

Description macroscopique d'un système à l'équilibre thermodynamique

Julien Cubizolles

Lycée Louis le Grand

vendredi 8 avril 2021

1. Introduction

- 2. Échelles d'études
- Description d'un système thermodynamique
- 4 États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé



 à notre échelle, on peut décrire un solide (vitesse du barycentre, vecteur rotation)

 pour beaucoup d'autres systèmes : la description en termes de systèmes de points matériels n'est plus possible (pas de solution analytique, calculs numériques trop longs)

▶ la thermodynamique change de point de vue en établissant des lois reliant des grandeurs caractéristiques à notre échelle : certaines « classiques » (masse, volume) mais également de nouvelles : pression, température...

un glaçon dans un verre d'eau fond, en rafraîchissant l'eau

- un glaçon dans un verre d'eau fond, en rafraîchissant l'eau
- comment un congélateur réalise-t-il l'opération inverse, au prix d'un réchauffement de l'extérieur du congélateur

- un glaçon dans un verre d'eau fond, en rafraîchissant l'eau
- comment un congélateur réalise-t-il l'opération inverse, au prix d'un réchauffement de l'extérieur du congélateur

- un glaçon dans un verre d'eau fond, en rafraîchissant l'eau
- comment un congélateur réalise-t-il l'opération inverse, au prix d'un réchauffement de l'extérieur du congélateur

on va

définir la température

- un glaçon dans un verre d'eau fond, en rafraîchissant l'eau
- comment un congélateur réalise-t-il l'opération inverse, au prix d'un réchauffement de l'extérieur du congélateur

on va

- définir la température
- caractériser les échanges d'énergie, en particulier thermiques

- un glaçon dans un verre d'eau fond, en rafraîchissant l'eau
- comment un congélateur réalise-t-il l'opération inverse, au prix d'un réchauffement de l'extérieur du congélateur

on va

- définir la température
- caractériser les échanges d'énergie, en particulier thermiques
- comprendre pourquoi il faut apporter de l'énergie électrique pour refroidir, et quantifier combien il faut apporter en fonction des températures du congélateur et de l'extérieur

- un glaçon dans un verre d'eau fond, en rafraîchissant l'eau
- comment un congélateur réalise-t-il l'opération inverse, au prix d'un réchauffement de l'extérieur du congélateur

on va

- définir la température
- caractériser les échanges d'énergie, en particulier thermiques
- comprendre pourquoi il faut apporter de l'énergie électrique pour refroidir, et quantifier combien il faut apporter en fonction des températures du congélateur et de l'extérieur
- décrire et caractériser les changements d'état (liquide/solide par exemple)

1. Introduction

2. Échelles d'études

- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4 États de la matière
- Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

1. Introduction

- 2. Échelles d'études
- 2.1 Échelle microscopique
- 2.2 Échelle macroscopique
- 2.3 Échelle mésoscopique
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé



Définition (Échelle microscopique)

L'échelle microscopique est celle permettant de décrire individuellement le mouvement des constituants élémentaires d'un système.

Définition (Échelle microscopique)

L'échelle microscopique est celle permettant de décrire individuellement le mouvement des constituants élémentaires d'un système.

de l'ordre de l'Å pour un gaz de molécules



Définition (Échelle microscopique)

L'échelle microscopique est celle permettant de décrire individuellement le mouvement des constituants élémentaires d'un système.

- de l'ordre de l'Å pour un gaz de molécules
- bien plus grand (années lumières) pour un gaz d'étoiles dans une galaxie

1. Introduction

- 2. Échelles d'études
- 2.1 Échelle microscopique
- 2.2 Échelle macroscopique
- 2.3 Échelle mésoscopique
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

Définition (Échelle macroscopique)

Définition (Échelle macroscopique)

L'échelle macroscopique est celle accessible à l'expérience.

 suffisamment grande pour que la matière y apparaisse continue à la précision des appareils de mesure

Définition (Échelle macroscopique)

- suffisamment grande pour que la matière y apparaisse continue à la précision des appareils de mesure
- introduction de nouvelles grandeurs :

Définition (Échelle macroscopique)

- suffisamment grande pour que la matière y apparaisse continue à la précision des appareils de mesure
- introduction de nouvelles grandeurs :
 - mécanique : la pression mesurée avec un manomètre

Définition (Échelle macroscopique)

- suffisamment grande pour que la matière y apparaisse continue à la précision des appareils de mesure
- introduction de nouvelles grandeurs :
 - mécanique : la pression mesurée avec un manomètre
 - purement thermodynamique : la température avec un thermomètre

1. Introduction

- 2. Échelles d'études
- 2.1 Échelle microscopique
- 2.2 Échelle macroscopique
- 2.3 Échelle mésoscopique
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

Échelle mésoscopique

Définition (Échelle mésoscopique)

L'échelle mésoscopique est une échelle intermédiaire entre les échelles microscopique et macroscopiques :

- suffisamment grande pour que la matière y apparaisse continue,
- petite devant la précision des instruments de mesure.

les grandeurs macroscopiques pourront donc être décrites comme des fonctions continues, dérivables...des coordonnées : la densité particulaire, $n^*(M)$, la pression P(M), la température T(M).

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4 États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

1. Introduction

2. Échelles d'études

3. Description d'un système thermodynamique

- 3.1 Système
- 3.2 Paramètres d'état usuels
- 3.3 Cas particulier de la température
- 3.4 Système thermoélastique
- 3.5 Grandeurs intensives et extensives
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé



Définition (Système)

Un système thermodynamique, noté \mathscr{S} , est un objet matériel défini par séparation (matérielle ou non) d'avec le reste de l'univers nommé milieu extérieur.

Définition (Système)

Un système thermodynamique, noté \mathscr{S} , est un objet matériel défini par séparation (matérielle ou non) d'avec le reste de l'univers nommé milieu extérieur.

on distingue les systèmes :

Définition (Système)

Un système thermodynamique, noté \mathscr{S} , est un objet matériel défini par séparation (matérielle ou non) d'avec le reste de l'univers nommé milieu extérieur.

on distingue les systèmes :

- fermés qui ne peuvent ni fournir ni recevoir de matière avec l'extérieur. Leur nombre de constituants et leur masse sont en particulier constants
- ouverts qui peuvent fournir ou recevoir de la matière avec l'extérieur
 - isolés qui ne peuvent rien fournir ni recevoir de l'extérieur. Leur masse sauf en cas de réaction nucléaire, énergie, volume sont en particulier constants.

- fermés qui ne peuvent ni fournir ni recevoir de matière avec l'extérieur. Leur nombre de constituants et leur masse sont en particulier constants
- ouverts qui peuvent fournir ou recevoir de la matière avec l'extérieur
 - isolés qui ne peuvent rien fournir ni recevoir de l'extérieur. Leur masse sauf en cas de réaction nucléaire, énergie, volume sont en particulier constants.

- fermés qui ne peuvent ni fournir ni recevoir de matière avec l'extérieur. Leur nombre de constituants et leur masse sont en particulier constants
- ouverts qui peuvent fournir ou recevoir de la matière avec l'extérieur
 - isolés qui ne peuvent rien fournir ni recevoir de l'extérieur. Leur masse sauf en cas de réaction nucléaire, énergie, volume sont en particulier constants.
- molécules dans un flacon ouvert : système ouvert si on le définit comme le volume géométrique du flacon, mais on peut définir le système fermé de l'ensemble des molécules qu'il contient à un instant t

- fermés qui ne peuvent ni fournir ni recevoir de matière avec l'extérieur. Leur nombre de constituants et leur masse sont en particulier constants
- ouverts qui peuvent fournir ou recevoir de la matière avec l'extérieur
 - isolés qui ne peuvent rien fournir ni recevoir de l'extérieur. Leur masse sauf en cas de réaction nucléaire, énergie, volume sont en particulier constants.
- molécules dans un flacon ouvert : système ouvert si on le définit comme le volume géométrique du flacon, mais on peut définir le système fermé de l'ensemble des molécules qu'il contient à un instant t
- une pile branchée sur une ampoule : système fermé mais pas isolé en raison de la chaleur/lumière dégagées

- fermés qui ne peuvent ni fournir ni recevoir de matière avec l'extérieur. Leur nombre de constituants et leur masse sont en particulier constants
- ouverts qui peuvent fournir ou recevoir de la matière avec l'extérieur
 - isolés qui ne peuvent rien fournir ni recevoir de l'extérieur. Leur masse sauf en cas de réaction nucléaire, énergie, volume sont en particulier constants.
- molécules dans un flacon ouvert : système ouvert si on le définit comme le volume géométrique du flacon, mais on peut définir le système fermé de l'ensemble des molécules qu'il contient à un instant t
- une pile branchée sur une ampoule : système fermé mais pas isolé en raison de la chaleur/lumière dégagées
- seul l'univers tout entier est rigoureusement isolé

- fermés qui ne peuvent ni fournir ni recevoir de matière avec l'extérieur. Leur nombre de constituants et leur masse sont en particulier constants
- ouverts qui peuvent fournir ou recevoir de la matière avec l'extérieur
 - isolés qui ne peuvent rien fournir ni recevoir de l'extérieur. Leur masse sauf en cas de réaction nucléaire, énergie, volume sont en particulier constants.
- molécules dans un flacon ouvert : système ouvert si on le définit comme le volume géométrique du flacon, mais on peut définir le système fermé de l'ensemble des molécules qu'il contient à un instant t
- une pile branchée sur une ampoule : système fermé mais pas isolé en raison de la chaleur/lumière dégagées
- seul l'univers tout entier est rigoureusement isolé

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 3.1 Système
- 3.2 Paramètres d'état usuels
- 3.3 Cas particulier de la température
- 3.4 Système thermoélastique
- 3.5 Grandeurs intensives et extensives
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé



Définition

Définition (État macroscopique)

Un paramètre d'état est une grandeur macroscopique, *ie* mesurable expérimentalement, d'un système et susceptible de varier. L'état macroscopique d'un système est complètement décrit par l'ensemble de ses paramètres d'état.

