Chimie 3 : Suivi temporel d'une réaction chimique

Afin de caractériser quantitativement l'évolution temporelle d'un système chimique, il est nécessaire de connaître sa composition à chaque instant. Diverses méthodes sont utilisées : certaines font appel à des titrages, d'autres exploitent des mesures physiques.

1 . Comment suivre, par des titrages, l'évolution temporelle d'un système ?

Exploitons l'activité préparatoire A, page 43.

1.1 Réaction des ions iodure I⁻ avec l'eau oxygénée H₂O₂

- La coloration brun jaune observée est caractéristique des molécules de diiode I_2 en solution aqueuse. L'intensification de cette coloration montre que la concentration en diiode I_2 (aq) augmente.
- L'eau oxygénée H_2O_2 [Doc. 1] est un oxydant puissant dont le réducteur conjugué est l'eau. L'ion iodure I^- est un réducteur dont l'oxydant conjugué est le diiode I_2 . L'apparition de la coloration montre que l'eau oxygénée H_2O_2 réagit avec les ions iodure I^- pour donner du diiode I_2 . L'équation de cette réaction s'écrit :

$$2 I^{-}(aq) + H_2O_2(aq) + 2 H^{+}(aq) = I_2(aq) + 2 H_2O(\ell)$$
 (1)

- La coloration du mélange évolue pendant plusieurs minutes : la réaction est lente.
- On sait doser l'eau oxygénée (par manganimétrie*) et le diiode I_2 par une solution de thiosulfate de sodium, 2 Na⁺ (aq) + $S_2O_3^{2-}$ (aq).

La réaction des ions iodure avec l'eau oxygénée n'est ni trop lente ni trop rapide et conduit à la formation de diiode, qui peut être titré : il est donc possible de faire une étude **quantitative** du déroulement temporel de cette réaction.

1.2 Détermination de la quantité instantanée de diiode I₂

La détermination, à un instant donné, de la quantité de diiode formé peut se faire par iodométrie, méthode qui a été décrite dans le *chapitre 2*, paragraphe 3.2 [Doc. 2]. La réaction de titrage, très rapide, a pour équation :

$$I_2(aq) + 2 S_2 O_3^{2-}(aq) = 2 I^-(aq) + S_4 O_6^{2-}(aq)$$

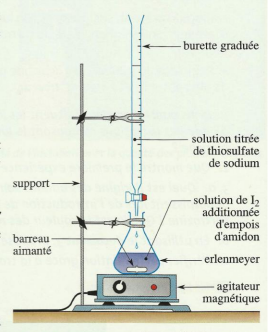
Soit n_i (I_2) la quantité de diiode présent dans l'échantillon à titrer. Soient C la concentration, connue, de la solution de thiosulfate de sodium et V le volume ajouté de cette même solution. À l'équivalence, on a :

$$n_{\rm i}({\rm I}_2) = \frac{n_{\rm E}({\rm S}_2{\rm O}_3^{2-})}{2} = \frac{C.V_{\rm E}}{2}$$

Cependant, lorsqu'on étudie le déroulement de la réaction entre l'eau oxygénée et les ions iodure, ce titrage est effectué dans un système où cette réaction continue à produire des molécules I_2 . Les opérations de titrage prenant un certain temps, la détermination de $n(I_2)$ (t) peut donc être peu précise.



Doc. 1 L'eau oxygénée est un antiseptique utilisé pour désinfecter les plaies hémorragiques.



Doc. 2 Montage pour effectuer le titrage du diiode formé. La solution contenant des molécules I_2 en présence d'empois d'amidon ou de thiodène est bleue. L'équivalence est signalée par la disparition de cette couleur bleue.

Activité 1

Comment titrer une espèce dont la concentration varie ?

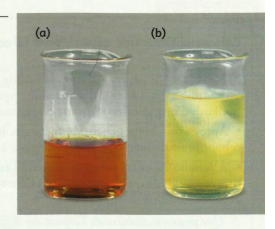
Première expérience

• Dans un bécher, verser 20 mL d'une solution d'eau oxygénée à 0,056 mol·L⁻¹, puis, avec précaution, 1 mL d'acide sulfurique concentré et 20 mL d'une solution d'iodure de potassium à 0,20 mol·L⁻¹.

