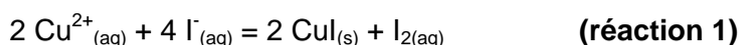


Le but de l'exercice est d'illustrer le dosage de solutions parfois utilisées en hydrométallurgie et contenant des ions cuivre (II) :  $\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$ .

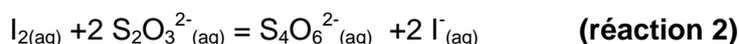
On dispose d'une solution  $S_1$  contenant des ions  $\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$ .

### 1<sup>ère</sup> partie : Une première méthode de dosage

Cette méthode met en jeu deux réactions successives : on prélève un volume  $V_1 = 20,0$  mL de la solution  $S_1$  que l'on place dans un erlenmeyer, on ajoute une solution d'iodure de potassium ( $\text{K}^+_{(\text{aq})}; \text{I}^-_{(\text{aq})}$ ). La transformation chimique mise en jeu est modélisée par :



On dose ensuite le diode formé  $\text{I}_{2(\text{aq})}$  par une solution de thiosulfate de sodium ( $2 \text{Na}^+_{(\text{aq})} + \text{S}_2\text{O}_3^{2-}_{(\text{aq})}$ ) : l'erlenmeyer est placé sous une burette contenant la solution de thiosulfate de sodium telle que  $[\text{S}_2\text{O}_3^{2-}_{(\text{aq})}] = 0,40 \text{ mol.L}^{-1}$ . L'équivalence est repérée grâce à la décoloration d'empois d'amidon ajouté. Le volume de solution de thiosulfate de sodium ajouté est alors  $V_E = 12,4$  mL. La transformation chimique mise en jeu est modélisée par :



#### 1) Quelques questions sur cette méthode de dosage.

**1.1.** Dans la réaction (1), il est nécessaire que l'ion iodure  $\text{I}^-_{(\text{aq})}$  soit en excès par rapport aux ions cuivre  $\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$ . Justifier cette nécessité.

**On considérera que cette condition est vérifiée par la suite.**

**1.2.** La méthode proposée constitue-t-elle un dosage direct ou indirect des ions  $\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$  ? Justifier votre réponse.

#### 2) Exploitation du dosage.

On pourra éventuellement s'aider d'un tableau d'avancement.

**2.1.** Quelle relation lie les quantités de diiode  $n_{\text{I}_2}$  et d'ions thiosulfate  $n_{\text{S}_2\text{O}_3^{2-}}$  ayant réagi à l'équivalence ?

**2.2.** Quelle relation lie les quantités de diiode  $n_{\text{I}_2}$  et d'ions cuivre  $n_{\text{Cu}^{2+}}$  mises en jeu lors de la réaction (1) ?

**2.3.** En déduire la concentration  $[\text{Cu}^{2+}]$  de la solution  $S_1$  en ion cuivre (II).

### 2<sup>ème</sup> partie : Une deuxième méthode de dosage

On veut maintenant réaliser le dosage spectrophotométrique de la solution  $S_1$ .

Pour cela, on prépare un ensemble de solutions de sulfate de cuivre ( $\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})} + \text{SO}_4^{2-}_{(\text{aq})}$ ) à partir d'une solution mère  $S_m$  de concentration  $c_m = 0,50 \text{ mol.L}^{-1}$ . La teinte bleue de ces solutions est due à la présence des ions  $\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$ .

Solution	$S_m$	$S_{d1}$	$S_{d2}$	$S_{d3}$	$S_{d4}$	$S_{d5}$
$[\text{Cu}^{2+}] (\text{mol.L}^{-1})$	0,500	0,250	0,200	0,100	0,050	0,010