Définition

Définition (État macroscopique)

Un paramètre d'état est une grandeur macroscopique, *ie* mesurable expérimentalement, d'un système et susceptible de varier. L'état macroscopique d'un système est complètement décrit par l'ensemble de ses paramètres d'état.

 il est remarquable qu'il suffise de peu de paramètres d'état pour décrire un système formé d'un grand nombre de particules

Définition

Définition (État macroscopique)

Un paramètre d'état est une grandeur macroscopique, *ie* mesurable expérimentalement, d'un système et susceptible de varier. L'état macroscopique d'un système est complètement décrit par l'ensemble de ses paramètres d'état.

- il est remarquable qu'il suffise de peu de paramètres d'état pour décrire un système formé d'un grand nombre de particules
- à un même état macroscopique peuvent correspondre un nombre très élevé d'états microscopiques :
 pour un système de N particules dans un volume V d'énergie cinétique totale E,

pour un système de N particules dans un volume V d'energie cinetique totale E le nombre d'états par unité d'énergie est :

$$\frac{V^N}{2} \left(\frac{E}{N}\right)^{3N/2-1} \sqrt{\frac{3}{N\pi}} \left(\frac{me}{3\pi\hbar^2}\right)^{3N/2}$$

pour 1 mol de He à $25\,^{\circ}$ C sous 1 bar, le nombre d'états ayant l'énergie moyenne à $1\cdot 10^{-3}$ près est :

Paramètres

nouvelles grandeurs fondamentales en thermodynamique, qui sont les manifestations à l'échelle macroscopique du comportement à l'échelle microscopique

Paramètres

Définition (Quantité de matière et volume)

La quantité de matière est le nombre de moles, noté n du système. Avec N le nombre de constituants microscopiques, on a $n=N/\mathcal{N}_A$, avec le nombre d'Avogadro $\mathcal{N}_A=6,022\,170\,76\cdot10^{23}\,\mathrm{mol}^{-1}$ par définition. Le volume, noté V et exprimé en m³ mesure l'extension dans l'espace du système

Paramètres

Définition (Quantité de matière et volume)

La quantité de matière est le nombre de moles, noté n du système. Avec N le nombre de constituants microscopiques, on a $n=N/\mathcal{N}_A$, avec le nombre d'Avogadro $\mathcal{N}_A=6,022\,170\,76\cdot10^{23}\,\mathrm{mol}^{-1}$ par définition. Le volume, noté V et exprimé en m³ mesure l'extension dans l'espace du système

- n sera constant le plus souvent : c'est le cas pour les systèmes fermés en l'absence de réaction chimique
- pour un système fermé, le nombre d'atomes de chaque élément est conservé en l'absence de transformation nucléaire
- V sera constant pour un système isolé

Paramètres

Définition (Pression)

On observe qu'un fluide (liquide/gaz) exerce une force sur tout objet à son contact. Sur une surface élémentaire de l'objet, au voisinage d'un point M la force élémentaire, notée $\delta \overrightarrow{F_P}(M)$ est :

- orthogonale à la surface de l'objet
- d'intensité indépendante de la direction de la surface
- ightharpoonup d'intensité proportionnelle à l'aire, notée δS de la surface

On définit la pression P(M) au point M par :

$$\| \delta \overrightarrow{F_P} \| (M) = P(M) \delta S$$

20/81

Paramètres

Définition (Pression)

On observe qu'un fluide (liquide/gaz) exerce une force sur tout objet à son contact. Sur une surface élémentaire de l'objet, au voisinage d'un point M la force élémentaire, notée $\delta \overrightarrow{F_P}(M)$ est :

- orthogonale à la surface de l'objet
- d'intensité indépendante de la direction de la surface
- ightharpoonup d'intensité proportionnelle à l'aire, notée δS de la surface

On définit la pression P(M) au point M par :

$$\| \delta \overrightarrow{F_P} \| (M) = P(M) \delta S$$

- F s'exprime en Pa, avec $1 \text{ Pa} = 1 \text{ N} \cdot \text{m}^{-2}$, mesurée avec un manomètre
- ightharpoonup si F a même valeur en tout point d'un objet plan d'aire S, on a F = PS
- on aura aussi P = F/S pour un solide exerçant exerçant une force F sur une surface S

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 3.1 Système
- 3.2 Paramètres d'état usuels
- 3.3 Cas particulier de la température
- 3.4 Système thermoélastique
- 3.5 Grandeurs intensives et extensives
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

Transfert thermique

Les variations de température sont dues le plus souvent à un transfert d'énergie :

Transfert thermique

Les variations de température sont dues le plus souvent à un transfert d'énergie :

Définition (Transfert thermique, parois diathermes et transformations adiabatiques)

Un transfert thermique, noté Q, est un transfert d'énergie, dû aux interactions microscopiques, non observable à l'échelle macroscopique.

Une paroi permettant le transfert thermique est dite diatherme ou diathermane.

Une paroi les empêchant est dite athermane. La transformation est alors dite adiabatique.

Transfert thermique

Définition (Transfert thermique, parois diathermes et transformations adiabatiques)

Un transfert thermique, noté Q, est un transfert d'énergie, dû aux interactions microscopiques, non observable à l'échelle macroscopique.

Une paroi permettant le transfert thermique est dite diatherme ou diathermane.

Une paroi les empêchant est dite athermane. La transformation est alors dite adiabatique.

- Q n'est pas observable à l'échelle macroscopique : on ne peut pas mesurer les variations d'énergie cinétique des particules en contact
- on le ralentit avec un isolant thermique contrariant les transferts d'énergie par collision (日) (日) (日) (日)

Cas particulier de la température
Système thermoélastique
Grandeurs intensives et extensives

Définition

La définition expérimentale de la température est délicate : quand deux températures sont-elles égales, quand une température est-elle le double d'une autre?

Définition

Définition (Température)

La température est une grandeur repérée par un thermomètre : à une température donnée du thermomètre est associée une valeur d'une grandeur physique du thermomètre.

L'ensemble d'un système $\mathcal S$ et d'un thermomètre

- en contact thermique par une paroi diatherme,
- isolés du milieu extérieur,

est dit à l'équilibre thermique si la température du thermomètre est stationnaire. À l'équilibre thermique, il n'y a plus de transfert thermique entre $\mathscr S$ et le thermomètre.

On dira de même que deux corps quelconques sont en équilibre thermique si, quand ils sont en contact thermique l'ensemble étant isolé, il n'y a plus de transfert thermique entre eux.

Exemples de thermomètres

- le volume dans un thermomètre à mercure/alcool (températures usuelles)
- ▶ la pression dans un thermomètre à gaz $(5 \rightarrow 83 \text{ K})$
- ▶ la résistance électrique dans un thermomètre à résistance du platine ($20 \rightarrow 900 \, \text{K}$) ou des thermistances ($0.01 \rightarrow 1500 \, \text{K}$) moins précises
- la tension dans un thermocouple (70 → 1400 K)
- la longueur d'onde (couleur) dans un pyromètre optique (> 1500 K)

Principe 0 de la thermodynamique

Pour repérer la température à partir d'un thermomètre :



Principe 0 de la thermodynamique

Pour repérer la température à partir d'un thermomètre :

ightharpoonup on lit θ_A sur le thermomètre en contact avec A

Principe 0 de la thermodynamique

Pour repérer la température à partir d'un thermomètre :

- ightharpoonup on lit θ_A sur le thermomètre en contact avec A
- ▶ si on lit $\theta_B = \theta_A$ sur le thermomètre en contact avec B, on veut pouvoir dire que $\theta_A = \theta_B$

Principe 0 de la thermodynamique

Pour repérer la température à partir d'un thermomètre :

- ightharpoonup on lit θ_A sur le thermomètre en contact avec A
- ▶ si on lit $\theta_B = \theta_A$ sur le thermomètre en contact avec B, on veut pouvoir dire que $\theta_A = \theta_B$
- il faut pour cela que la notion d'équilibre thermique soit transitive :

Principe 0 de la thermodynamique

Principe 0 de la thermodynamique

Deux corps $(A ext{ et } B)$ mis en contact thermique tendent vers un équilibre thermique. Deux corps en équilibre thermique avec un troisième corps C sont en équilibre thermique entre eux.

Principe 0 de la thermodynamique

Principe 0 de la thermodynamique

Deux corps (A et B) mis en contact thermique tendent vers un équilibre thermique. Deux corps en équilibre thermique avec un troisième corps C sont en équilibre thermique entre eux.

Si le corps C est un thermomètre, on peut alors définir les températures de A (θ_A) et B (θ_B), identiques (θ_A = θ_B), comme la température commune indiquée par C quand on le met en contact avec A ou B.

Échelles de températures

On définit une échelle légale en :

Échelles de températures

On définit une échelle légale en :

 choisissant des points fixes dont on pense la température bien définie

Échelles de températures

On définit une échelle légale en :

- choisissant des points fixes dont on pense la température bien définie
- postulant une relation linéaire entre entre la grandeur physique du thermomètre et la température entre ces points

Échelles de températures

Définition (Échelle centigrade)

- $\theta = 0$ °C: Température d'équilibre de l'eau glace avec l'eau liquide sous la pression atmosphérique normale $P_{\text{atm}} = 1$ atm = 1,01325·10⁵ Pa = 1,013 bar,
- $\theta = 100\,^{\circ}\mathrm{C}$: Température d'équilibre de l'eau liquide avec l'eau vapeur sous la même pression P_{atm} .

