Module 2A002 - page 1/2

2A002, Bases de Thermodynamique

Lundi 18 juin 2018 – Durée : 2 heures.

Tout document interdit. Les calculatrices, baladeurs et autres appareils électroniques sont interdits.

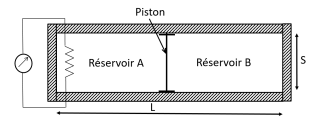
Exercice 1 – Cylindre à deux compartiments. Piston diatherme (barème indicatif : 8 points)

Un cylindre fermé horizontal de longueur totale intérieure L et de section intérieure S est divisé en deux compartiments A et B par un piston d'épaisseur négligeable, coulissant librement sans frottement. Les parois du cylindre sont adiabatiques, la paroi du piston est diatherme. Une résistance est placée dans le réservoir A, prête à être alimentée. On néglige dans tout l'exercice les capacités thermiques du piston et de la résistance chauffante.

Les compartiments A et B contiennent chacun N moles de gaz parfait. On note γ le rapport des capacités calorifiques du gaz, R la constante universelle des gaz parfaits.

Initialement le système est à l'équilibre, et le gaz du compartiment A est à la température $T_A^0 = T_0$ et à la pression $p_A^0 = p_0$ données. Ensuite, le gaz du compartiment A est porté très lentement à la température $T_A^1 = T_1$ à l'aide de la résistance chauffante, et on note Q l'apport de chaleur correspondant (Figure 1). La transformation est supposée réversible pour A et pour B. On note (1) l'état final.

Pour les applications numériques : $S=10~{\rm cm^2},~L=1~{\rm m},~p_0=1~{\rm bar},~T_0=300~{\rm K},~T_1=400~{\rm K},~\gamma=5/3,~R=8.31\simeq\frac{25}{3}~{\rm J.kg^{-1}.K^{-1}}.$



- 1. Caractériser totalement, en fonction des données, l'état initial (0) du gaz dans le compartiment A ainsi que dans le compartiment B : température, pression, volume, nombre de moles. Justifier les résultats. Effectuer les applications numériques en unités SI (tous les calculs sont simples et seont effectués sans calculatrice).
- 2. Faire de même pour l'état final (1) de A et B et effectuer les applications numériques.
- 3. On considère le système constitué du gaz à l'intérieur du compartiment A. Exprimer en fonction des données la variations d'énergie interne ΔU_A , le travail W_A et la quantité de chaleur Q_A échangés avec le milieu extérieur. Effectuer les applications numériques.
- 4. Faire de même pour le système constitué du gaz à l'intérieur du compartiment B, et exprimer en fonction des données ΔU_B , W_B et Q_B . Effectuer les applications numériques.
- 5. On considère le système constitué par l'ensemble des gaz des compartiments A et B. Calculer la quantité de chaleur Q apportée par la résistance chauffante et effectuer l'application numérique. Donner l'expression, en fonction des données, de la variation d'entropie ΔS de ce système, de l'entropie échangée avec le milieu extérieur S_{tr} et de la production d'entropie S_{pr} . Faire les applications numériques (indication : $\ln(4/3) \simeq 0.28$).
- 6. Représenter la transformation (01) pour le gaz contenu dans le compartiment A et pour le gaz contenu dans le compartiment B sur un diagramme de Clapeyron.
- 7. On repart de l'état initial, et on n'alimente plus la résistance. On effectue maintenant le chauffage du compartiment A par contact avec une source de chaleur maintenue à la température T_1 (la paroi gauche du cylindre est rendue diatherme). Faire un schéma de cette nouvelle expérience. L'état final des contenus des compartiments A et B est-il modifié?

Pour le système constitué par l'ensemble des gaz des compartiments A et B, donner à nouveau l'expression en fonction des données, de la variation d'entropie, de l'entropie échangée avec le milieu extérieur et de la production d'entropie. Commenter le résultat.

Module 2A002 - page 2/2

Exercice 2 – Questions de cours (barème indicatif : 5 points)

Soit un système constitué par N moles d'un gaz parfait dont la capacité calorifique à volume constant C_v est constante.

1. Donner l'expression en variables (T,V) de la chaleur élémentaire δQ et du travail élémentaire δW échangés avec l'extérieur lors d'une transformation réversible.

- 2. En déduire l'expression en variables (T, V) de la variation élémentaire d'énergie interne et de la variation élémentaire d'entropie.
- 3. Montrer mathématiquement que la variation élémentaire d'énergie interne et la variation élémentaire d'entropie sont des différentielles totales exactes.
- 4. Déduire des questions précédentes que l'énergie interne du gaz parfait est donnée par $U(T,V)=C_vT+K_1$, et que son entropie est $S(T,V)=C_v\ln T+NR\ln V+K_2$, avec K_1 , K_2 des constantes réelles.
- 5. Reprendre le déroulé des questions 1,2,3,4 dans le cas d'un solide rigide dont la capacité calorifique est constante et notée C. En déduire que l'énergie interne de ce solide est donnée par $U(T,V)=CT+K_3$ et que son entropie est $S(T,V)=C\ln T+K_4$, avec K_3 , K_4 des constantes réelles.