• Homogénéiser la solution et observer : la coloration de la solution apparaît et s'intensifie peu à peu. Quand la solution est jaune pâle, verser la moitié du mélange dans un bécher contenant 50 mL d'eau glacée [Doc. 3]. Observer.

Seconde expérience

- Remplir deux burettes B_1 et B_2 avec une solution diluée de diiode à 0,010 mol. L⁻¹ à la température ordinaire.
- Verser, goutte à goutte, cette solution dans deux béchers contenant une même solution de thiosulfate de potassium à 0,050 mol L⁻¹, l'une à la température ordinaire, l'autre placée dans un bain eau-glace.
- 1. Que peut-on déduire de l'aspect de la solution obtenue à la fin de la première expérience ?
- 2. Quels facteurs cinétiques ont été mis en jeu dans cette opération ?
- 3. Quelles conclusions peut-on tirer de la seconde expérience concernant la vitesse de la réaction de titrage?



Doc. 3 Après dilution de la solution (a) avec de l'eau glacée, la coloration de la solution reste stationnaire (b).

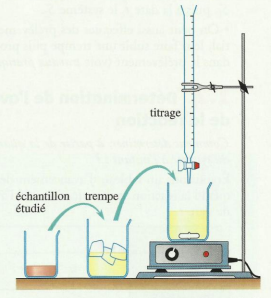
> Exploitation

- Le caractère stationnaire de la coloration de la solution diluée glacée montre que la concentration en diiode reste pratiquement constante.
- La dilution du milieu réactionnel avec de l'eau glacée met en jeu simultanément les facteurs cinétiques concentrations et température; tous deux ont pour effet de ralentir les réactions. La réaction entre les ions iodure et l'eau oxygénée, habituellement lente, devient extrêmement lente : le système est pratiquement figé dans l'état où il se trouvait à l'instant de la dilution ; on a effectué une trempe du système.
- La réaction de titrage entre les ions thiosulfate $S_2O_3^{2-}$ et les molécules I_2 , quasi instantanée à la température ambiante, devient un peu moins rapide à froid, mais cet effet n'est pas perceptible.

Cette démarche est généralisable :

Pour déterminer, par un titrage, la concentration d'une espèce dans un système en évolution, on effectue, avant le titrage, une *trempe* du système.

Le titrage permet alors de déterminer, avec une bonne précision, la quantité de cette espèce présente à l'instant de la trempe.



Doc. 4 Démarche utilisée pour le suivi temporel du système.

1.3 Détermination de la quantité de diiode n_{I_2} à différents instants

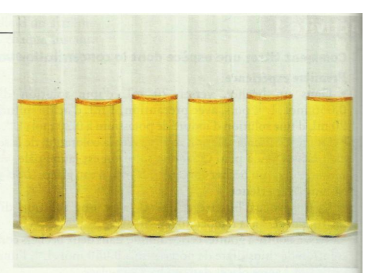
Pour déterminer la quantité de diiode n_{I_2} produite par la réaction à différents instants, il n'est pas possible d'utiliser le même système puisque la trempe y a arrêté la réaction.

Comment alors procéder d'un point de vue pratique?

Activité 2

Comment titrer une espèce dont la concentration varie ?

- Mélanger 50,0 mL d'une solution d'eau oxygénée à 56 mmol·L⁻¹; 1,0 mL d'acide sulfurique à 3,0 mol·L⁻¹ et 50,0 mL d'une solution d'iodure de potassium à 0,20 mol·L⁻¹.
- Après avoir homogénéisé le mélange, le fractionner en dix échantillons de même volume V_0 , égal à 10,0 mL [Doc. 5].
- À la date t_1 , effectuer la trempe de l'échantillon 1, puis le titrage du diiode qu'il contient ; à la date t_2 , procéder de même avec l'échantillon 2, et ainsi de suite.
- 1. Que peut-on déduire de l'aspect des différents échantillons à un instant donné?
- 2. Quelle autre méthode pourrait-on utiliser pour analyser régulièrement la composition du système ?



Doc. 5 La coloration dans les différents tubes évolue, mais à un instant donné, elle est la même dans tous les tubes.