Échelles de températures

Définition (Échelle centigrade)

- ▶ $\theta = 0$ °C : Température d'équilibre de l'eau glace avec l'eau liquide sous la pression atmosphérique normale $P_{\text{atm}} = 1$ atm = 1,01325·10⁵ Pa = 1,013bar,
- $\theta = 100$ °C : Température d'équilibre de l'eau liquide avec l'eau vapeur sous la même pression P_{atm} .

Échelles de températures

Définition (Échelle centigrade)

- ▶ $\theta = 0$ °C : Température d'équilibre de l'eau glace avec l'eau liquide sous la pression atmosphérique normale $P_{\text{atm}} = 1$ atm = 1,01325·10⁵ Pa = 1,013bar,
- $\theta = 100$ °C : Température d'équilibre de l'eau liquide avec l'eau vapeur sous la même pression $P_{\rm atm}$.
- ▶ dans l'échelle Fahrenheil $\theta = 0^{\circ}$ F $\approx -18^{\circ}$ C (la température la plus basse qu'il ait repérée) el $\theta = 98^{\circ}$ F $\approx 37^{\circ}$ C (la température du sang)

Échelles de températures

Définition (Échelle centigrade)

- ▶ $\theta = 0$ °C : Température d'équilibre de l'eau glace avec l'eau liquide sous la pression atmosphérique normale $P_{\text{atm}} = 1$ atm = 1,01325·10⁵ Pa = 1,013bar,
- $\theta = 100$ °C : Température d'équilibre de l'eau liquide avec l'eau vapeur sous la même pression $P_{\rm atm}$.
- ▶ dans l'échelle Fahrenheit $\theta = 0^{\circ}$ F $\simeq -18^{\circ}$ C (la température la plus basse qu'il ait repérée) et $\theta = 98^{\circ}$ F $\simeq 37^{\circ}$ C (la température du sang)
- on définira l'échelle thermodynamique absolue (d'unité le Kelvin) permettant une mesure de la température. $T = 273,15\,\mathrm{K}$ correspond à $\theta = 0\,^{\circ}\mathrm{C}$.

Échelles de températures

Définition (Échelle centigrade)

- ▶ $\theta = 0$ °C : Température d'équilibre de l'eau glace avec l'eau liquide sous la pression atmosphérique normale $P_{\text{atm}} = 1$ atm = 1,01325·10⁵ Pa = 1,013bar,
- $\theta = 100\,^{\circ}\mathrm{C}$: Température d'équilibre de l'eau liquide avec l'eau vapeur sous la même pression P_{atm} .
- ▶ dans l'échelle Fahrenheit $\theta = 0^{\circ}$ F ≈ -18° C (la température la plus basse qu'il ait repérée) et $\theta = 98^{\circ}$ F ≈ 37° C (la température du sang)
- on définira l'échelle thermodynamique absolue (d'unité le Kelvin) permettant une mesure de la température. T = 273,15 K correspond à $\theta = 0$ °C.
- on a défini l'échelle Celsius, de même symbole que le degré centigrade (on les confondra par la suite), avec 1°C = 1 K. Elle n'a plus qu'un seul point fixe : la fusion de la glace à 0°C. L'eau y bout à 99,9°C.

Échelles de températures

- ▶ dans l'échelle Fahrenheit $\theta = 0$ °F $\simeq -18$ °C (la température la plus basse qu'il ait repérée) et $\theta = 98$ °F $\simeq 37$ °C (la température du sang)
- on définira l'échelle thermodynamique absolue (d'unité le Kelvin) permettant une mesure de la température. $T = 273,15\,\text{K}$ correspond à $\theta = 0\,^{\circ}\text{C}$.
- on a défini l'échelle Celsius, de même symbole que le degré centigrade (on les confondra par la suite), avec 1°C = 1K. Elle n'a plus qu'un seul point fixe : la fusion de la glace à 0°C. L'eau y bout à 99,9°C.

Cas particulier de la température Système thermoélastique Grandeurs intensives et extensives

Température thermodynamique

Définition (Valeur)

La valeur du K est définie en fixant la valeur numérique de la constante de Boltzmann à exactement $k_{\rm B} = 1,380649 \cdot 10^{-23} \, \text{J} \cdot \text{K}^{-1}$.

Relation K/°C

On a θ (°C) = T(K) – 273, 15 et Δ 1 °C = Δ 1 K.

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 3.1 Système
- 3.2 Paramètres d'état usuels
- 3.3 Cas particulier de la température
- 3.4 Système thermoélastique
- 3.5 Grandeurs intensives et extensives
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé



Définition

Définition (Système thermoélastique)

Un système est dit thermoélastique si la connaissance de son volume V, sa pression P, sa température T et sa quantité de matière n suffit pour décrire son état macroscopique.

- cas d'un liquide, solide ou gaz usuel
- ightharpoonup pour un condensateur, on aurait en plus la charge Q, la tension U
- **pour un ressort** : la tension T, l'élongation Δl
- pour un aimant : M

Conditions normales et standard

Définition (Conditions normales et standard)

Les conditions normales de température et de pression sont :

$$\begin{cases} T = 273,15 \text{ K}(0^{\circ}\text{C}) \\ P = 1 \text{ atm} = 1,01325 \cdot 10^{5} \text{ Pa} = 1,01325 \text{ bar.} \end{cases}$$

Les conditions standard de température et de pression sont

$$\begin{cases} T = 298,15 \,\text{K}(25^{\circ}\text{C}) \\ P = 1 \,\text{bar} = 1 \cdot 10^{5} \,\text{Pa} \end{cases}$$

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 3.1 Système
- 3.2 Paramètres d'état usuels
- 3.3 Cas particulier de la température
- 3.4 Système thermoélastique
- 3.5 Grandeurs intensives et extensives
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé



Définition

Définition (Système uniforme)

Un système \mathscr{S} est dit uniforme si sa description à l'échelle macroscopique est identique en tout point M.

Définition

Définition (Système uniforme)

Un système \mathscr{S} est dit uniforme si sa description à l'échelle macroscopique est identique en tout point M.

Définition (Grandeur intensive/extensive)

Soit $\mathcal S$ un système uniforme.

- Une grandeur est dite extensive si sa valeur $X_{\mathscr{S}}$ est proportionnelle à la taille de \mathscr{S} .
- Une grandeur est dite intensive si sa valeur est indépendante de la taille de S.

Définition

Définition (Grandeur intensive/extensive)

Soit \mathcal{S} un système uniforme.

- ▶ Une grandeur est dite extensive si sa valeur $X_{\mathscr{S}}$ est proportionnelle à la taille de \mathscr{S} .
- Une grandeur est dite intensive si sa valeur est indépendante de la taille de £.

Système
Paramètres d'état usuels
Cas particulier de la température
Système thermoélastique
Grandeurs intensives et extensives

Définition

Définition (Grandeur intensive/extensive)

Soit \mathcal{S} un système uniforme.

- Une grandeur est dite extensive si sa valeur $X_{\mathscr{S}}$ est proportionnelle à la taille de \mathscr{S} .
- Une grandeur est dite intensive si sa valeur est indépendante de la taille de £.
- masse, charge, volume, quantité de mouvement sont des grandeurs extensives

Système
Paramètres d'état usuels
Cas particulier de la température
Système thermoélastique
Grandeurs intensives et extensives

Définition

Définition (Grandeur intensive/extensive)

Soit \mathcal{S} un système uniforme.

- Une grandeur est dite extensive si sa valeur $X_{\mathscr{S}}$ est proportionnelle à la taille de \mathscr{S} .
- Une grandeur est dite intensive si sa valeur est indépendante de la taille de .
- masse, charge, volume, quantité de mouvement sont des grandeurs extensives
- ression, masse volumique ρ , température T, vitesse sont des grandeurs intensives

Définition (Grandeur intensive/extensive)

Soit \mathcal{S} un système uniforme.

- ▶ Une grandeur est dite extensive si sa valeur $X_{\mathscr{S}}$ est proportionnelle à la taille de \mathscr{S} .
- Une grandeur est dite intensive si sa valeur est indépendante de la taille de .
- masse, charge, volume, quantité de mouvement sont des grandeurs extensives
- ression, masse volumique ρ , température T, vitesse sont des grandeurs intensives
- masse² n'est ni l'une ni l'autre

Gysteine
Paramètres d'état usuels
Cas particulier de la température
Système thermoélastique
Grandeurs intensives et extensives

Produit et quotient

Produit et quotient

Gysteine
Paramètres d'état usuels
Cas particulier de la température
Système thermoélastique
Grandeurs intensives et extensives

Produit et quotient

Produit et quotient

$$P = F/S$$

Systeme
Paramètres d'état usuels
Cas particulier de la température
Système thermoélastique
Grandeurs intensives et extensives

Produit et quotient

Produit et quotient

$$P = F/S$$

$$\rho = m/V$$

Systeme
Paramètres d'état usuels
Cas particulier de la température
Système thermoélastique
Grandeurs intensives et extensives

Produit et quotient

Produit et quotient

$$P = F/S$$

$$\rho = m/V$$

$$[C] = n/V$$

Additivité

Définition (Additivité)

Une grandeur possède la propriété d'additivité si sa valeur $X_{\mathscr{S}}$ dans le système \mathscr{S} formé de la réunion de deux systèmes distincts \mathscr{S}_1 et \mathscr{S}_2 est la somme $X_{\mathscr{S}} = X_{\mathscr{S}_1} + X_{\mathscr{S}_2}$ de ses valeurs dans \mathscr{S}_1 et \mathscr{S}_2 . Une grandeur additive est extensive.

La distinction est nécessaire car une grandeur extensive n'est pas nécessairement additive :

- l'énergie de la réunion de deux systèmes est différente de la somme de leurs énergies propres en raison de l'énergie d'interaction entre les deux : l'énergie n'est pas rigoureusement additive
- on pourra la considérer additive si les forces d'interaction sont à courte portée et si on peut négliger les « effets de surface »
- dans toute la suite, on pourra considérer les grandeurs extensives comme additives

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

Etats de la matière Équation d'état d'un système thermodynamique Comps-pur diphase

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 4.1 Phase
- 4.2 Caractéristiques des différentes phases
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- Corps pur diphasé

Introduction

Phase Caractéristiques des différentes phas

Définition

Suivant T et P, un corps pur présentera des propriétés physiques très différentes. L'ordre et l'intensité des interactions varieront en particulier beaucoup.