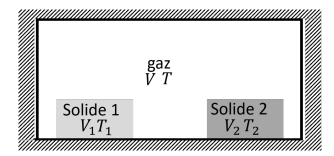
Exercice 3 – Système en contact avec deux sources à température variable (barème indicatif : 7 points)

Dans cet exercice on pourra utiliser les résultats des questions de cours précédentes.

On considère N moles d'un gaz parfait dont la capacité calorifique à volume constant C_v est constante, initialement en équilibre à la température T_0 , occupant le volume V_0 . Ce gaz est placé dans une enceinte rigide adiabatique, dans lequel on a placé deux solides identiques, de capacité calorifique constante notée C, de volume constant $V_1 = V_2$, l'un à la température initiale T_{10} , l'autre à la température initiale T_{20} (avec $T_{10} \neq T_{20}$, différentes de T_0). Dans l'équilibre final, le gaz ainsi que les solides sont à la même température T_f .

On fait les hypothèses suivantes :

- (a) Les solides sont de bons conducteurs thermiques, si bien que leur température est (spatialement) uniforme pendant toute l'évolution du système. On note T_1 la température du solide 1 et T_2 celle du solide 2. Ces deux températures évoluent pendant la transformation.
- (b) La capacité calorifique du gaz est négligeable devant celle des solides.



- 1. En appliquant le premier principe de la thermodynamique au système constitué de l'ensemble (gaz + solide 1 + solide 2), et en appliquant l'hypothèse (b), exprimer la température T_f uniquement en fonction de T_{10} et T_{20} .
- 2. Donner l'expression en fonction des données de la variation d'entropie de chacun des deux solides et du gaz. Pourquoi peut-on considérer que la variation d'entropie du gaz est négligeable?
- 3. On considère le système constitué de l'ensemble (gaz + solide 1 + solide 2). Pour ce système, donner l'expression en fonction des données de la variation d'entropie ΔS , de l'entropie échangée avec le milieu extérieur S_{tr} , et de la production d'entropie S_{pr} . Calculer le signe de la production d'entropie. Le second principe est-il respecté?
- 4. En appliquant le premier principe au système constitué par le solide 1 seul, donner l'expression de la quantité de chaleur élémentaire échangée entre le solide 1 et le gaz lors de la transformation. Faire de même pour le système constitué du solide 2 seul. En déduire alors, en utilisant l'hypothèse (a), l'entropie échangée entre le système constitué par le gaz seul et son milieu extérieur.
- 5. Donner alors la production d'entropie pour le système constitué par le gaz seul. Commenter le résultat obtenu.

1)
$$P_{A}^{2} V_{A}^{0} = NR T_{A}^{0}$$
 (loi des G.P.)
 $G_{A}^{0} V_{A}^{0} = |0 \times 10^{-4} \times 0.5 = 5 \times 10^{-24} \text{ m}^{3}$
 $P_{A}^{0} = P_{0} = 10^{5} P_{0}$
 $T_{A}^{0} = T_{0} = 3000 \text{ K}$

2)
$$p_A^{\dagger} V_A^{\dagger} = NRT_A^{\dagger} = NRT_A^{\dagger}$$
 or $T_B^{\dagger} = T_A^{\dagger}$ (piston diatherme) of $p_B^{\dagger} = P_A^{\dagger}$ (piston a equilibre)

$$PA = PB = \frac{NRTA}{V_A^4} = \frac{10}{5} \frac{25}{3} \times \frac{400}{3} \times \frac{400$$

3)
$$\Delta U_A = C_v \left(T_A^i - T_A^o\right) = \frac{NR}{8-1} \left(T_A^i - T_A^o\right)$$

 $W_A = O\left(\cos dV = O\right)$

$$\Rightarrow Q_{A} = \Delta U_{A} \quad (1 - poly)$$

$$AN: \Delta U_{A} = \frac{10}{5}, \frac{25}{3} \times \frac{1}{(\frac{5}{3} - 1)} \times 100 = \frac{500 \times 10^{-1}}{3(\frac{5}{3} - 1)} = \frac{500 \times 10^{-1}}{5 - 3}$$

$$= 250 \quad J = Q_{A}$$

4) de même
$$\Delta U_B = \frac{NR}{V-1}(T_B^1 - T_{B^0}) = \Delta U_A = 25$$
 J
 $W_B = 0$ et $Q_B = \Delta U_B = 25$ J

5)
$$\Delta U_{A+B} = \Delta U_A + \Delta U_B = \underbrace{W_{A+B}}_{=0} + Q$$

$$\Delta S_{A+B} = \frac{2NR}{8-1} \ln \frac{T_2}{T_0}$$
 (gaz parfair) = $\int_0^1 \frac{8Q^{10}}{T}$

$$Str = \int \frac{\delta Q}{T} = \Delta S_{A+B} \qquad AN \qquad Str = \Delta S_{A+B} = 0.14 \overline{K}$$