> Exploitation

• Tous les systèmes S_1 , S_2 , S_3 ..., obtenus lors du fractionnement, sont identiques : ils ont le même volume, la même composition initiale ; leurs colorations, identiques à chaque instant **[Doc. 5]**, montrent qu'ils évoluent **en parallèle**, de la même façon. Ce sont les représentants du système S.

Pour analyser l'évolution temporelle de S, on analyse, à la date t_1 , le système S_1 , puis à la date t_2 le système S_2 .

• On peut aussi effectuer des prélèvements successifs dans le mélange initial, leur faire subir une trempe puis procéder au titrage du diiode contenu dans le prélèvement (voir *travaux pratiques*, page 53).

1.4 Détermination de l'avancement x (t) de la réaction

Comment déterminer, à partir de la quantité de diiode $n_{I_2}(t)$, la composition du système à l'instant t?

Établissons un tableau d'avancement décrivant la composition du système quand la réaction se déroule. Soit x(t) l'avancement de la réaction à l'instant de date t:

Équation					
Quantité initiale (mol)	n _i -(0)	$n_{\rm H_2O_2}(0)$	$n_{\mathrm{H}^{+}}(0)$	0	grande
Quantité à 'instant t (mol)	$n_{\rm I^-}(0)-2x(t)$	$n_{\rm H_2O_2}(0) - x(t)$	$n_{\mathrm{H}^+}(0)-2x(t)$	x(t)	grande

L'avancement de la réaction à un instant de date t est égal à la quantité de diiode formé à cet instant :

$$x(t) = n_{I_2}(t)$$

La connaissance de $n_{\rm I_2}(t)$ suffit donc à déterminer complètement la composition du mélange réactionnel à l'instant considéré :

$$n_{\text{H}_2\text{O}_2}(t) = n_{\text{H}_2\text{O}_2}(0) - n_{\text{I}_2}(t)$$

$$n_{\text{I}^-}(t) = n_{\text{I}^-}(0) - 2 \ n_{\text{I}_2}(t)$$

$$n_{\text{H}^+}(t) = n_{\text{H}^+}(0) - 2 \ n_{\text{I}_2}(t)$$

Exercice d'entraînement 1

Analyse du mélange réactionnel

Le mélange réalisé à l'activité 2 a été réparti en dix systèmes identiques de volume $V_{\rm o}=10,0\,$ mL. Le quatrième échantillon subit la trempe à la date $t=360\,$ s, puis on titre le diiode formé par une solution de thiosulfate de sodium à la concentration $C=0,040\,$ mol . L⁻¹. La coloration bleue due à l'empois d'amidon disparaît pour un volume $V_{\rm E}=7,5\,$ mL.

- 1. Calculer la quantité de diiode contenu dans l'échantillon à $t=360\ \mathrm{s}.$
- 2. En déduire les quantités d'eau oxygénée, d'ions iodure et d'ions hydrogène présents dans un tube à essai à cet instant.
- **1.** La quantité de diiode $n_{I_2}(t)$ se déduit de l'équation qui traduit l'équivalence du titrage :

$$n_{l_2}(t) = \frac{C \cdot V_{\rm E}}{2}$$

$$n_{\rm I_2}(360) = \frac{0.040 \times 7.5 \times 10^{-3}}{2} = 1.5 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

soit:
$$n_{12}(360) = 1.5 \times 10^{-4} \text{ mol} = 0.15 \text{ mmol}$$

2. Le calcul des quantités des autres espèces nécessite la détermination de leurs quantités initiales dans l'un des dix échantillons :

$$n_{\text{H}_2\text{O}_2}(0) = \frac{0.056 \times 50.0 \times 10^{-3}}{10} = 0.28 \text{ mmol}$$

$$n_{\text{I}^{-}}(0) = \frac{0.20 \times 50.0 \times 10^{-3}}{10} = 1.00 \text{ mmol}$$

L'acide sulfurique H₂SO₄ étant un diacide :

$$n_{\text{H}^+}(0) = \frac{2 \times 3.0 \times 1.0 \times 10^{-3}}{10} = 0.60 \text{ mmol}$$