Suivant *T* et *P*, un corps pur présentera des propriétés physiques très différentes. L'ordre et l'intensité des interactions varieront en particulier beaucoup.

Définition (Phase)

Une phase est une partie d'un système dont les grandeurs intensives sont des fonctions continues des coordonnées d'espace.

Dans une phase uniforme, chaque grandeur intensive est uniforme, *ie* sa valeur est indépendante des coordonnées d'espace.

Un système homogène est constitué d'une seule phase. Un système hétérogène comporte plusieurs phases. On nomme interface la surface séparant deux phases.

Définition (Phase)

Une phase est une partie d'un système dont les grandeurs intensives sont des fonctions continues des coordonnées d'espace.

Dans une phase uniforme, chaque grandeur intensive est uniforme, *ie* sa valeur est indépendante des coordonnées d'espace.

Un système homogène est constitué d'une seule phase. Un système hétérogène comporte plusieurs phases. On nomme interface la surface séparant deux phases.

Définition (Phase)

Une phase est une partie d'un système dont les grandeurs intensives sont des fonctions continues des coordonnées d'espace. Dans une phase uniforme, chaque grandeur intensive est uniforme, *ie*

sa valeur est indépendante des coordonnées d'espace.

Un système homogène est constitué d'une seule phase. Un système hétérogène comporte plusieurs phases. On nomme interface la surface séparant deux phases.

• eau liquide dans un verre = une phase à peu près uniforme

Définition (Phase)

Une phase est une partie d'un système dont les grandeurs intensives sont des fonctions continues des coordonnées d'espace.

Dans une phase uniforme, chaque grandeur intensive est uniforme, ie sa valeur est indépendante des coordonnées d'espace.

Un système homogène est constitué d'une seule phase. Un système hétérogène comporte plusieurs phases. On nomme interface la surface séparant deux phases.

- eau liquide dans un verre = une phase à peu près uniforme
- océan = une phase non uniforme (pression variable)

Définition (Phase)

Une phase est une partie d'un système dont les grandeurs intensives sont des fonctions continues des coordonnées d'espace.

Dans une phase uniforme, chaque grandeur intensive est uniforme, ie sa valeur est indépendante des coordonnées d'espace.

Un système homogène est constitué d'une seule phase. Un système hétérogène comporte plusieurs phases. On nomme interface la

- ▶ eau liquide dans un verre = une phase à peu près uniforme
- océan = une phase non uniforme (pression variable)
- eau liquide dans un verre + glaçon = 2 phases uniformes

surface séparant deux phases.

Définition (Phase)

Une phase est une partie d'un système dont les grandeurs intensives sont des fonctions continues des coordonnées d'espace.

Dans une phase uniforme, chaque grandeur intensive est uniforme, ie sa valeur est indépendante des coordonnées d'espace.

Un système homogène est constitué d'une seule phase. Un système hétérogène comporte plusieurs phases. On nomme interface la surface séparant deux phases.

- eau liquide dans un verre = une phase à peu près uniforme
- océan = une phase non uniforme (pression variable)
- eau liquide dans un verre + glaçon = 2 phases uniformes
- eau liquide + huile dans un verre = 2 phases uniformes

Définition (Phase)

Une phase est une partie d'un système dont les grandeurs intensives sont des fonctions continues des coordonnées d'espace.

Dans une phase uniforme, chaque grandeur intensive est uniforme, ie sa valeur est indépendante des coordonnées d'espace.

Un système homogène est constitué d'une seule phase. Un système hétérogène comporte plusieurs phases. On nomme interface la surface séparant deux phases.

- eau liquide dans un verre = une phase à peu près uniforme
- océan = une phase non uniforme (pression variable)
- eau liquide dans un verre + glaçon = 2 phases uniformes
- eau liquide + huile dans un verre = 2 phases uniformes
- eau gazeuse = une phase liquide homogène et une phase gazeuse par bulle

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 4.1 Phase
- 4.2 Caractéristiques des différentes phases
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

Équation d'état d'un système thermodynamique

Phase Caractéristiques des différentes phases

Fluides

Définition (Fluide)

Un fluide est une phase ne possédant pas de forme propre. On distingue :

les liquides qui possèdent un volume propre, les gaz qui occupent tout le volume accessible.



Définition (Phase condensée)

Une phase condensée possède un volume propre. On distingue :

les solides qui possèdent une forme propre

les liquides qui n'en possèdent pas



À l'échelle microscopique

pour un solide

- ▶ forces d'interaction relativement intenses car les constituants sont proches (~1Å)
- le solide est rigide et cohérent, compact et ordonné
- périodicité spatiale à grande échelle pour un solide cristallin
- périodicité uniquement à petite échelle pour un solide amorphe ou un quasicristal
- ▶ 100 Å est une échelle mésoscopique valable

À l'échelle microscopique

pour un liquide

- ▶ forces d'interaction aussi intenses car les constituants sont aussi proches (~ 1 Å)
- davantage d'agitation thermique : le liquide n'est plus rigide mais toujours cohérent
- le liquide est compact et désordonné
- de nouveau, 100 Å est une échelle mésoscopique valable

À l'échelle microscopique

pour un gaz

- les distances intermoléculaires dépendent beaucoup de P et T, très supérieures au cas des phases condensées : les forces d'interaction seront beaucoup plus faibles : le gaz ne présente ni cohésion, ni rigidité
- le gaz est dispersé et désordonné
- le choix de l'échelle mésoscopique dépendra de la pression et la température : 1 μm suffit pour un gaz dans les conditions standard



Équilibre thermodynamique et équation d'état Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables Gaz

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- Description d'un système thermodynamique
- 4 États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

Équilibre thermodynamique et équation d'état

Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables Gaz

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 5.1 Équilibre thermodynamique et équation d'état
- 5.2 Transformations d'un système thermodynamique
- 5.3 Phases condensées incompressibles et indilatables
- 5.4 Gaz
- 6. Corps pur diphasé

Définition (Système stationnaire et équilibre thermodynamique)

Un système est dit stationnaire si ses paramètres d'état sont indépendants du temps.

Un système est à l'équilibre thermodynamique (ou macroscopique) s'il est stationnaire et s'il ne reçoit ni matière ni énergie de l'extérieur même s'il n'est pas isolé.

S'il est de plus isolé, ses paramètres d'état intensifs sont, à l'équilibre thermodynamique, uniformes dans chaque phase.

L'équilibre thermodynamique implique entre autres les équilibres :

mécanique immobilité relative des différentes parties macroscopiques,

électrique pas de courant macroscopique,

chimique la composition est stationnaire,

thermique la température est uniforme et stationnaire.



Définition (Système stationnaire et équilibre thermodynamique)

Un système est dit stationnaire si ses paramètres d'état sont indépendants du temps.

Un système est à l'équilibre thermodynamique (ou macroscopique) s'il est stationnaire et s'il ne reçoit ni matière ni énergie de l'extérieur même s'il n'est pas isolé.

S'il est de plus isolé, ses paramètres d'état intensifs sont, à l'équilibre thermodynamique, uniformes dans chaque phase.

L'équilibre thermodynamique implique entre autres les équilibres :

mécanique immobilité relative des différentes parties macroscopiques,

électrique pas de courant macroscopique,

chimique la composition est stationnaire,

thermique la température est uniforme et stationnaire.

On parlera d'équilibre thermodynamique interne si *P,V,T* sont définis en tous points sans être ni stationnaires ni uniformes

Équilibre thermodynamique et équation d'état Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables

Exemples et contre-exemples

de l'eau dans une bouteille fermée à la température ambiante constitue un système à l'équilibre

Exemples et contre-exemples

- de l'eau dans une bouteille fermée à la température ambiante constitue un système à l'équilibre
- dans l'eau dans un verre ouvert n'est pas rigoureusement à l'équilibre car il y a évaporation

Exemples et contre-exemples

- de l'eau dans une bouteille fermée à la température ambiante constitue un système à l'équilibre
- dans l'eau dans un verre ouvert n'est pas rigoureusement à l'équilibre car il y a évaporation
- du café chaud dans un thermos parfait constitue un système à l'équilibre

Exemples et contre-exemples

- de l'eau dans une bouteille fermée à la température ambiante constitue un système à l'équilibre
- dans l'eau dans un verre ouvert n'est pas rigoureusement à l'équilibre car il y a évaporation
- du café chaud dans un thermos parfait constitue un système à l'équilibre
- une barre métallique avec des températures différentes à ses extrémités n'est pas à l'équilibre bien qu'elle soit stationnaire : il y a toujours un transfert d'énergie du chaud vers le froid

on ne peut pas choisir tous les paramètres d'état indépendamment

on ne peut pas choisir tous les paramètres d'état indépendamment

Définition (Équation d'état)

Un ensemble de variables d'état est un ensemble de paramètres d'état $X_1...X_n$ suffisant pour la description de l'état macroscopique d'un système à l'équilibre thermodynamique. Les autres paramètres Y d'état du système à l'équilibre

thermodynamique s'expriment en fonction des variables d'état selon des équations d'état de la forme : $f(Y, X_1, ..., X_n) = 0$.

Définition (Équation d'état)

Un ensemble de variables d'état est un ensemble de paramètres d'état $X_1...X_n$ suffisant pour la description de l'état macroscopique d'un système à l'équilibre thermodynamique.