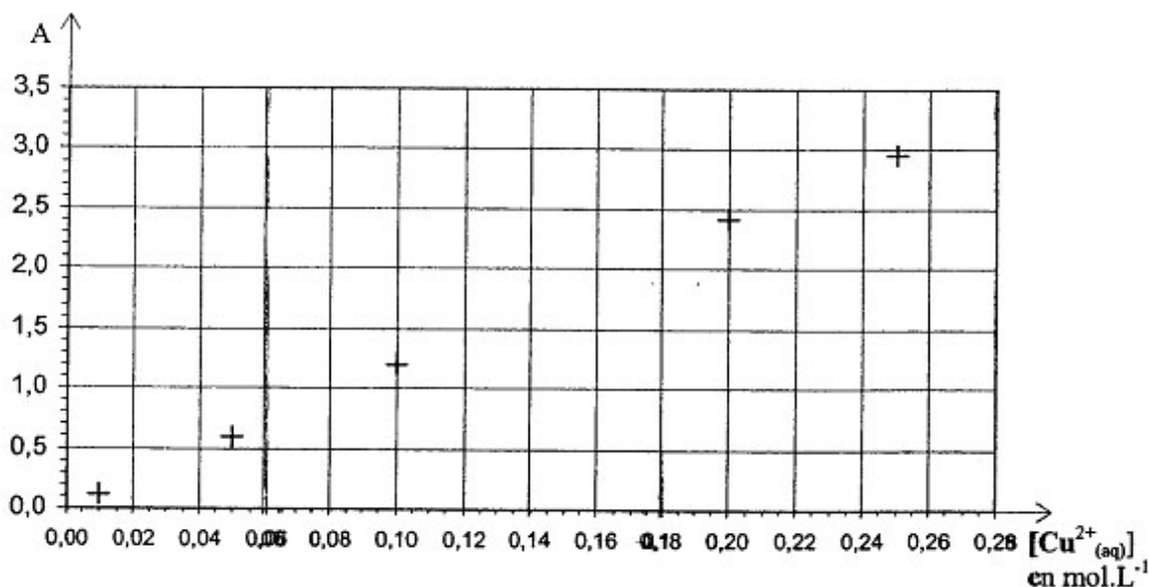
**1) Préparation d'une solution diluée** : décrire soigneusement la préparation de 50 mL de la solution  $S_{d2}$  à partir de la solution mère  $S_m$  sachant que l'on dispose de la verrerie suivante :

- fioles jaugées de 25 mL, 50 mL, 100 mL ;
- pipettes jaugées de 10 mL, 20 mL, 25 mL ;
- béchers de 50 mL et de 100 mL ;
- éprouvettes graduées de 20 mL et 50 mL.

**2) Mesure de l'absorbance de chacune des solutions avec un spectrophotomètre.**

**2.1.** L'opérateur introduit de l'eau distillée dans une cuve qu'il place dans le spectrophotomètre, il règle alors l'absorbance sur la valeur "zéro". Justifier cette opération.

**2.2.** On mesure l'absorbance des solutions préparées. Les points expérimentaux sont présentés sur le graphique suivant :



La loi de Beer-Lambert  $A = k \cdot [Cu^{2+}_{(aq)}]$  est-elle vérifiée ?

**3) Détermination de la concentration de la solution  $S_1$ .**

On prélève 25,0 mL de cette solution que l'on introduit dans une fiole jaugée de 50 mL dont on complète le niveau avec de l'eau distillée. Après homogénéisation l'absorbance de cette solution  $S_2$  est mesurée : on trouve  $A = 1,5$ .

Déterminer graphiquement la concentration en ions  $Cu^{2+}_{(aq)}$  de la solution  $S_2$ . En déduire celle de la solution  $S_1$ .

**4) La méthode employée constitue-t-elle un dosage par titrage ou un dosage par étalonnage ? Justifier.**

### 3<sup>ème</sup> partie : Validité des dosages

**1) Préparation de la solution  $S_1$ .**

En réalité, la solution  $S_1$  a été préparée par dissolution de sulfate de cuivre pentahydraté solide ( $CuSO_4 \cdot 5 H_2O$ ) de masse molaire  $M = 249,6 \text{ g.mol}^{-1}$ .

Une masse  $m = 15,6 \text{ g}$  de ce produit est utilisée pour préparer un volume  $V = 250 \text{ mL}$  de solution, déterminer la concentration en ions  $Cu^{2+}_{(aq)}$  de cette solution.

**2) Conclure** sur la validité des dosages effectués précédemment. Justifier votre réponse.