On en déduit :

$$n_{\text{H}_2\text{O}_2}(360) = n_{\text{H}_2\text{O}_2}(0) - n_{\text{I}_2}(360) = 0.13 \text{ mmol}$$

$$n_{\text{I}}$$
 (360) = n_{I} (0) - 2 n_{I_2} (360) = 0,70 mmol

$$n_{\text{H}^+}(360) = n_{\text{H}^+}(0) - 2 \ n_{\text{I}_2}(360) = 0.30 \text{ mmol}$$

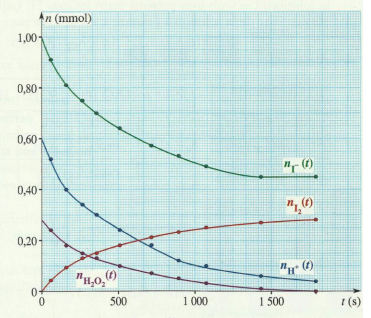
1.5 Composition du système

Comment déterminer facilement la composition du système à tout instant ? Le dosage des différents échantillons obtenus à partir du mélange préparé à l'activité 2 fournit $V_{\rm E}(t)$.

Pour obtenir la composition du système à ces différents instants, il faut répéter les calculs de l'exercice d'entraînement I pour chacune de ces dates ; il est commode d'utiliser un tableur qui fournit, à partir des valeurs de $V_{\rm E}(t)$ et des formules établies, le tableau de valeurs suivant [Doc. 6]. On peut alors tracer les graphes correspondants [Doc. 7].

t (s)	V _E (t) (mL)	n ₁₂ (t) (mmol)	$n_{\rm H_2O_2}(t)$ (mmol)	n ₁ -(t) (mmol)	n _{H+} (t) (mmol)
0	0	0	0,28	1,00	0,60
60	2,2	0,044	0,24	0,91	0,51
160	4,8	0,096	0,18	0,81	0,41
270	6,5	0,13	0,15	0,74	0,34
360	7,5	0,15	0,13	0,70	0,30
510	9,0	0,18	0,10	0,64	0,24
720	10,5	0,21	0,07	0,58	0,18
900	11,5	0,23	0,05	0,54	0,14
1 080	12,5	0,25	0,03	0,50	0,10
1 440	13,5	0,27	0,01	0,46	0,06
1 800	14,0	0,28	0,00	0,44	0,04

Doc. 6 Composition du système en fonction du temps.



Doc. 7 Graphes de $n_{I_2}(t)$, $n_{H_2O_2}(t)$, $n_{I^-}(t)$, et $n_{H^+}(t)$.

> Pour s'entraîner : Ex. 1

2. Comment suivre, par des mesures physiques, l'évolution temporelle d'un système ?

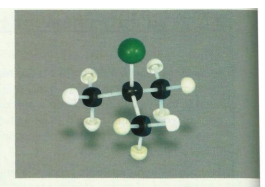
Lorsque certaines grandeurs physiques (optiques, mécaniques, électriques) dépendent, par une loi simple, de la concentration d'une ou de plusieurs espèces du mélange réactionnel, leur mesure permet de déterminer ces concentrations et d'en suivre les variations temporelles. Montrons-le sur l'exemple de la conductimétrie.

2.1 Utilisation de la conductimétrie

En solution dans un mélange eau-éthanol, le 2-chloro-2-méthylpropane (CH₃)₃CCl [Doc. 8], noté RCl, subit une réaction d'hydrolyse d'équation :

$$RCl + H_2O(\ell) = ROH + H^+(aq) + Cl^-(aq)$$

La réaction produit des ions H⁺ (aq) et Cl⁻ (aq), ce qui augmente la conductivité σ du milieu réactionnel.



Doc. 8 Modèle moléculaire du 2-chloro-2-méthyl-propane.

Activité 3

Comment suivre cette réaction par conductimétrie ?

- Introduire dans un bécher, 50 mL d'un mélange constitué de 30 mL d'eau distillée et de 20 mL d'éthanol puis la sonde conductimétrique ; mettre en marche le conductimètre.
- Ajouter alors 2,0 mL (soit une quantité n_0 = 18 mmol) de (CH₃)₃CCl. Agiter pour homogénéiser, déclencher le chronomètre et relever, toutes les minutes, la conductivité $\sigma(t)$.
- Construire la courbe $\sigma = f(t)$.

