## Rappels de thermodynamique

Vincent Le Chenadec

MFT-3-1-2 2021/2022

## Fonctions homogènes

#### Définition

Une fonction  $f\colon \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$  est dite positivement homogène de degré k si

$$\forall \lambda > 0, \quad f(\lambda x_1, \ldots, \lambda x_n) = \lambda^k f(x_1, \ldots, x_n).$$

#### Propriété

Si f est différentiable, alors ces dérivées partielles premières sont homogènes de degré k-1.

#### Identité d'Euler

Une fonction de plusieurs variables  $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$  différentiable en tout point est positivement homogène de degré k si et seulement si la relation suivante, appelée identité d'Euler, est vérifiée

$$\forall x = (x_1, \ldots, x_n) \in \mathbb{R}^n, \quad \sum_{i=1}^n x_i \left(\frac{\partial f}{\partial x_i}\right)_{x_{i \neq i}} = kf(x).$$

- ▶ Une grandeur intensive correspond à k = 0;
- Une grandeur extensive à k = 1.

#### Grandeurs d'état

- La pression : *p* (exprimée en Pa)
- La température : T (exprimée en K)
- Les quantités de matière (exprimées en mol)
  - ▶ De l'espèce  $i \in [1, N]$  :  $n_i$
  - ► Totale :  $n = \sum_{i=1}^{N} n_i$
- Le volume molaire V (exprimé en  $m^3 \text{ mol}^{-1}$ )
- L'énergie interne molaire U (exprimée en  $J \text{ mol}^{-1}$ )
- L'entropie molaire S (exprimée en  $J K^{-1} mol^{-1}$ )
- ► H, F...

## Fonctions d'état usuelles

► Énergie interne molaire

$$(nU) = T(nS) - p(nV) + \sum_{i=1}^{N} (n_i \mu_i)$$

Énergie libre molaire (ou énergie de Helmholtz)

$$(nF) = (nU) - T(nS) = -p(nV) + \sum_{i=1}^{N} (n_i \mu_i)$$

► Enthalpie molaire

$$(nH) = (nU) + p(nV) = T(nS) + \sum_{i=1}^{N} (n_i \mu_i)$$

► Enthalpie libre molaire (ou énergie de Gibbs)

$$(nG) = (nH) - T(nS) = \sum_{i=1}^{N} (n_i \mu_i)$$

## Convexité et transformation de Legendre

Variables conjuguées

Grandeur extensive	Grandeur intensive
(nV)	-p
( <i>nS</i> )	T
n <sub>i</sub>	$\mu_{i}$

Variables naturelles

Grandeur d'état	Variables naturelles
(nU)	$(V, nS, n_1, \ldots, n_N)$
(nH)	$(p, nS, n_1, \ldots, n_N)$
(nF)	$(V, T, n_1, \ldots, n_N)$
(nG)	$(p, T, n_1, \ldots, n_N)$
	·

### Identités fondamentales

► Énergie interne

$$d(nU) = Td(nS) - pd(nV) + \sum_{i=1}^{N} \mu_i dn_i$$

Énergie libre

$$d(nF) = -(nS) dT - pd(nV) + \sum_{i=1}^{N} \mu_i dn_i$$

Enthalpie

$$d(nH) = Td(nS) + (nV)dp + \sum_{i=1}^{N} \mu_i dn_i$$

► Enthalpie libre

$$\mathrm{d}\,(nG) = -\,(nS)\,\mathrm{d}\,T + (nV)\,\mathrm{d}\,p + \sum_{i=1}^N \mu_i\mathrm{d}\,n_i$$
 {#eq:fondamentalgibbs}

### Relation de Gibbs-Duhem

$$(nV) dp - (nS) dT = \sum_{i=1}^{N} n_i d\mu_i.$$

{#eq:gibbsduhem}

### Grandeurs molaires pures

- ► Lorsque un seul constituant (*i*) rentre dans la composition d'un milieu, on parlera de substance pure.
- ▶ On notera  $U_i$ ,  $G_i$ , . . . , les grandeurs molaires associées à cette substance pure.
- ▶ On aura notamment l'énergie interne molaire

$$U_i: \begin{bmatrix} \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}, \\ (S, V) \mapsto U_i(S, V). \end{bmatrix}$$