Même état final car mî. TA = TB = TI et PA = PB = même état-

$$\Delta S_{(A+B)} = \frac{2NR}{8-1} \ln \frac{T_i}{T_0}$$

=> Spr =
$$\Delta$$
 Spr + B) - Str = $\frac{2NR}{8-1}$ [ln $\frac{T}{5}$ - 1 + $\frac{T}{5}$]
On monthe Spr > 0 => Transf. indiversible.

$$f(x) = \ln x - 1 + \frac{1}{x}$$

$$f'(x) = \frac{1}{x} - \frac{1}{x^2} = \frac{x - 1}{x^2} > 0 \quad \text{pour } x > 1$$

$$\frac{x}{f(x)} + \frac{1}{f(x)} = 0$$

1)
$$SQ = C_V dT + p dV = C_V dT + NRT dV$$

 $SW = -p dV$

3)
$$\left(\frac{\partial Cd}{\partial V}\right) = 0$$
 or $\left(\frac{\partial O}{\partial T}\right) = 0$ or $\left(\frac{\partial O}{\partial T}\right)$

$$(3V(T)/T)$$

$$(3V($$

$$\begin{cases} \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{V} = \frac{C_{V}}{T} \\ \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{V} = \frac{C_{V}}{T} \end{cases} = \begin{cases} S = C_{V} \ln T + f(V) \Rightarrow \frac{\partial S}{\partial V} = f'(V) \\ f'(V) = \frac{NR}{V} \Rightarrow f(V) = NR \ln V + K_{0} \end{cases}$$

5) Solide rigide
$$SQ = CdT + 0$$

$$SW = 0$$

$$\frac{\partial U}{\partial U} = 0 = \frac{\partial 0}{\partial T} \qquad eT \qquad (C) = 0 = \frac{\partial 0}{\partial V} \qquad (C)$$

$$\frac{\partial U}{\partial U} = 0 = \frac{\partial 0}{\partial T} \qquad eT \qquad (C) = 0 = \frac{\partial 0}{\partial V} \qquad (C)$$

$$\frac{\partial U}{\partial U} = 0 \qquad f(V) = 0 \qquad f(V) = K_3$$

$$\frac{\partial U}{\partial V} = 0 \qquad f(V) = 0 \qquad f(V) = K_3$$

$$\frac{\partial U}{\partial V} = 0 \qquad f(V) = 0 \qquad f(V) = K_4$$

$$\frac{\partial S}{\partial V} = 0 \qquad f(V) = 0 \qquad f(V) = K_4$$

$$\frac{\partial S}{\partial V} = 0 \qquad f(V) = K_4$$

1)
$$\Delta U = C_v (T_g - T_o) + 2C(T_g - T_{10}) + C(T_g - T_{20}) = Q + W$$

$$\Rightarrow (C_v + 2C) T_g = C_v T_o + C T_{10} + C T_{20}$$

$$T_g = C T_{10} + T_{20} + C_v T_o \approx T_{10} + T_{20}$$

$$C_v + 2C$$

$$mégligé$$

2)
$$\Delta S_{g} = C_{10} \ln \frac{T_{g}}{T_{0}}$$
 $\Delta S_{1} = C \ln \frac{T_{g}}{T_{10}} \Delta S_{2} = C \ln \frac{T_{g}}{T_{0}}$
3) $\Delta S_{2} = C \ln \frac{T_{g}}{T_{10}} + \ln \frac{T_{g}}{T_{20}} = C \ln \frac{T_{g}^{2}}{T_{10}T_{20}} = C \ln \frac{T_{10}T_{20}}{4T_{10}T_{20}}$

$$\Rightarrow S_{pn} = \Delta S = C \ln \frac{(t_0 + T_{20})^2}{4 + T_{10} + T_{20}}$$

Signe de Sp.?

$$(T_{10} + T_{20})^2 \ge 4T_{10}T_{20}$$
?

 $(T_{10} + T_{20})^2 \ge 4T_{10}T_{20}$?

 $(T_{10} + T_{20})^2 + 2T_{20}T_{20} \ge 4T_{10}T_{20}$?

 $(T_{10} + T_{20})^2 - 2T_{10}T_{20} \ge 0$?

(solide 2)
$$dU = CdT_2 = \delta Q \text{ solide } 2 \rightarrow gaz = -\delta Q gaz \rightarrow \text{ solide } 2$$

$$Strgaz = \int_0^1 + \frac{\delta Q gaz}{T_1} \rightarrow \text{ solide } 1 + \int_0^1 \frac{\delta Q gaz}{T_2} \rightarrow \text{ solide } 2$$

$$= -\int_0^{T_2} \frac{CdT_1}{T_1} - \int_0^{T_2} \frac{CdT_2}{T_2}$$

$$= -C \ln T_2 - C \ln T_2 = -C \ln T_2^2$$

$$= -C \ln T_2 - C \ln T_2 = -C \ln T_2^2$$