Comment déduire de ces mesures l'avancement de la réaction d'hydrolyse?

> Exploitation

Après étalonnage, le conductimètre affiche directement la conductivité σ de la solution. Les seuls ions présents étant les ions H^+ (aq) et Cl^- (aq), $\sigma(t)$, conductivité de la solution à l'instant t, est donnée par :

$$\sigma(t) = \lambda_{\mathrm{H}^+} \cdot [\mathrm{H}^+](t) + \lambda_{\mathrm{Cl}^-} \cdot [\mathrm{Cl}^-](t)$$

Établissons un tableau d'avancement :

Équation	$RC1 + H_2O(\ell) = ROH + H^+(aq) + Cl^-(aq)$					
Quantité à $t = 0$	n_0	excès	0	0	0	
Quantité à $t > 0$	$n_0 - x(t)$	excès	x(t)	x(t)	x(t)	
Quantité finale	0	excès	n_0	n_0	n_0	

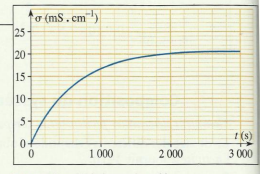
D'après ce tableau :

$$[H^+](t) = [Cl^-](t) = \frac{x(t)}{V}$$

On a alors:

$$\sigma(t) = (\lambda_{H^+} + \lambda_{Cl^-}) \cdot \frac{x(t)}{V}$$

Dans un mélange d'éthanol et d'eau, les conductivités molaires ioniques λ_{H^+} et λ_{Cl^-} ne sont pas connues et il n'est pas possible de calculer l'avancement x à partir de cette relation.



Doc. 9 Aspect de la courbe $\sigma(t)$.

1. Le 2-chloro-2-méthylpropane est une espèce hydrophobe*, insoluble dans l'eau. L'utilisation d'éthanol permet d'obtenir un mélange réactionnel homogène.

Mesurons la conductivité d'un mélange identique, préparé depuis plusieurs jours : on peut admettre que la réaction est achevée et l'avancement final atteint ; il vaut : $x_f = n_0$.

On a donc :
$$\sigma_f = (\lambda_{H^+} + \lambda_{Cl^-}) \cdot \frac{n_0}{V}$$
 et : $\sigma(t) = (\lambda_{H^+} + \lambda_{Cl^-}) \cdot \frac{x(t)}{V}$

En faisant le quotient membre à membre de ces deux relations, il vient :

$$\frac{\sigma(t)}{\sigma_{\rm f}} = \frac{x(t)}{n_0}$$

La mesure de la conductivité $\sigma(t)$ permet de suivre, en continu, l'avancement de la réaction d'hydrolyse.

2.2 Autres méthodes physiques de suivi

Lorsque la réaction met en jeu des espèces gazeuses et s'accompagne d'une variation de la quantité de matière gazeuse du système, l'étude de la pression du mélange gazeux, à température et volume constants (ou du volume, à température et pression constantes), permet de suivre l'évolution du mélange [Doc. 10]. Cette technique est abordée dans les difficultés du chapitre et dans exploiter un énoncé.

Par rapport aux méthodes chimiques, les méthodes physiques ont l'avantage de fournir des mesures rapides et en continu. De plus, elles ne nécessitent souvent que de faibles quantités de réactifs. Elles sont de plus en plus utilisées, en particulier pour étudier des systèmes évoluant de manière rapide. L'une des méthodes physiques les plus courantes est la **spectrophotométrie.**

> Pour s'entraîner : Ex. 3, 4 et 5



Rappelons quelques-unes des caractéristiques du phénomène d'absorption de la lumière*, déjà présenté en classe de Seconde.

3.1 Couleur d'une solution

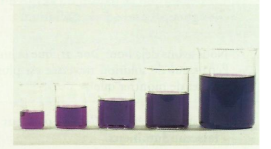
Exploitons l'activité préparatoire B, page 43.

