{4}20=$ **5cm.**

4) On reprend l'expression précédente mais cette fois ci le déplacement h est connu et l'on cherche à déterminer l'indice du liquide n_L :

$$n_L = \frac{n_a.\,H}{H-h}$$

En prenant H=20cm, $n_a=1$ et h=8cm il vient : $n_L=\frac{20}{20-8}=\frac{5}{3}\approx 1$, 7.

EXERCICE 2 : Télescopes

$$\overline{A}$$
 . $A_{\infty}B_{\infty} \xrightarrow{M_{4}} A_{4}B_{1} \xrightarrow{\Pi_{2}} A'B'$

$$A_{4}=F_{4} \xrightarrow{A_{1}} A'_{2}B_{1}$$

$$\mathscr{E} V_2 = \frac{\overline{A'B'}}{\overline{A_1B_1}} = k \left(A'B' \text{ at & fis plus grande et droite parayest à $A_1B_1 \right)$$$

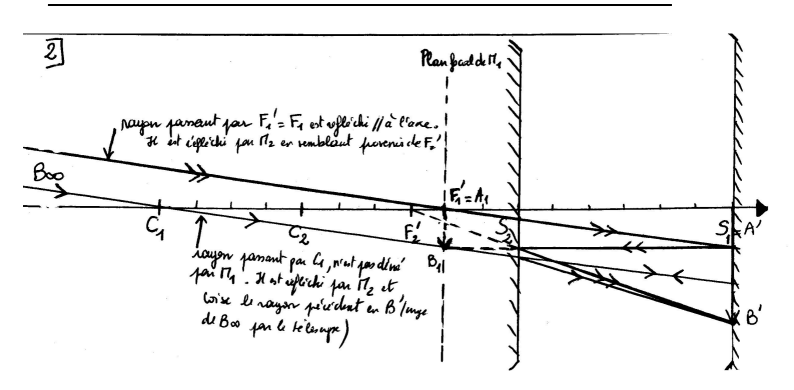
d'où
$$V_2\left(\overline{S_2S_3} + \frac{R_1}{2}\right) = -\overline{S_2S_4} \implies \overline{\left[\frac{S_2S_4}{2}\right]} = \frac{-V_2R_1}{2(V_2+1)} = \frac{-kR_1}{2(k+1)}$$

AN:
$$S_2S_1 = \frac{3 \times (-16)}{2(3+1)} = \frac{6 \text{ cm}}{2}$$

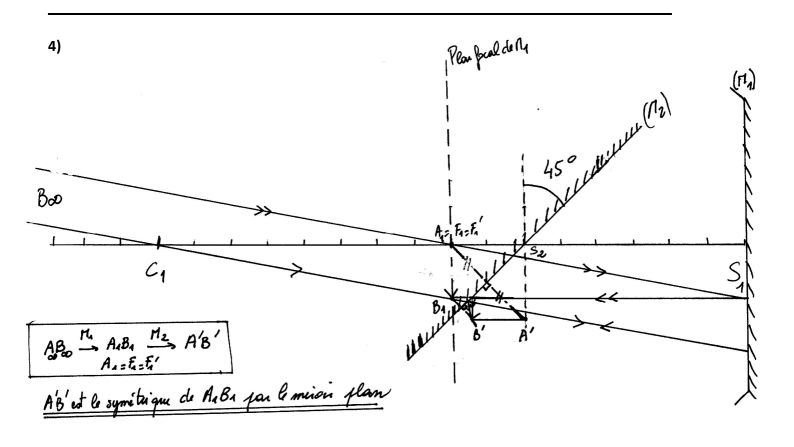
$$\frac{1}{\overline{S}A'} + \frac{1}{\overline{S}_{2}A_{1}} = \frac{2}{\overline{S}_{3}C_{2}} = \frac{2}{R_{2}} \text{ soit } \frac{1}{\overline{S}_{2}S_{1}} + \frac{1}{\overline{S}_{2}F_{1}'} = \frac{2}{R_{2}}$$

$$= R_{2} = 2 \frac{\overline{S}_{2}S_{1} \cdot \overline{S}_{2}F_{1}'}{\overline{S}_{2}S_{1} + \overline{S}_{2}F_{1}'} \text{ and } \int_{S_{2}F_{1}' \pm S_{2}S_{1} + \frac{R_{1}}{2}} = 6 \cdot 8 = -2 \text{ cm}$$

$$\frac{AN}{R_2} = \frac{2}{6.2} = \frac{6 \text{ cm}}{6.2}$$



3) L'image intermédiaire A_1B_1 correspond à l'intersection du <u>prolongement</u> des rayons réfléchis par M_1 : il s'agit d'une **image virtuelle**. L'image finale A'B' correspond à l'intersection des rayons réfléchis par M_2 : il s'agit d'une **image réelle**. Ces deux images sont donc de nature différente.



5) Comme l'image finale A'B' est symétrique de l'image intermédiaire A_1B_1 par le miroir plan incliné de 45° par rapport à l'axe optique, la distance de A'B' à l'axe optique est la même que celle de A_1B_1 au sommet du miroir plan soit **2 cm.**

Comme dans le cas du télescope de Cassegrain, l'image finale A'B' correspond à l'intersection des rayons réfléchis par M_2 : il s'agit d'une **image réelle.**