Les autres paramètres Y d'état du système à l'équilibre thermodynamique s'expriment en fonction des variables d'état selon des équations d'état de la forme : $f(Y, X_1, ..., X_n) = 0$.

les paramètres d'état sont en rouge

Définition (Équation d'état)

Un ensemble de variables d'état est un ensemble de paramètres d'état $X_1...X_n$ suffisant pour la description de l'état macroscopique d'un système à l'équilibre thermodynamique.

Les autres paramètres Y d'état du système à l'équilibre thermodynamique s'expriment en fonction des variables d'état selon des équations d'état de la forme : $f(Y, X_1, ..., X_n) = 0$.

les paramètres d'état sont en rouge

 $ightharpoonup F = k(l - l_0)$ pour un ressort

Équation d'état

Définition (Équation d'état)

Un ensemble de variables d'état est un ensemble de paramètres d'état $X_1...X_n$ suffisant pour la description de l'état macroscopique d'un système à l'équilibre thermodynamique.

Les autres paramètres Y d'état du système à l'équilibre thermodynamique s'expriment en fonction des variables d'état selon des équations d'état de la forme : $f(Y, X_1, ..., X_n) = 0$.

les paramètres d'état sont en rouge

- $ightharpoonup F = k(l l_0)$ pour un ressort
- \triangleright Q = CU pour un condensateur

Équation d'état

Définition (Équation d'état)

Un ensemble de variables d'état est un ensemble de paramètres d'état $X_1...X_n$ suffisant pour la description de l'état macroscopique d'un système à l'équilibre thermodynamique.

Les autres paramètres Y d'état du système à l'équilibre thermodynamique s'expriment en fonction des variables d'état selon des équations d'état de la forme : $f(Y, X_1, ..., X_n) = 0$.

les paramètres d'état sont en rouge

- $ightharpoonup F = k(l l_0)$ pour un ressort
- \triangleright Q = CU pour un condensateur
- P V = n R T pour un gaz parfait (on verra plus tard)

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 5.1 Équilibre thermodynamique et équation d'état
- 5.2 Transformations d'un système thermodynamique
- 5.3 Phases condensées incompressibles et indilatables
- 5.4 Gaz
- 6. Corps pur diphasé

Équilibre thermodynamique et équation d'état Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables Gaz

Définition (Transformation)

Une transformation d'un système est une évolution entre deux états d'équilibre thermodynamique s'accompagnant de la variation d'un ou plusieurs paramètres d'état. Elle est dite :

isotherme si la température est définie et stationnaire au cours de la transformation.

isobare si la pression est définie et stationnaire au cours de la

transformation,

isochore si le volume est stationnaire au cours de la transformation.

On considérera également des transformations :

sous licence http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/2.0/fr/

monotherme si le système est en contact avec une source idéale de

température (aussi nommée thermostat) de température stationnaire. La température du système sera donc identique

aux équilibres initial et final.

monobare si le système est en contact avec une source idéale de

pression de pression stationnaire. La pression du système sera donc identique aux équilibres initial et final.

Equilibre thermodynamique et équation d'état Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables Gaz

Exemples

la cuisson dans un bain marie sera une transformation

Equilibre thermodynamique et équation d'état Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables Gaz

Exemples

la cuisson dans un bain marie sera une transformation

- la cuisson dans un bain marie sera une transformation isotherme et isobare
- dans un autocuiseur, elle sera

- la cuisson dans un bain marie sera une transformation isotherme et isobare
- dans un autocuiseur, elle sera

- la cuisson dans un bain marie sera une transformation isotherme et isobare
- dans un autocuiseur, elle sera isochore
- la compression d'un gaz dans une pompe à vélo sera une transformation

- la cuisson dans un bain marie sera une transformation isotherme et isobare
- dans un autocuiseur, elle sera isochore
- la compression d'un gaz dans une pompe à vélo sera une transformation

- la cuisson dans un bain marie sera une transformation isotherme et isobare
- dans un autocuiseur, elle sera isochore
- la compression d'un gaz dans une pompe à vélo sera une transformation quasi-adiabatique
- une transformation adiabatique ne pourra quasiment jamais être isotherme (sauf si rien n'évolue)

- la cuisson dans un bain marie sera une transformation isotherme et isobare
- dans un autocuiseur, elle sera isochore
- la compression d'un gaz dans une pompe à vélo sera une transformation quasi-adiabatique
- une transformation adiabatique ne pourra quasiment jamais être isotherme (sauf si rien n'évolue)
- toute transformation en contact avec l'atmosphère sera

- la cuisson dans un bain marie sera une transformation isotherme et isobare
- dans un autocuiseur, elle sera isochore
- la compression d'un gaz dans une pompe à vélo sera une transformation quasi-adiabatique
- une transformation adiabatique ne pourra quasiment jamais être isotherme (sauf si rien n'évolue)
- toute transformation en contact avec l'atmosphère sera

- la cuisson dans un bain marie sera une transformation isotherme et isobare
- dans un autocuiseur, elle sera isochore
- la compression d'un gaz dans une pompe à vélo sera une transformation quasi-adiabatique
- une transformation adiabatique ne pourra quasiment jamais être isotherme (sauf si rien n'évolue)
- ▶ toute transformation en contact avec l'atmosphère sera monobare et monotherme si on attend assez longtemps pour revenir à l'équilibre $P = P^\circ$ et \$T=Tambiante\$
- ► T et P ne sont pas nécessairement définies (ie uniformes) au cours d'une transformation monotherme/monobare : exemple d'une explosion

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 5.1 Équilibre thermodynamique et équation d'état
- 5.2 Transformations d'un système thermodynamique
- 5.3 Phases condensées incompressibles et indilatables
- 5.4 Gaz
- 6. Corps pur diphasé

Echelles d'études

Description d'un système thermodynamique
États de la matière
Équation d'état d'un système thermodynamique

Conpopuratiphese

Equilibre thermodynamique et équation d'état Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables Gaz

modèle le plus simplifié possible, de compacité maximale

modèle le plus simplifié possible, de compacité maximale

Équation d'état

L'équation d'état d'une phase condensée idéale est :

 $V = nV_m$ ou de manière équivalente : V = mv

avec V_m le volume molaire et v le volume massique caractéristiques du corps considéré et constants.

Elle est donc:

incompressible son volume ne varie pas avec la pression indilatable son volume ne varie pas avec la température

Équation d'état

L'équation d'état d'une phase condensée idéale est :

$$V = nV_m$$
 ou de manière équivalente : $V = mv$

avec V_m le volume molaire et ν le volume massique caractéristiques du corps considéré et constants.

Elle est donc:

incompressible son volume ne varie pas avec la pression indilatable son volume ne varie pas avec la température

- $V = V_m/M$ avec M la masse molaire pour un corps pur
- ▶ typiquement $\rho \simeq 1 \cdot 10^3 \, \text{kg} \cdot \text{m}^{-3}$ (pour H₂O_(I))
- ▶ V_m n'est jamais rigoureusement constant : pour $H_2O_{(I)}$ la compressibilité est de l'ordre de $1 \cdot 10^{-5}$ bar $^{-1}$ et le coefficient de dilatation de l'ordre de $1 \cdot 10^{-4}$ K $^{-1}$

Équilibre thermodynamique et équation d'état Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables Gaz

- 1. Introduction
- 2 Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 5.1 Équilibre thermodynamique et équation d'état
- 5.2 Transformations d'un système thermodynamique
- 5.3 Phases condensées incompressibles et indilatables
- 5.4 Gaz
- 6. Corps pur diphase

Équilibre thermodynamique et équation d'état Transformations d'un système thermodynamique Phases condensées incompressibles et indilatables Gaz

Modèle du gaz parfait

Modèle du gaz parfait

ightharpoonup V peut ici varier avec P et T

Modèle du gaz parfait

- V peut ici varier avec P et T
- à n constant, une augmentation de T peut conduire à une augmentation de P à V constant, à une augmentation de V à P constant, ou d'autres possibilités

Modèle du gaz parfait

- V peut ici varier avec P et T
- à n constant, une augmentation de T peut conduire à une augmentation de P à V constant, à une augmentation de V à P constant, ou d'autres possibilités

Équation d'état

Un gaz suit la loi du gaz parfait s'il est décrit par l'équation d'état :

$$PV = nRT$$
 ou de manière équivalente : $PV_m = RT$

Équilibre thermodynamique et équation d'état Gaz

Modèle du gaz parfait

Équation d'état

Un gaz suit la loi du gaz parfait s'il est décrit par l'équation d'état :

PV = nRT ou de manière équivalente : $PV_m = RT$

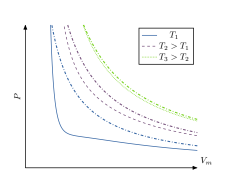
- $R = 8,31446261815324 \text{ J} \cdot \text{K}^{-1}$ constante des gaz parfaits, T en K, P en Pa, V en m^3 , n en mol
- $R = k_B \mathcal{N}_A$ avec k_B la constante de Boltzmann dans la définition du K
- on peut écrire $PV = Nk_BT$ avec N le nombre de molécules individuelles
- on néglige les interactions à distance entre molécules
- les molécules se comportent comme des billes dures subissant des collisions élastiques ponctuelles et instantanées quand elles

Transformations

https://phet.colorado.
edu/sims/html/
gas-properties/latest/
gas-properties_en.html

https://www.walter-fendt.de/html5/phen/gasprocesses_en.htm

Isothermes en coordonnées de Clapeyron



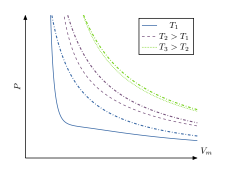
- on étudie les variations de P quand on fait varier V en maintenant T constante avec un thermostat
- on trace un réseau d'isothermes en coordonnées de Clapeyror (P en fonction de V)
- pour un gaz parfail PV = cste : hyperbole
- on recherchera d'autres équations d'état plus précises pour se rapprocher du gaz réel : exemple du gaz de Van der Waals

$$(P + \frac{a}{V_m^2})(V_m - b) = RT$$

55/81

avec a et b qui dépendent du gaz (contrairement au GP pour leque

Isothermes en coordonnées de Clapeyron

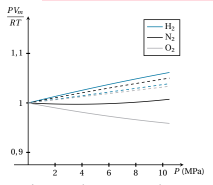


- $T_3 > T_2 > T_1$
- ► GP en pointillés
- allure d'un gaz réel en continu
- gaz réel proche du GP pour
 - T élevée
 - P faible ou V élevé

ie quand les interactions à distance deviennent négligeables

Température

- + on étudie le produit PV en fonction de P sur une isotherme (coordonnées d'Amagat)
 - test du caractère parfait : droite horizontale pour un GP

