# Chapitre 7 : Bilans énergétiques

## I Transformation d'un système obéissant à l'une des lois de Joule

A) Système satisfaisant la 1<sup>ère</sup> loi de Joule

En particulier, le gaz parfait vérifie la 1<sup>ère</sup> loi de Joule. Soit une transformation quasi-statique d'un état initial 1 vers un état final 2.



Pour une étape infinitésimale de la transformation :

$$dU = \frac{\partial U}{\partial T}\Big|_{V} dT + \underbrace{\frac{\partial U}{\partial V}\Big|_{T}}_{T} dV = C_{V} dT \Rightarrow \Delta U = U_{2} - U_{1} = \int_{T_{1}}^{T_{2}} C_{V} dT$$

Pour une transformation quelconque, on a aussi  $\Delta U = U_2 - U_1 = \int_{T_1}^{T_2} C_V dT$  (il suffit de prendre une transformation quasi-statique qui a même état initial et même état final).

# B) Système satisfaisant la 2<sup>nde</sup> loi de Joule

Le gaz parfait vérifie aussi la 2<sup>nde</sup> loi de Joule. Soit une transformation quasi-statique d'un état initial 1 vers un état final 2.

$$\tau_{QS}$$

Pour une étape infinitésimale de la transformation :

$$dH = \frac{\partial H}{\partial T}\Big|_{P} dT + \underbrace{\frac{\partial H}{\partial V}\Big|_{T}}_{=0} dV = C_{P} dT \Rightarrow \Delta H = H_{2} - H_{1} = \int_{T_{1}}^{T_{2}} C_{P} dT$$

Pour une transformation quelconque, on a aussi  $\Delta H = \int_{T_1}^{T_2} C_P dT (= \Delta H_{TQS})$ 

# II Transformation réversible d'un gaz parfait

## A) Transformation isotherme réversible

On considère n moles d'un gaz parfait

Etat final 
$$P_2, V_2, T_1$$
 Etat initial  $P_1, V_1, T_1$  Etat initial  $P_1, V_1, T_1$  Etat initial  $P_1, V_1, T_1$  Etat final  $P_2, V_2, T_2$  Etat final  $P_$ 

Pour que la transformation soit isotherme et réversible, elle doit être très lente. Pour une transformation infinitésimale :  $\delta W = -PdV$  (réversibilité). Puisque la

transformation est quasi-statique, on a, pendant toute la transformation,  $P = \frac{nRT}{V}$ .

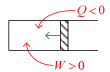
Donc 
$$\delta W = -nRT \frac{dV}{V} \Rightarrow W = \int_{1}^{2} -nRT \frac{dV}{V} = -nRT \times \ln \left( \frac{V_{2}}{V_{1}} \right)$$

 $W = -nRT \ln a$  avec  $a = \frac{V_1}{V_2} \left( = \frac{P_2}{P_1} \right)$ , rapport volumétrique de la transformation

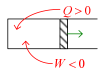
$$\Delta U = U_2 - U_1 = U(T_1) - U(T_2) = 0$$

D'après le premier principe,  $\Delta U = Q + W$ . Donc  $Q = -W = nRT_1 \ln a$ .

Pour une compression,  $a = \frac{V_2}{V_1} < 1$ .



Pour une détente,  $a = \frac{V_2}{V_1} > 1$ .



#### B) Transformation adiabatique réversible

On considère *n* moles d'un gaz parfait



Pour que la transformation soit adiabatique et réversible, il faut qu'elle soit assez lente (réversibilité), mais suffisamment rapide pour être adiabatique.

#### 1) Loi de Laplace

Pour une étape infinitésimale de la transformation,  $dU = nC_{mV}dT$  (1<sup>ère</sup> loi de Joule et quasi-staticité). On a :

$$C_{m,V} = \frac{R}{\gamma - 1}$$
, et, d'après le premier principe,  $dU = \delta W + \underbrace{\delta Q}_{=0} = \underbrace{-PdV}_{\text{réversible donc}}$ 

Donc 
$$n \frac{R}{\gamma - 1} dT = -PdV$$
.