- Les longueurs d'onde des radiations composant la lumière blanche sont comprises entre 400 et 800 nm.
- L'eau et le verre non teinté transmettent toutes les radiations visibles.
- Les bandes sombres présentes dans le spectre du **document 2b**, page 43, montrent que les radiations bleues sont absorbées par la solution jaune de tartrazine. On peut donc conclure : **une solution colorée est une solution qui absorbe certaines radiations du spectre visible** ; sa couleur, qui résulte de la superposition des teintes des radiations non absorbées, est complémentaire de celle des radiations absorbées.
- Comme on pouvait le prévoir d'après la conclusion précédente, la solution de bleu patenté absorbe les radiations rouge et orangée (*document 2c*, page 43).
- Un faisceau lumineux qui traverse une solution colorée peut être plus ou moins absorbé. D'après les **documents 11** et **12**, on constate qualitativement que :

La proportion de lumière absorbée augmente quand l'épaisseur de solution augmente ou quand la concentration de la solution augmente.



Doc. 10 Capteur de pression.



Doc. 11 Une solution diluée de permanganate de potassium est répartie dans des béchers de tailles croissantes : la coloration semble de plus en plus intense quand l'épaisseur de solution augmente.



Doc. 12 Dans des récipients d'épaisseur identique, la coloration semble de plus en plus intense quand la concentration de la solution augmente.

3.2 Étude quantitative de l'absorption

L'étude quantitative de l'absorption s'effectue avec un spectrophotomètre [Doc. 13], qui fournit l'absorbance de la solution.

- · Qu'est-ce que l'absorbance d'une solution?
 - L'absorbance A est une grandeur sans dimension.
 - C'est une grandeur additive : elle est la somme des absorbances dues à la cuve, au solvant et aux substances dissoutes.
 - Pour chaque radiation de longueur d'onde λ, l'absorbance A mesure la proportion de lumière absorbée par la solution : A est nulle si la radiation n'est pas absorbée ; A est d'autant plus grande que la radiation est plus absorbée.

Ainsi une absorbance égale à 1 signifie que 10 % de la lumière sont transmis et donc que 90 % ont été absorbés par la cuve et la solution.

Pour obtenir l'absorbance des seules espèces dissoutes, il faut **faire un blanc** c'est-à-dire faire une mesure avec la cuve pleine de solvant et régler le zéro d'absorbance sur la valeur correspondante.

• De quoi dépend l'absorbance d'une solution ?

La courbe représentant l'absorbance A en fonction de la longueur d'onde λ est appelée **courbe d'analyse spectrale** ou **spectre** de la solution **[Doc. 14]**.

A dépend de la nature de l'espèce traversée par la lumière et de la longueur d'onde de la radiation.

Nous avons déjà noté **[Doc. 11]** que la lumière est d'autant plus absorbée que l'épaisseur de solution traversée est plus grande. Une étude expérimentale permet de montrer que :

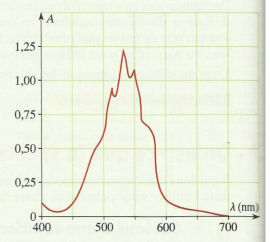
A est proportionnelle à l'épaisseur ℓ de solution traversée par le faisceau lumineux.

Nous avons également remarqué [Doc. 12] que la proportion de lumière absorbée augmente quand la concentration de la solution augmente.

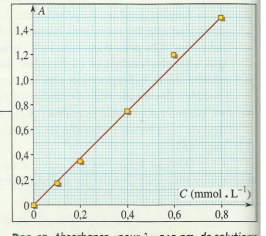
S — M — C — A source échantillon analyseur photocapteur

Doc. 13 Schéma de principe d'un spectrophotomètre.

- Un spectrophotomètre comporte :
- une source de lumière blanche ;
- un monochromateur*;
- une cuve contenant l'échantillon étudié ;
- un photocapteur qui convertit l'intensité
 lumineuse transmise en un signal électrique;
 un analyseur qui traite le signal électrique
- un analyseur qui traite le signal electrique et fournit la grandeur mesurée, l'absorbance.



Doc. 14 Spectre d'une solution de permanganate de potassium.



Doc. 15 Absorbance , pour λ = 540 nm, de solutions de permanganate de concentration croissante.

Activité 4

Quelle relation lie l'absorbance d'une solution et la concentration effective en espèce colorée ?