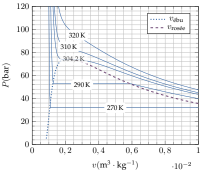


Les courbes en trait plein correspondent à $T = 300 \,\mathrm{K}$, celles

- tous les gaz tendent la même limite F tend vers 0, qui doit aussi être celle du GP
- jusqu'en 2018, on définit la température à l'aide de lim_{P→0} PV sur une isotherme
- en choisissant comme référence le point triple de l'eau (solide/liquide/vapeur) où on pose T = 273,16 K, ce qui fixe R

Du gaz à la phase condensée

en Clapeyron, à des températures plus basses qu'à la courbe précédente

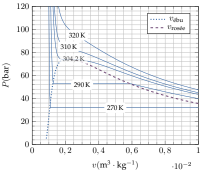


Transition liquide-gaz de CO_{2(g)}

- P faible et V élevé : hyperboles du GP
- P élevée et V faible : liquide pratiquement indilatable/incompressible
- palier à P = cste quand liquide et gaz coexistent (pour T suffisamment faible)

Du gaz à la phase condensée

en Clapeyron, à des températures plus basses qu'à la courbe précédente



Transition liquide-gaz de CO_{2(g)}

- P faible et V élevé : hyperboles du GP
- P élevée et V faible : liquide pratiquement indilatable/incompressible
- palier à P = cste quand liquide et gaz coexistent (pour T suffisamment faible)

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé

Generalites Diagramme P,T Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyror

pour une machine thermique on utilisera:

 des changements d'état chimiques (combustion du charbon/gaz) ou nucléaires (fission de ²₃₅U) pour produire de l'énergie thermique

pour une machine thermique on utilisera:

- des changements d'état chimiques (combustion du charbon/gaz) ou nucléaires (fission de ²₃₅U) pour produire de l'énergie thermique
- des changements d'état physique (vaporisation, détente d'un gaz) pour convertir une énergie thermique en énergie mécanique

- 1. Introduction
- Échelles d'études
- 3. Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé
- 6.1 Généralités
- 6.2 Diagramme P,T
- 6.3 Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Échelles d'études

Description d'un système thermodynamique
États de la matière

Généralités

iagramme P,1

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

61/81

Echelles d'études
Échelles d'études
Description d'un système thermodynamique
États de la matière
quation d'état d'un système thermodynamique

Généralités Diagramme P,T

► H₂O peut être sous forme solide/liquide/gazeuse

Échelles d'étude
Description d'un système thermodynamiqu
États de la matièr
quation d'état d'un système thermodynamiqu

Généralités
Diagramme P,T
Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyror

- ► H₂O peut être sous forme solide/liquide/gazeuse
- sous quelles conditions de pression/température?

Échelles d'études
Description d'un système thermodynamique
États de la matière
Équation d'état d'un système thermodynamique

Généralités

iagramme P.T

Etude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Modèle

iagramme P,

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Modèle

Le système étudié, noté \mathscr{S} , sera un système fermé constitué d'un seul corps pur hétérogène composé de plusieurs phases uniformes dans lesquelles règnent la même pression P et la même température T uniformes.

Introduction

Diagramme P

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Modèle

Le système étudié, noté \mathscr{S} , sera un système fermé constitué d'un seul corps pur hétérogène composé de plusieurs phases uniformes dans lesquelles règnent la même pression P et la même température T uniformes.

corps pur simple : Hg, Sn

Diagramme P.

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Modèle

- corps pur simple : Hg, Sn
- corps pur composé : H₂O, SF₆

iagramme P,T

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyro

Modèle

- corps pur simple : Hg, Sn
- corps pur composé : H₂O, SF₆
- la masse volumique ρ , l'énergie interne massique u sont différentes dans les deux phases

Modèle

- corps pur simple : Hg, Sn
- corps pur composé : H₂O, SF₆
- la masse volumique ρ, l'énergie interne massique u sont différentes dans les deux phases
- ces changements d'état sont des exemples de transitions de phase, comme les transitions supraconducteur ou non, ferromagnétique ou non

Modèle

- corps pur simple : Hg, Sn
- corps pur composé : H₂O, SF₆
- la masse volumique ρ, l'énergie interne massique u sont différentes dans les deux phases
- ces changements d'état sont des exemples de transitions de phase, comme les transitions supraconducteur ou non, ferromagnétique ou non
- les liquides ne devront pas être trop profonds pour avoir P uniforme

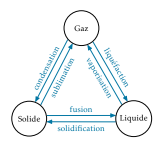
Modèle

- corps pur simple : Hg, Sn
- corps pur composé : H₂O, SF₆
- la masse volumique ρ , l'énergie interne massique u sont différentes dans les deux phases
- ces changements d'état sont des exemples de transitions de phase, comme les transitions supraconducteur ou non, ferromagnétique ou non
- les liquides ne devront pas être trop profonds pour avoir P uniforme
- ¿ l'évaporation de l'eau en contact avec l'atmosphère ne rentre pas dans ce cadre (on en dira un mot néanmoins)

Diagramme P,T

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Vocabulaire

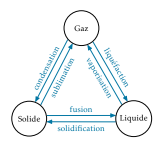


62/81

Diagramme P,T

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Vocabulaire

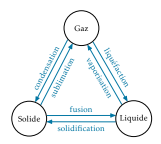


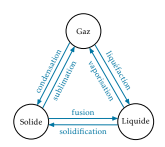
62/81

Généralités
Diagramme P,T
Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapevro

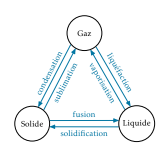
Vocabulaire

vaporisation ébullition de l'eau, vaporisation de l'alcool médicinal

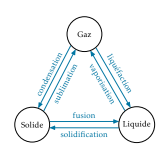




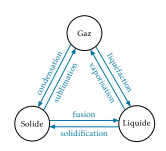
vaporisation ébullition de l'eau, vaporisation de l'alcool médicinal liquéfaction « condensation » de la buée, récupération de l'alcool dans une distillation



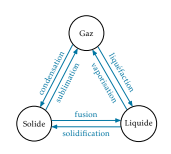
vaporisation ébullition de l'eau, vaporisation de l'alcool médicinal liquéfaction « condensation » de la buée, récupération de l'alcool dans une distillation fusion de la glace, d'un métal chauffé



vaporisation
de l'alcool médicinal
liquéfaction « condensation » de la buée,
récupération de l'alcool dans
une distillation
fusion de la glace, d'un métal chauffé
solidification gel de l'eau, neige, soudure



vaporisation ébullition de l'eau, vaporisation de l'alcool médicinal liquéfaction « condensation » de la buée, récupération de l'alcool dans une distillation fusion de la glace, d'un métal chauffé solidification gel de l'eau, neige, soudure sublimation de la neige dans un air sec, de $CO_{2(s)}$



vaporisation ébullition de l'eau, vaporisation de l'alcool médicinal

liquéfaction « condensation » de la buée, récupération de l'alcool dans une distillation

fusion de la glace, d'un métal chauffé solidification gel de l'eau, neige, soudure sublimation de la neige dans un air sec, de $CO_{2(s)}$

condensation formation de la neige dans les nuages, dépôt de la suie dans une cheminée

- 1. Introduction
- 2. Échelles d'études
- Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé
- 6.1 Généralités
- 6.2 Diagramme P,T
- 6.3 Etude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Diagramme P,T

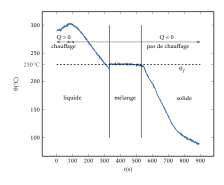
Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyror

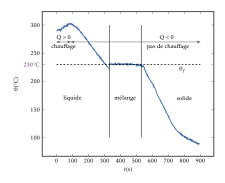
• on a vu qu'on passe continument du gaz au liquide par un palier P = cste, T = cste avec V qui diminue

- on a vu qu'on passe continument du gaz au liquide par un palier P = cste, T = cste avec V qui diminue
- ▶ en effet, quand deux phases distinctes coexistent, les deux équations d'état doivent être vérifiées : à l'intersection de deux surfaces f(P, V, T) = 0 différentes dans l'espace P, V, T

- on chauffe de l'étain jusqu'à la fusion
- on suit la température lors du refroidissement à l'air libre
- transformations lentes et isobares

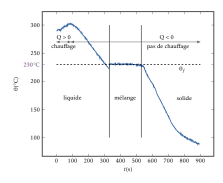




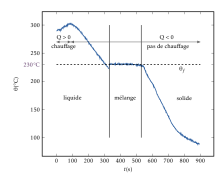


Courbe d'analyse thermique

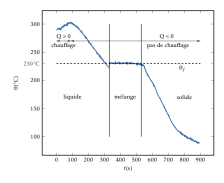
liquide seul pour $\theta > 230$ °C



- liquide seul pour $\theta > 230$ °C
- Solide seul pour θ < 230°C</p>



- liquide seul pour $\theta > 230$ °C
- ▶ solide seul pour θ < 230°C
- palier de coexistence pour $\theta = 230$ °C



- ▶ liquide seul pour θ > 230°C
- Solide seul pour θ < 230°C</p>
- Palier de coexistence pour $\theta = 230$ °C
- état métastable : liquide pour $\theta \lesssim 230$ °C

