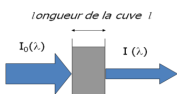
# Modèle des méthodes d'analyses physiques

## A. Identification d'une espèce chimique par Spectroscopie UV-visible ou Spectroscopie IR



Les appareils de spectroscopie UV-visible et infrarouge mesurent l'intensité lumineuse incidente l<sub>0</sub> et l'intensité lumineuse I qui a été transmise par un échantillon.

On définit deux grandeurs physiques liées :

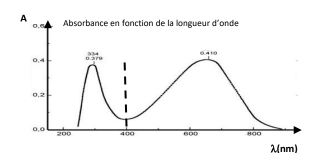
la transmittance T =  $\frac{I}{I_0} \times 100$ , l'absorbance A =  $\log(\frac{I_0}{I})$  = -log T

T (%)

#### A1 - La spectroscopie UV et visible

Pour une espèce chimique donnée, l'analyse d'un spectre UV permet de déterminer la (ou les) longueur d'onde des maximums d'absorption  $\lambda_{\text{max}}$ .

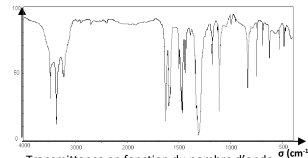
Un spectre UV-Visible permet de connaître la couleur d'une solution. La présence de doubles liaisons covalentes conjuguées influence le spectre et donc la couleur d'une espèce chimique.



#### A2 - La spectroscopie Infrarouge, (IR)

Le spectre IR représente généralement la transmittance T en fonction du nombre d'onde  $\sigma$  ( $\sigma$  =1/ $\lambda$ ), en cm<sup>-1</sup>. On analyse le spectre IR pour  $\sigma$  > 1500 cm<sup>-1</sup> environ. Il permet d'identifier la présence de certains types de liaison au sein d'une molécule et d'en déduire la présence ou l'absence de groupes caractéristiques organiques.

Le spectre infrarouge met aussi en évidence la présence de liaisons hydrogène : il apparait une bande d'absorption plus large et décalée vers des plus petites valeurs du nombre d'onde.



Transmittance en fonction du nombre d'onde

## B. Détermination de la concentration d'une solution diluée

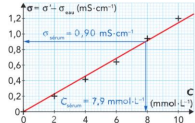
#### B1 - Mesure de la conductivité d'une solution ionique

**a** - La **conductance** d'une solution est notée **G**, elle s'exprime en siemens (S) : c'est l'inverse de la résistance de la portion de solution située entre les 2 électrodes de mesures (surfaces S et distantes de L). **La conductivité électrique** σ est la capacité d'une solution ionique à conduire l'électricité. Elle est indépendant de l'appareil de mesure (contrairement à G) et se mesure **en S.m**-¹ avec un conductimètre relié à une cellule conductimétrique : σ = **Gx(L/S)**.

**b- La loi de Kohlrausch** traduit le fait que la conductivité d'une solution dépend de la nature et de la concentration des ions présents :

 $\sigma = \Sigma \lambda_i [X_i]$  où  $\lambda_i$  est la conductivité ionique molaire de l'espèce ionique  $X_i$ . Attention, dans cette formule  $[X_i]$  s'exprime en mol.m<sup>-3</sup>.

Dans le cas d'un unique soluté et si  $C < 10^{-2}$  mol. $L^{-1}$ ,on utilise l'expression simplifiée :  $\sigma = kxC$ , la constante k dépend de la température et de la nature des ions présents en solution.

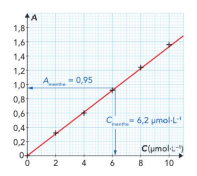


#### B2 - Mesure de l'absorbance d'une solution

On utilise un spectrophotomètre pour mesurer **l'absorbance** A d'une solution de concentration C en soluté (colorée ou pas).

**Loi de Beer-Lambert** :  $A_{\lambda}$ = kxC si  $C < 10^{-2}$  mol. $L^{-1}$ ,traduit le fait que l'espèce chimique doit être la seule à absorber la lumière à la longueur d'onde choisie.  $k = \epsilon_{\lambda}x \ \ell$  : avec  $\epsilon_{\lambda}$  coefficient d'absorption à une longueur d'onde  $\lambda$  (en L.mol<sup>-1</sup>.cm<sup>-1</sup>) et  $\ell$  épaisseur de solution traversée en cm).

**B3 - Dosage par étalonnage :** Si l'on mesure la conductivité (ou l'absorbance) de différentes solutions étalons, on peut donc déterminer la concentration inconnue de l'espèce chimique présente en solution.



# C. Détermination de la quantité de matière d'un gaz (Équation d'état des gaz parfaits) Vue plus tard dans l'année