Sélectionner la radiation de longueur d'onde $\lambda = 540$ nm. Mesurer l'absorbance, pour cette longueur d'onde, de solutions de permanganate de potassium à 0,10 ; 0,20 ; 0,40 ; 0,60 et 0,80 mmol \cdot L⁻¹, en utilisant des cuves identiques. Tracer la courbe A = f(C) [Doc. 15].

Que peut-on en déduire?

> Exploitation

La courbe A = f(C) est une droite passant par l'origine : cela montre que, dans le domaine de concentration utilisé, l'absorbance d'une solution de permanganate de potassium est proportionnelle à la concentration en ions permanganate MnO_4^- , seule espèce absorbant cette radiation dans la solution. Ces conclusions générales constituent la loi de BEER-LAMBERT :

Loi de BEER-LAMBERT:

L'absorbance d'une espèce colorée, en solution diluée est proportionnelle à la concentration effective C de cette espèce et à l'épaisseur ℓ de solution traversée par le faisceau lumineux :

$$A = \varepsilon . \ell . C$$

Le coefficient ε , qui dépend, entre autres, de la nature de l'espèce dissoute et de la longueur d'onde de la radiation utilisée, traduit l'aptitude de cette espèce à absorber cette radiation : il est appelé **coefficient d'absorption molaire**.

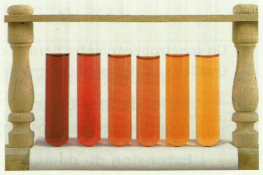
C'est cette absorbance variable en fonction de la longueur d'onde qui est à l'origine de la diversité de coloration des corps.

3.3 Courbe d'étalonnage d'un spectrophotomètre

La courbe A = f(C) constitue la **courbe d'étalonnage** du spectrophotomètre utilisé; elle permet de déterminer la concentration d'une solution de la substance étudiée.

Afin d'augmenter la sensibilité de la méthode, on utilise généralement une longueur d'onde correspondant à un maximum d'absorption, c'est-à-dire à un maximum du spectre $A = f(\lambda)$.

Cette méthode est alors beaucoup plus précise que les méthodes colorimétriques utilisant une échelle de teinte [Doc. 16].



Doc. 16 Échelle de teinte.
Lorsqu'une seule espèce est colorée, on peut
utiliser la colorimétrie avec échelle de teinte.
On compare la teinte que prend le tube contenant
le système étudié à celle des tubes témoins de
l'échelle de teinte : on obtient un encadrement de
la concentration en espèce colorée.

La loi de BEER-LAMBERT n'est pas vérifiée si l'absorbance de la solution est trop forte.

Une absorbance supérieure à 2 signifie que moins de 1 % de la lumière incidente a traversé la solution. La sensibilité du photocapteur est alors généralement insuffisante pour fournir une réponse fiable : il faut alors diluer les solutions utilisées.

Exercice d'entraînement 2

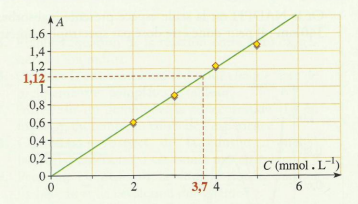
Dosage spectrophotométrique

Pour doser par spectrophotométrie une solution jaune orangée de dichromate de potassium, 2 K^{+} (aq) + $Cr_2O_7^{2-}$ (aq), on a préparé cing solutions, de concentrations C différentes.

La mesure de leur absorbance, à une longueur d'onde λ voisine de 400 nm, a donné les résultats suivants :

C (mmol . L ⁻¹)	5,0	4,0	3,0	2,0	1,0
A	1,48	1,24	0,90	0,59	0,31

- 1. Tracer la courbe d'étalonnage A = f(C).
- **2.** Une solution de concentration C' inconnue a, dans les mêmes conditions de mesure, une absorbance : A' = 1,12. En déduire C'.



- 1. Le graphe est une droite passant par l'origine : la loi de BEER-LAMBERT est vérifiée.
- **2.** C' peut être déterminée par lecture directe sur la courbe d'étalonnage A = f(C). On lit :

 $C' = 3.7 \text{ mmol. L}^{-1}$

> Pour s'entraîner : Ex. 6 et 7