D'après l'équation d'état du gaz parfait :

$$PV = nRT \Rightarrow d(PV) = d(nRT) \Rightarrow VdP + PdV = nRdT$$

$$\operatorname{Donc} \frac{PdV + VdP}{\gamma - 1} = -PdV \iff PdV + VdP = -(\gamma - 1)PdV \iff \gamma PdV + VdP = 0$$

$$\Leftrightarrow \gamma \frac{dV}{V} + \frac{dP}{P} = 0$$
 (Formulation différentielle de la loi de Laplace)

Si  $\gamma$  est constante sur l'intervalle  $[T_1;T_2]$ , on peut intégrer la loi de Laplace :  $\gamma \ln V + \ln P = cte$ 

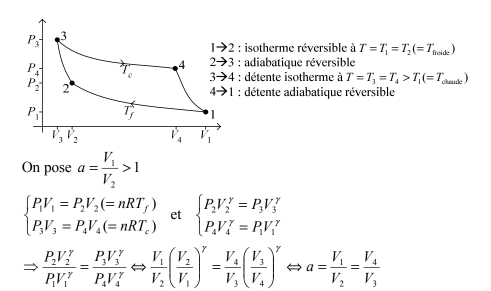
$$\Leftrightarrow \ln(V^{\gamma}P) = cte$$

$$\Leftrightarrow PV^{\gamma} = cte = P_1V_1^{\gamma} = P_2V_2^{\gamma} \text{ (loi de Laplace)}$$
ou  $TV^{\gamma-1} = cte \text{ ou } T^{\gamma}P^{1-\gamma} = cte \text{ (à partir de l'équation d'état du gaz parfait)}$ 

#### 2) travail reçu

$$\Delta U = Q + W = W \text{ . Donc } W = \Delta U = \int_{T_1}^{T_2} n C_{m,V} dT$$
 si  $\gamma$  est constante,  $W = \Delta U = \int_{T_1}^{T_2} n \frac{R}{\gamma - 1} dT = \frac{nR}{\gamma - 1} (T_2 - T_1)$  Pour une compression,  $\Delta U = W > 0$  Pour une détente,  $\Delta U = W < 0$ 

## C) Cycle de Carnot du gaz parfait

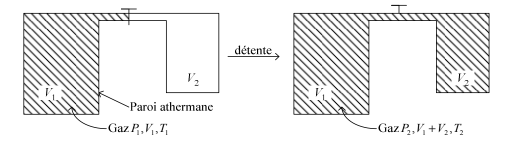


Transformation	W	Q	$\Delta U$
$(T_f) \tau_{1\rightarrow 2}$	$nRT_f \ln a > 0$	$-nRT_f \ln a < 0$	0
$ au_{2\rightarrow 3}$	$\frac{nR}{\gamma - 1} (T_c - T_f)$	0	$\frac{nR}{\gamma-1}(T_c-T_f)$
$(T_c) \tau_{3\rightarrow 4}$	$-nRT_c \ln a < 0$	$nRT_c \ln a > 0$	0
$ au_{ ext{4->1}}$	$\frac{nR}{\gamma - 1}(T_f - T_c)$	0	$\frac{nR}{\gamma-1}(T_f-T_c)$
(moteur) $ au_{ ext{cycle}}$	$-nR\ln a \times (T_c - T_f) < 0$	$nR\ln a \times (T_c - T_f) > 0$	0

On définit le rendement 
$$\eta = \frac{\int_{\text{le système}}^{\text{fourni par}}}{\underbrace{Q_{3\rightarrow 4}}_{\text{payé par}}} = \frac{nR \ln a \times (T_c - T_f)}{nRT_c \ln a} = 1 - \frac{T_f}{T_c}$$

## **III** Détente de Joule Gay-Lussac

#### A) Présentation



## B) Bilan énergétique

Système  $V_1 + V_2$ 

Détente adiabatique, et  $W = W_{\text{ext}} = 0$ . On a donc :

$$\begin{split} \Delta U &= 0 \\ &= U(P_2, V_1 + V_2, T_2) - U(P_1, \underbrace{V_1}_{\substack{\text{car } U = 0 \\ \text{a drotte au} \\ \text{debut}}}, T_1) \end{split}$$

On dit que la détente est isoU (à *U* constante)

# C) Application aux gaz parfaits et réels

Gaz parfait : U ne dépend que de T (1<sup>ère</sup> loi de Joule).  $\Delta U = 0 \Rightarrow T_1 = T_2$  ( U(T) est injective car strictement croissante : plus T augmente, plus l'énergie interne augmente). La transformation est donc monotherme.