Généralités
Diagramme P,T

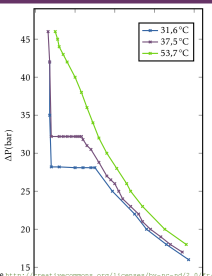
Vaporisation isotherme d'un liquide

- on comprime SF₆ à T = cste (bain thermostaté)
- transformations lentes et isothermes



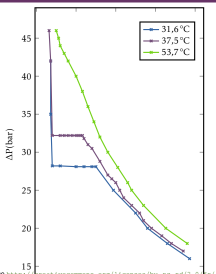
tude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyror

Vaporisation isotherme d'un liquide



tude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyror

Vaporisation isotherme d'un liquide

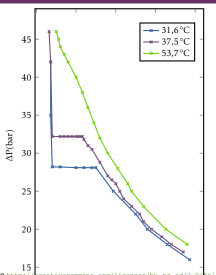


Isothermes d'Andrews

liquide seul pour $P > P_s$: compression augmente P

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyro

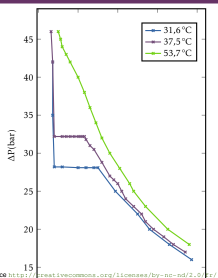
Vaporisation isotherme d'un liquide



- liquide seul pour $P > P_s$: compression augmente P
- gaz seul pour P < P_s: compression augmente P

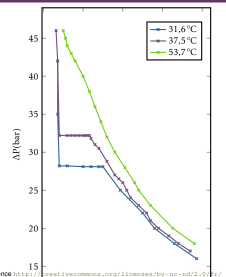
Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyro

Vaporisation isotherme d'un liquide



- liquide seul pour $P > P_s$: compression augmente P
- ▶ gaz seul pour $P < P_s$:
 compression augmente P
- palier
 de coexistence pour P = P_s,
 comme pour liquide/solide :
 compression enrichit le
 mélange en liquide

Vaporisation isotherme d'un liquide



- liquide seul pour $P > P_s$: compression augmente P
- ▶ gaz seul pour $P < P_s$: compression augmente P
- palier
 de coexistence pour P = P_s,
 comme pour liquide/solide :
 compression enrichit le
 mélange en liquide
- différence avec solide/liquide : il existe θ_c au delà de laquelle on

Généralisation

on admet que pour tout changement d'état :

Diagramme P,T du corps pur

Un corps pur coexistant à l'équilibre thermodynamique sous deux phases distinctes est dit diphasé. Sa température T et sa pression P d'équilibre sont alors reliées. On peut définir une pression d'équilibre $P_e(T)$ ou de manière équivalente, une température d'équilibre $T_e(P)$. Les changements d'état $l \mapsto s$, $l \mapsto v$ et $s \mapsto v$, nommés transitions de phase, s'effectuent à pression et température constantes.

Diagramme P,T

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clanevro

Construction

on construit expérimentalement la courbe $P_e(T)$ point par point en cherchant les paliers

Généralités

Diagramme P,T

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapevr

Construction

Plan P,T

Le diagramme (P,T) d'un corps pur représente le régionnement du plan P,T en

- zones d'existence exclusive des phases : solide, liquide, vapeur,
- ▶ délimitées par les courbes de coexistence : courbe de sublimation $s \leftrightarrow v$, fusion $s \leftrightarrow l$ et vaporisation $l \leftrightarrow v$.

On nomme:

Point triple le point d'intersection des trois courbes de coexistence. La température et la pression y sont fixées, caractéristiques du corps pur.

Point critique le point limitant la courbe de vaporisation aux grandes pressions, grandes températures. La température et la pression y sont fixées, caractéristiques du corps pur.

Diagramme P,T

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyror

Points caractéristiques

Points triples

Quelques points triples:

	$T_{\rm III}(K)$	$P_{ }$
H ₂ O	273,16	613 P a
O_2	54,4	146 P a
CO ₂	216,6	5,1 bar

Points critiques

Quelques points critiques:

	$T_{c}(K)$	P _c (bar)
H ₂ O	647,3	220bar
O_2	154,3	49,71 bar
CO ₂	304	72,8bar
SF ₆	318,7	37,6bar

Allure générale

pour la plupart des corps purs, au point triple :

- ▶ la pente de la courbe de fusion est quasiment verticale, de pente très souvent positive (montré l'année prochaine)
- ▶ la pente de la courbe de sublimation est supérieure à celle de vaporisation, elles sont toutes deux positives

Allure générale

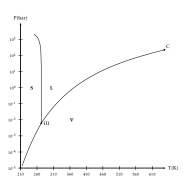
pour la plupart des corps purs, au point triple :

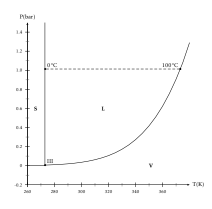
- ▶ la pente de la courbe de fusion est quasiment verticale, de pente très souvent positive (montré l'année prochaine)
- la pente de la courbe de sublimation est supérieure à celle de vaporisation, elles sont toutes deux positives

pour H₂O

- ► la pente de la courbe de fusion est négative (lié à la plus faible densité de la glace)
- le point triple définissait le K
- les points de vaporisation et fusion à 1 bar définissent le degré centigrade

Courbes pour H₂O





Trajet des manipulations

Fusion de Sn traversée isobare de la courbe de fusion Compressions de SF_6 traversée isotherme de la courbe de vaporisation pour $T \le T_c$

Introduction

- 1. Introduction
- Échelles d'études
- Description d'un système thermodynamique
- 4. États de la matière
- 5. Équation d'état d'un système thermodynamique
- 6. Corps pur diphasé
- 6.1 Généralités
- 6.2 Diagramme P,T
- 6.3 Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

agramme P,T

Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Pression de vapeur saturante

Définition (Vapeurs saturante et sèche)

On nomme pression de vapeur saturante $P_s(T)$ la pression d'un corps pur à l'équilibre thermodynamique coexistant dans les états liquide et gazeux. Elle ne dépend que de la température.

La vapeur en équilibre avec le liquide est dite saturante. Elle est dite sèche quand le corps pur est tout entier à l'état gazeux.

Pression de vapeur saturante

Définition (Vapeurs saturante et sèche)

On nomme pression de vapeur saturante $P_s(T)$ la pression d'un corps pur à l'équilibre thermodynamique coexistant dans les états liquide et gazeux. Elle ne dépend que de la température.

La vapeur en équilibre avec le liquide est dite saturante. Elle est dite sèche quand le corps pur est tout entier à l'état gazeux.

pour une vapeur sèche : équation d'état reliant P, V, T (gaz parfait mauvais quand on est proche de la liquéfaction)

Pression de vapeur saturante

Définition (Vapeurs saturante et sèche)

On nomme pression de vapeur saturante $P_s(T)$ la pression d'un corps pur à l'équilibre thermodynamique coexistant dans les états liquide et gazeux. Elle ne dépend que de la température.

La vapeur en équilibre avec le liquide est dite saturante. Elle est dite sèche quand le corps pur est tout entier à l'état gazeux.

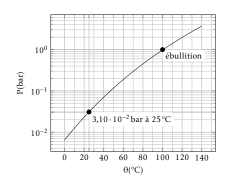
- ▶ pour une vapeur sèche : équation d'état reliant P, V, T (gaz parfait mauvais quand on est proche de la liquéfaction)
- ▶ pour un corps pur diphasé : $P = P_s(T)$ indépendamment de V

Formule de Rankine

Formule de Rankine

Pour $0^{\circ}C \le \theta \le 150^{\circ}C$, avec T en K et $P_0 = 1$ atm = 1,013 bar, la pression de vapeur saturante de l'eau est donnée par :

$$\ln \frac{P_S(T)}{P_0} = 13.7 - \frac{5120}{T}$$



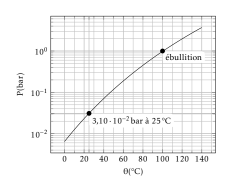
Formule de Rankine

Formule de Rankine

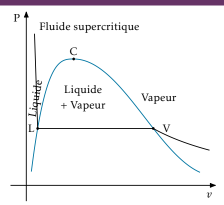
Pour $0^{\circ}C \le \theta \le 150^{\circ}C$, avec T en K et $P_0 = 1$ atm = 1,013 bar, la pression de vapeur saturante de l'eau est donnée par :

$$\ln \frac{P_S(T)}{P_0} = 13.7 - \frac{5120}{T}$$

formule semi-empirique

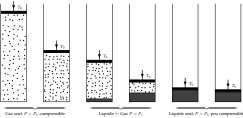


Isothermes d'Andrews



Isothermes d'Andrews

compression isotherme d'un gaz à $T < T_c$



¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien



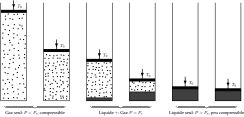
Generalites

Diagramme P,T

<u>Étude de l'équil</u>ibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Isothermes d'Andrews

compression isotherme d'un gaz à $T < T_c$



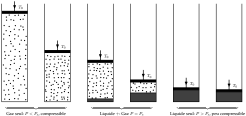
première goutte de liquide sur la courbe de rosée

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien



Isothermes d'Andrews

compression isotherme d'un gaz à $T < T_c$



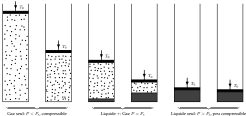
- première goutte de liquide sur la courbe de rosée
- le mélange s'enrichit en liquide quand ν diminue

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien



Isothermes d'Andrews

compression isotherme d'un gaz à $T < T_c$



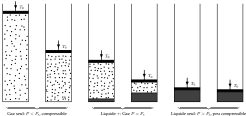
- première goutte de liquide sur la courbe de rosée
- le mélange s'enrichit en liquide quand v diminue
- la dernière bulle de vapeur disparaît sur la courbe d'ébullition

