

# I) Réaction d'un acide avec l'eau: couple ( $AH/A^-$ )



$$* \bar{C} = \frac{[H_3O^+]_f}{C_0} = \frac{10^{-pH}}{C_0}$$

$$* K = \frac{(H_3O^+)_f^2}{C_0 - [H_3O^+]_f} = \frac{\bar{C}^2 \times C_0}{1 - \bar{C}} = \frac{10^{-2pH}}{C_0 - 10^{-pH}}$$

$$* K = K_A(AH/A^-)$$

## II) Réaction d'une base avec l'eau: couple ( $\text{AH}/\text{A}^-$ )



$$* \bar{\tau} = \frac{[\text{HO}^-]_f}{C_0} = \frac{K_e}{C_0 \times 10^{-\text{pH}}} \quad (K_e = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{HO}^-])$$

$$* K = \frac{([\text{HO}^-]_f)^2}{C_0 - [\text{HO}^-]_f} = \frac{\bar{\tau}^2 \times C_0}{1 - \bar{\tau}} = \frac{\left(\frac{K_e}{10^{-\text{pH}}}\right)^2}{C_0 - \frac{K_e}{10^{-\text{pH}}}}$$

$$* K = \frac{K_e}{K_A(\text{AH}/\text{A}^-)} = 10^{P_{\text{KA}} - P_{\text{K}_e}}$$

### III) Réaction entre deux couples $A_1H/A_1^-$ et $A_2H/A_2^-$



$$* K = \frac{KA_2(A_2H/A_2^-)}{KA_1(A_1H/A_1^-)} = 10^{PK_{A_1} - PK_{A_2}}$$

Calcul de  $\tau$

$$\text{Si } n_0(A_1H) = n_0(A_2^-)$$

$\tau = \frac{\sqrt{K}}{1 + \sqrt{K}}$

$$\text{Si } n_0(A_1H) \neq n_0(A_2^-)$$

$$K = \frac{n_f^2}{(n_1 - n_f)(n_2 - n_f)}$$

$$\Rightarrow n_f = \dots \Rightarrow \tau = \frac{n_f}{n_{\max}}$$

$$K_A(AH/A^-) = \frac{[A^-]_f \times [H_3O^+]_f}{[AH]_f}$$

Si l'acide est fort:

- \*  $K_A(AH/A^-) \rightarrow \rightarrow$  /  $pK_A(AH/A^-) \leftarrow \leftarrow$
- \*  $[H_3O^+]_f \rightarrow \rightarrow$  et  $pH \leftarrow \leftarrow$

\* La base conjuguée  $A^-$  est faible.

Si l'acide est faible:

- \*  $K_A(AH/A^-) \leftarrow \leftarrow$  /  $pK_A(AH/A^-) \rightarrow \rightarrow$
- \*  $[H_3O^+]_f \leftarrow \leftarrow$  et  $pH \rightarrow \rightarrow$

\* La base conjuguée  $A^-$  est forte

$$Q_{rx} = \frac{[D]^d_i \times [C]_i^c}{[A]^a_i \times [B]^b} \quad K = \dots$$

Pour une Réaction:



\*  $Q_{rx} > Q_{rx, eq} = K \Rightarrow$  La réaction aura lieu dans le sens 2 (vers inverse)

\*  $Q_{rx} < Q_{rx, eq} = K \Rightarrow$  " " " " " 1 (le sens direct)

\*  $Q_{rx} = K \Rightarrow$  Le système est en équilibre

\*  $Q_{rx}$  dépend de la température et l'état initial du système (les concentrations initiales (réactifs) produits) { \*  $K = Q_{rx, eq}$  dépend que de la température

$K > 10^6 \Rightarrow$  La réaction est considérée totale