## Grandeurs molaires partielles

▶ Pour toute grandeur molaire *A*, on définit les grandeurs molaires partielles

$$\overline{A}_{i} \triangleq \left(\frac{\partial (nA)}{\partial n_{i}}\right)_{p,T,n_{j\neq i}}$$

Le volume molaire partiel est donc défini comme

$$\overline{V}_i \triangleq \left(\frac{\partial (nV)}{\partial n_i}\right)_{p,T,n_{i\neq i}}$$

► Et l'entropie molaire partielle

$$\overline{S}_{i} \triangleq \left(\frac{\partial (nS)}{\partial n_{i}}\right)_{p,T,n_{j\neq i}}$$

On montre facilement que

$$\overline{G}_i \triangleq \left(\frac{\partial (nG)}{\partial n_i}\right)_{n,T,n,u} \triangleq \mu_i$$

▶ On définit enfin l'énergie interne partielle

$$\overline{U}_i \triangleq T\overline{S}_i - p\overline{V}_i + \mu_i$$

On montre (théorème d'Euler)

$$(nV) = \sum_{i=1}^{N} n_i \overline{V}_i$$
 et  $(nS) = \sum_{i=1}^{N} n_i \overline{S}_i$ 

- $\{\#$ eq:partialeuler $\}$
- ▶ De telles relations existent pour toutes les grandeurs molaires partielles

$$(nA) = \sum_{i=1}^{N} n_i \overline{A}_i$$
 ou  $A = \sum_{i=1}^{N} x_i \overline{A}_i$ 

$$d(nA) = \left(\frac{\partial (nA)}{\partial p}\right)_{T,\mathbf{n}} dp + \left(\frac{\partial (nA)}{\partial T}\right)_{p,\mathbf{n}} dT + \sum_{i=1}^{N} \left(\frac{\partial (nA)}{\partial n_i}\right)_{p,T,n_{i\neq i}} dn_i,$$

donc en reconnaissant  $\overline{A}_i$  dans le dernier terme, et en notant que

$$\left(\frac{\partial (nA)}{\partial p}\right)_{T,\mathbf{n}} = n\left(\frac{\partial (A)}{\partial p}\right)_{T,\mathbf{n}} \quad \text{et} \quad \left(\frac{\partial (nA)}{\partial T}\right)_{\mathbf{n},\mathbf{n}} = n\left(\frac{\partial (A)}{\partial T}\right)_{\mathbf{n},\mathbf{n}},$$

 $\langle OP \rangle_{T,n} \langle OP \rangle_{T,x} \langle OI \rangle$ 

on trouve

$$n\left[\mathrm{d}A - \left(\frac{\partial A}{\partial p}\right)_{T,\mathbf{x}} \mathrm{d}p - \left(\frac{\partial A}{\partial T}\right)_{p,\mathbf{x}} \mathrm{d}T - \sum_{i=1}^{N} \overline{A}_{i} \mathrm{d}x_{i}\right] + \left[A - \sum_{i=1}^{N} x_{i} \overline{A}_{i}\right] = 0.$$

 $dA = \left(\frac{\partial A}{\partial p}\right)_{T,\mathbf{x}} dp + \left(\frac{\partial A}{\partial T}\right)_{p,\mathbf{x}} dT + \sum_{i=1}^{N} \overline{A}_{i} dx_{i}$ 

► En notant enfin que la différentielle de

$$A = \sum_{i=1}^{N} x_i \overline{A}_i$$

vaut

$$\mathrm{d}A = \sum_{i} x_{i} \mathrm{d}\overline{A}_{i} + \sum_{i} \overline{A}_{i} \mathrm{d}x_{i},$$

on trouve en substituant dans la diapo précédente la relation de Gibbs-Duhem

$$\sum_{i} x_{i} d\overline{A}_{i} = \left(\frac{\partial A}{\partial p}\right)_{T, \mathbf{x}} dp + \left(\frac{\partial A}{\partial T}\right)_{p, \mathbf{x}} dT$$

D'après la relation fondamentale @eq:fondamentalgibbs

On en déduit

$$\overline{V}_i = \left(\frac{\partial \mu_i}{\partial p}\right)_{T,n_j} \quad \mathrm{et} \quad \overline{S}_i = -\left(\frac{\partial \mu_i}{\partial T}\right)_{p,n_j}$$