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien



Isothermes d'Andrews

compression isotherme d'un gaz à $T < T_c$



- première goutte de liquide sur la courbe de rosée
- le mélange s'enrichit en liquide quand v diminue

sous licence http://creativecommons.org/licenses/bv-nc-nd/2.0/fr/

- la dernière bulle de vapeur disparaît sur la courbe d'ébullition
- ▶ pour $T > T_c$, passage continu d'un fluide très compressible à un très peu compressible sans passer par un système diphasé

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien

Isothermes d'Andrews

chauffage isochore d'un gaz Expérience des tubes de Natterer 1

Introduction

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien



Isothermes d'Andrews

chauffage isochore d'un gaz Expérience des tubes de Natterer 1

• chauffe à $v < v_c$: la proportion de liquide augmente jusqu'à 100%

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien



Isothermes d'Andrews

chauffage isochore d'un gaz Expérience des tubes de Natterer 1

- chauffe à $v < v_c$: la proportion de liquide augmente jusqu'à 100%
- chauffe à $v > v_c$: la proportion de gaz augmente jusqu'à 100%

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien

Isothermes d'Andrews

chauffage isochore d'un gaz Expérience des tubes de Natterer 1

- chauffe à $v < v_c$: la proportion de liquide augmente jusqu'à 100%
- chauffe à $v > v_c$: la proportion de gaz augmente jusqu'à 100%
- chauffe à $v = v_c$: passe au fluide supercritique

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien



Isothermes d'Andrews

chauffage isochore d'un gaz Expérience des tubes de Natterer 1

- chauffe à $v < v_c$: la proportion de liquide augmente jusqu'à 100%
- chauffe à $v > v_c$: la proportion de gaz augmente jusqu'à 100%
- chauffe à $v = v_c$: passe au fluide supercritique
- problème de stockage des fluides en vase clos : si le titre en vapeur est trop faible, un chauffage conduit à 100% de liquide dont le chauffage conduit rapidement à une pression dangereuse

¹J. Natterer (1821-1901), chimiste, physicien et médecin autrichien



Opalescence critique

transition au volume critique





Opalescence critique

- transition au volume critique
- ▶ phénomène d'opalescence critique. $\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_T = 0$ ie compressibilité infinie : des grandes fluctuations de densité diffusent beaucoup la lumière





Opalescence critique

- transition au volume critique
- ▶ phénomène d'opalescence critique. $\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_T = 0$ ie compressibilité infinie : des grandes fluctuations de densité diffusent beaucoup la lumière
- le fluide supercritique est un très bon solvant qui perd cette propriété quand on baisse sa pression : décaféination par CO2 supercritique





Introduction

Ébullition et évaporation

les changements d'état de H_2O qu'on observe ne font pas intervenir qu'un seul corps pur : ils se produisent en contact avec l'air

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

Détente de SF₆

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

Détente de SF₆

• on a toujours $P_{(1)}(SF_6) = P_{(q)}(SF_6)$

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

Détente de SF₆

- on a toujours $P_{(1)}(SF_6) = P_{(g)}(SF_6)$
- une détente brutale le met hors d'équilibre

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

Détente de SF₆

- on a toujours $P_{(1)}(SF_6) = P_{(g)}(SF_6)$
- une détente brutale le met hors d'équilibre
- on observe l'ébullition de SF_{6(I)} pour augmenter P(SF₆) et revenir à l'équilibre



Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

 $H_2O_{(I)}$ er contact avec une atmosphère sèche à $P_0: P_{(g)}(H_2O) = 0$ initialement

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

 $H_2O_{(I)}$ en contact avec une atmosphère sèche à $P_0: P_{(g)}(H_2O) = 0$ initialement

• équilibre liquide vapeur réalisé pour $P_{(q)}(H_2O) = P_s(T)$

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

 $H_2O_{(I)}$ er contact avec une atmosphère sèche à $P_0: P_{(g)}(H_2O) = 0$ initialement

- équilibre liquide vapeur réalisé pour $P_{(a)}(H_2O) = P_s(T)$
- on a toujours $P_{(1)} = P_0$ mais $P_{(q)}(H_2O) < P_0$

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

 $H_2O_{(I)}$ en contact avec une atmosphère sèche à $P_0: P_{(g)}(H_2O) = 0$ initialement

- équilibre liquide vapeur réalisé pour $P_{(a)}(H_2O) = P_s(T)$
- on a toujours $P_{(1)} = P_0$ mais $P_{(q)}(H_2O) < P_0$
- ▶ pour $P_0 > P_s(T)$ (ie $\theta \le 100$ °C): seule la surface du liquide « est en déséquilibre » → évaporation jusqu'à $P_{(0)}(H_2O) = P_s(T)$

Ébullition et évaporation

Définition (Ébullition et évaporation)

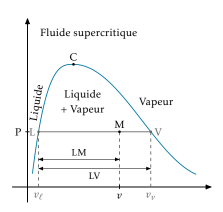
L'évaporation est la production de vapeur à la surface du liquide, sans production de bulles. C'est un phénomène beaucoup plus lent, qui se produit quand la pression du liquide est supérieure à la pression de vapeur saturante.

L'ébullition est la production de vapeur au sein du liquide, avec production de bulles. C'est un phénomène rapide, qui se produit quand la pression du liquide est inférieure à la pression de vapeur saturante.

 $H_2O_{(I)}$ en contact avec une atmosphère sèche à $P_0: P_{(g)}(H_2O) = 0$ initialement

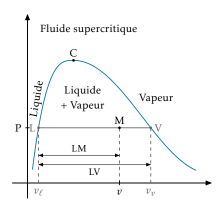
- équilibre liquide vapeur réalisé pour $P_{(a)}(H_2O) = P_s(T)$
- on a toujours $P_{(1)} = P_0$ mais $P_{(g)}(H_2O) < P_0$
- pour $P_0 > P_s(T)$ (ie $\theta \le 100$ °C) : seule la surface du liquide « est en déséquilibre » → évaporation jusqu'à $P_{(0)}(H_2O) = P_s(T)$

on peut lire graphiquement sur le palier d'une isotherme d'Andrews les proportions de liquide et de gaz :



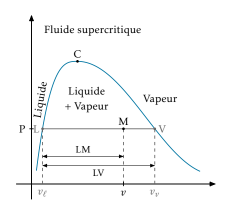
on peut lire graphiquement sur le palier d'une isotherme d'Andrews les proportions de liquide et de gaz :

sur la courbe d'ébullition $v = v_{\ell}(T)$



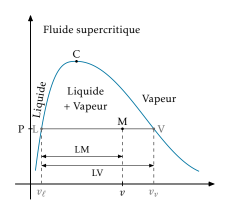
on peut lire graphiquement sur le palier d'une isotherme d'Andrews les proportions de liquide et de gaz :

- sur la courbe d'ébullition $v = v_{\ell}(T)$
- sur la courbe de rosée $v = v_v(T)$



on peut lire graphiquement sur le palier d'une isotherme d'Andrews les proportions de liquide et de gaz :

- sur la courbe d'ébullition $v = v_{\ell}(T)$
- sur la courbe de rosée $v = v_v(T)$
- pour un mélange \$ v_ℓ(T)≤ v≤ v_v(T)\$



Composition d'un système diphasé

Définition (Titres massiques)

On nomme titre massique en vapeur, notée x_v (resp. liquide, notée x_l) le rapport de la masse de vapeur sur la masse totale $x_v = \frac{m_v}{m_v + m_l}$ (resp. $x_l = \frac{m_l}{m_v + m_l}$).

Composition d'un système diphasé

Définition (Titres massiques)

On nomme titre massique en vapeur, notée x_v (resp. liquide, notée x_l) le rapport de la masse de vapeur sur la masse totale $x_v = \frac{m_v}{m_v + m_l}$ (resp. $x_l = \frac{m_l}{m_v + m_l}$).

Théorème (Théorème des moments)

Le titre massique en vapeur s'exprime en fonction du volume massique global v du mélange hétérogène et des volumes massiques du liquide pur $v_{(l)}(T)$ et de la vapeur seule $v_v(T)$ selon :

$$x_{\nu} = \frac{\nu - \nu_l(T)}{\nu_{\nu}(T) - \nu_l(T)} = \frac{LM}{LV}.$$

Définition (Retards aux changements d'état)

On nomme:

surfusion la présence de liquide pour $T < T_{fus}(P)$, proche de la courbe de fusion.

vapeur sursaturée une vapeur présente pour $T < T_{\text{vap}}(P)$, proche de la courbe de vaporisation.

liquide sursaturé un liquide présent pour $T > T_{\text{vap}}(P)$, proche de la courbe de vaporisation.

Ces états sont dits métastables : ils disparaissent dès qu'on perturbe le système, mécaniquement ou en y introduisant un germe (de solidification, liquéfaction)

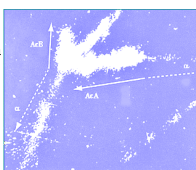
Échelles d'étude
Description d'un système thermodynamiqu
États de la matièr
(quation d'état d'un système thermodynamiqu

Diagramme P,T Étude de l'équilibre liquide/vapeur en coordonnées de Clapeyron

Surfusions de Sn, H₂O



vapeur sursaturée: chambre à brouillard pour la détection de particules chargées https://www.youtube.com/watch?v=VFVZU2YwwJ4https://www.youtube.com/watch?v=QCAV1MTBMe0https://www.youtube.com/watch?v=1344Pd9w5no



liquide sursaturé : chambre à bulles pour la détection de particules chargées



- définitions des transformations (iso T/P,V mono T/P)
- définition de la température
- caractéristiques des transferts thermiques
- équation d'état du gaz parfait
- courbes de changement d'état : zones (P,T) isothermes en coordonnées de Clapeyron
- théorème des moments