Gaz réel : U dépend de V, T (il ne satisfait plus la première loi de Joule)

Pour un gaz de Van der Waals  $U_{vdw}(V,T) = U_{gp}(T) - \frac{n^2a}{V}$ . Pour une mole de gaz

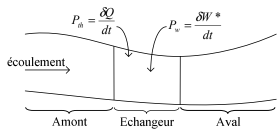
réel diatomique : 
$$U_{vdw} = \frac{5}{2}nRT - \frac{n^2a}{V} = \frac{5}{2}RT - \frac{a}{V}$$

Détente de 
$$V = 1$$
L à  $V = 2$ L :  $\Delta U = \frac{5}{2}R(T_2 - T_1) - \frac{a}{V_2} + \frac{a}{V_1} = 0$ 

$$\Leftrightarrow \frac{5}{2}R(T_2 - T_1) = a\left(\frac{1}{V_2} - \frac{1}{V_1}\right). \text{ Pour } a = 0,138 \text{ Pa.m}^6.\text{mol}^{-1}, T_2 - T_1 = -3,3\text{K}.$$

# IV Détente de Joule Thomson (ou Joule Kelvin)

A) Formulation du 1<sup>er</sup> principe pour un écoulement stationnaire



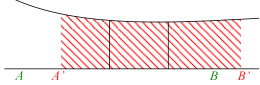
On suppose  $P_w$  et  $P_{th}$  indépendants du temps

En amont : pression  $P_1$ , température  $T_1$ En aval : pression  $P_2$ , température  $T_2$ 

(Uniformes et stationnaires)

d : débit massique =  $\frac{dm}{dt}$  : masse qui traverse une surface donnée pendant dt

$$D_m$$
: débit molaire =  $\frac{dn}{dt}$ 



Système étudié entre A et B à t qui se déplace entre A et B à  $t + \Delta t$   $1^{er}$  principe appliqué au système :

$$\Delta U_{\Sigma} = W + Q$$

$$U_{\Sigma}(t + \Delta t) - U_{\Sigma}(t) = (U_{A'B}(t + \Delta t) + U_{BB'}(t + \Delta t)) - (U_{AA'}(t) + U_{A'B}(t))$$

Comme l'écoulement est stationnaire,  $\frac{\partial \bullet}{\partial t} = 0$  Donc  $\Delta U_{\Sigma} = U_{BB'} - U_{AA'}$ 

$$Q = P_{th} \Delta t$$

$$W = W_{P_{\text{ext}} \text{amont}} + W_{P_{\text{ext}} \text{aval}} + P_{w} \Delta t$$
 (  $\delta W_{P_{\text{ext}}} = -PdV$  et  $P$  est constante)

$$= -P_1 \times (-V_{AA'}) - P_2 \times (V_{BB'}) + P_w \Delta t$$

Donc 
$$U_{BB'} - U_{AA'} = P_1 V_{AA'} - P_2 V_{BB'} + P_w \Delta t + P_{th} \Delta t$$

$$\Leftrightarrow U_{BB'} + P_2 V_{BB'} - (U_{AA'} + P_1 V_{AA'}) = (P_w + P_{th}) \Delta t$$

$$\iff H_{BB'} - H_{AA'} = (P_w + P_{th}) \Delta t$$

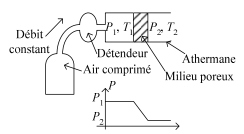
Masse de 
$$AA' = \int_{t}^{t+\Delta t} d \times dt = d \times \Delta t \ (\text{car } \frac{\partial d}{\partial t} = 0)$$

De même, masse de  $BB' = d \times \Delta t$ 

On note h l'enthalpie massique (h est constante au cours du temps, et même partout en aval <u>ou</u> en amont car les paramètres d'état sont uniformes dans ces deux zones).  $d \times h_{\text{aval}} \times \Delta t - d \times h_{\text{amont}} \times \Delta t = (P_{th} + P_w) \Delta t$ . Donc  $d \times h_{\text{aval}} - d \times h_{\text{amont}} = P_{th} + P_w$  ou  $D_m \Delta H_m = P_{th} + P_w$ , où  $H_m$  est l'enthalpie molaire.

## B) Détente de Joule Kelvin

#### 1) Présentation



On suppose l'écoulement stationnaire

## 2) Bilan énergétique

1<sup>er</sup> principe appliqué à l'écoulement :

$$d \times \Delta h = \underbrace{P_{th}}_{=0 \text{ car athermane}} + \underbrace{P_{w}}_{=0 \text{ car pas de forces}} = 0$$

Donc  $\Delta h = 0$ 

On dit que la détente de Joule Kelvin est isoH ou isenthalpique

## 3) Applications aux gaz

Pour un gaz parfait : H dépend uniquement de T ( $2^{nde}$  loi de Joule)

Donc  $\Delta H = 0 \Rightarrow T_1 = T_2$  (idem que pour *U*), la détente est donc monotherme

Pour un gaz réel : H dépend de T et P. On a  $\Delta H = 0$  mais  $\Delta T \neq 0$ 

En général,  $\Delta T < 0$ .