 $\mathrm{d}\mu_i = \overline{V}_i \mathrm{d}p - \overline{S}_i \mathrm{d}T + \sum_{i=1}^N \left(\frac{\partial \mu_i}{\partial x_i}\right)_{\mathbf{p}, T, \mathbf{p}, \mathbf{w}} \mathrm{d}x_i$ 

#### Densités

Concentration (ou densité molaire) de l'espèce i

$$\forall i \in \llbracket 1, N 
rbracket, \quad c_i = \frac{n_i}{nV}$$

et totale

$$c=\sum_{i=1}^{N}c_{i}$$

On déduit de @eq:partialeuler

$$\sum_{i=1}^{N} c_i \overline{V}_i = \frac{nV}{nV} = 1 \quad \text{et} \quad \sum_{i=1}^{N} c_i \overline{S}_i = \frac{nS}{nV} = \frac{S}{V} = S$$

► Masse volumique

Volume spécifique

$$\forall i \in \llbracket 1, N 
rbracket, \quad \rho_i = \frac{m_i}{nV} = \frac{M_i n_i}{nV}$$

 $v=\frac{1}{\rho}$ 

$$orall i \in \llbracket 1,N 
rbracket, \quad 
ho_i = rac{m_i}{nV} = rac{m_i}{n}$$
 où  $M_i$  dénote la masse molaire

La relation de Gibbs-Duhem (@eq:gibbsduhem) peut facilement se réécrire sous la forme

$$\mathrm{d}p - s\mathrm{d}T = \sum_{i=1}^n c_i \mathrm{d}\mu_i.$$

# Fractions (ou titres)

► On définit les titres molaires comme suit

$$\forall i \in \llbracket 1, N \rrbracket, \quad x_i = \frac{c_i}{c} = \frac{n_i}{n}$$

# Équilibre

- Deux systèmes A et B sont à l'équilibre
  - ▶ Mécanique lorsque  $p_A = p_B$ ;
  - ► Thermique lorsque  $T_A = T_B$ ;
  - ► Chimique lorsque  $\mu_A = \mu_B$ .
- Enfin, on parlera également d'équilibre cinématique lorsque  $v_A = v_B$ .

#### Relation de Helmholtz

$$\left(\frac{\partial U_i}{\partial V}\right)_T = T^2 \left[\frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{p}{T}\right)\right]_V$$

#### Démonstration

- 1. Exprimer la différentielle de  $U_i$  par rapport à V et T.
- 2. Utiliser cette expression pour réécrire la relation fondamentale

$$\mathrm{d}S_i = \frac{1}{T}\mathrm{d}U_i + \frac{p}{T}\mathrm{d}V.$$

en fonction de  $\mathrm{d}V$  et  $\mathrm{d}T$ .

- 3. Utiliser que la condition d'intégrabilité pour obtenir la relation de Helmholtz.  $S_i(U_i, V)$  en fonction la différentielle de  $U_i$  par rapport à V et T.
- 4. Montrer que dans le modèle du gaz parfait,  $U_i$  ne dépend pas du volume.
- 5. Qu'en est-il de l'équation d'état de van der Waals ?

## Relation de Gibbs-Helmholtz

$$\left[\frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{G_i}{T}\right)\right]_p = -\frac{H_i}{T^2}$$

# Cœfficients thermoélastiques

► Dilatation thermique isobare

$$\alpha = \frac{1}{V} \left( \frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P}$$

Augmentation de pression isochore

$$\beta = \frac{1}{P} \left( \frac{\partial P}{\partial T} \right)_V$$

Compressibilité isotherme

$$\chi_T = -\frac{1}{V} \left( \frac{\partial V}{\partial p} \right)_T$$

# Cœfficients calorimétriques

 Les capacités calorifiques à volume et pression constantes sont définies par

$$C_{Vi} = \left(\frac{\partial U_i}{\partial T}\right)_V$$

et

$$C_{pi} = \left(\frac{\partial H_i}{\partial T}\right)_V$$

► Elles s'expriment toutes deux en JK<sup>-1</sup> mol<sup>-1</sup>