

THERMODYNAMIQUE

Deuxième partie



LES PRINCIPES DE LA THERMODYNAMIQUE

et l'étude des corps purs

LES PRINCIPES DE LA THERMODYNAMIQUE

et l'étude des corps purs réels

Sommaire

I. BILAN D'ÉNERGIE entre deux états d'équilibre connus

I.1. Le premier principe de la thermodynamique	1
I.2. Application du premier principe aux gaz parfaits.....	4
I.3. Synthèse	8

II. PRÉVISION DE L'ÉTAT FINAL d'un système évoluant librement

II.1. L'irréversibilité et l'entropie	11
II.2. Le deuxième principe de la thermodynamique	15
II.3. Prolongation de la notion d'entropie	20
II.4. Transformations réversibles des gaz parfaits	23
II.5. Synthèse	26

III. ÉTUDE DES CORPS PURS RÉELS

III.1. Tables thermodynamiques des vapeurs surchauffées	27
III.2. Équilibre liquide-vapeur en vase clos	28
III.3. Étude complète d'un corps pur diphasé	35
III.4. Tables thermodynamiques des équilibres liquide-vapeur	37
III.5. Vaporisation spontanée à la surface libre d'un liquide	40

ANNEXES

A1. Diagrammes entropiques.....	45
A2. Cavitation	47

II. PRÉVISION DE L'ÉTAT D'ÉQUILIBRE FINAL D'UN SYSTÈME ÉVOLUANT LIBREMENT

II.1. L'irréversibilité et l'entropie

a) Insuffisances du 1^{er} principe

Certaines transformations satisfaisant le premier principe¹ ne se réalisent pas en réalité.

— La chaleur passe toujours **spontanément**² d'un corps chaud vers un corps froid, jamais l'inverse³.

— Si l'on met en communication une bouteille remplie de gaz et une autre bouteille vide, le gaz occupe très vite la totalité du volume offert, jamais l'inverse⁴.

— Lors du freinage d'un véhicule, la température des freins s'élève. En revanche, il n'est pas possible de faire avancer le véhicule en chauffant les freins⁵...

En d'autres termes, le premier principe ne peut pas prévoir le **sens d'évolution** des systèmes réels et il est nécessaire d'introduire un **critère de prévision** (sous forme d'un deuxième principe) tenant compte de l'**irréversibilité du temps** (« la flèche du temps »).

b) Transformations irréversibles

Considérons une enveloppe isolée constituée de deux compartiments séparés par une cloison. Chaque

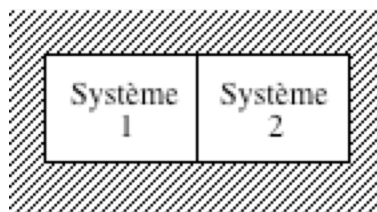
¹ Donc équivalentes en termes énergétiques.

² Une **transformation spontanée** désigne une **évolution « naturelle »** (pas obligatoirement brutale ou rapide), sans intervention extérieure, en particulier sans apport d'énergie.

³ De même, on ne voit jamais deux corps à la même température échanger spontanément de la chaleur de telle sorte que la température de l'un s'élève et que celle de l'autre diminue.

⁴ On n'observe jamais le gaz revenir spontanément dans sa bouteille initiale en laissant l'autre de nouveau vide.

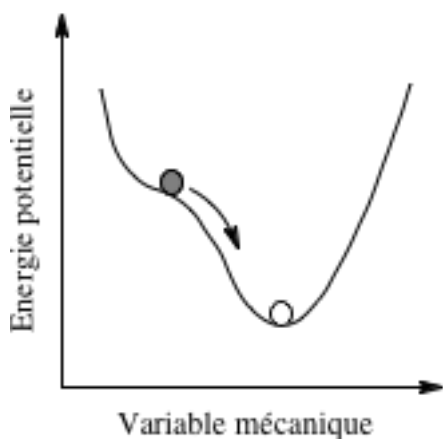
⁵ Pourtant ce moteur serait très intéressant : il permettrait de fournir du travail en absorbant simplement de la chaleur au milieu ambiant (donc gratuitement car la chaleur du milieu ambiant est immédiatement disponible partout).



compartiment contient un système simple dont les conditions initiales sont connues⁶. La cloison représente une *contrainte* qui empêche tout échange entre les deux systèmes⁷. La suppression de la contrainte⁸ va autoriser chaque système à évoluer spontanément (librement) vers un nouvel état d'équilibre⁹ si bien que l'on ne peut pas connaître les états d'équilibre intermédiaires.

Ces transformations, où seuls les états initial et final sont connus, sont dites « irréversibles » car elles ne peuvent pas revenir à l'état initial en repassant par les mêmes états intermédiaires (par exemple : mélange de liquides miscibles, détente d'un gaz dans le vide, réactions chimiques en général...)¹⁰.

c) Entropie d'un système



• Analogie mécanique

Les états d'équilibre stable d'un système mécanique correspondent aux minimums¹¹ de la fonction *énergie potentielle*. La construction d'une telle fonction¹² en thermodynamique a abouti à la notion d'**entropie**. Pour des raisons de cohérence avec l'ensemble de la physique, les équilibres thermodynamiques correspondent aux maximums de la fonction entropie.

• Définition

À tout système est associée une fonction appelée **entropie**¹³, notée S , dont la variation ne dépend que des **transferts thermiques** avec le milieu extérieur¹⁴. Pour une transformation infinitésimale, elle s'exprime par :

⁶ L'**équilibre du système** est parfaitement défini connaissant trois variables d'état indépendantes, par exemple P , V et T ou mieux n , U et V .

⁷ Cloison **imperméable** (pas de transfert de matière), **adiabatique** (pas de transfert de chaleur), **rigide** (pas de transfert de volume).

⁸ En rendant la cloison perméable à un transfert d'énergie ou de matière, ou bien en la rendant mobile...

⁹ Toutes les situations de la thermodynamique peuvent se ramener à ce problème modèle simple. L'**objectif fondamental** de la thermodynamique est alors de déterminer ce nouvel état d'équilibre et de calculer les conditions finales de chaque système. Jusqu'à présent, nous avons toujours disposé d'au moins un élément concernant l'état d'équilibre final des systèmes étudiés.

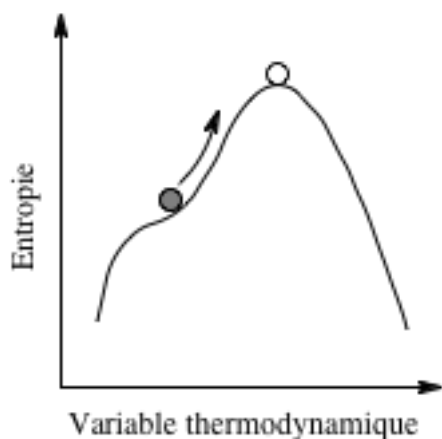
¹⁰ Parmi les phénomènes qui sont à l'origine de l'irréversibilité, on peut citer : les **flux de matière ou de chaleur** dus à des hétérogénéités de concentration ou de température et les **phénomènes de frottement** (mécanique ou visqueux) **ou d'hystérésis** (retard dans les variations d'une variable : déformation des caoutchoucs, aimantation d'un corps ferromagnétique...).

¹¹ Les maximums de la fonction énergie potentielle correspondent également à des états d'équilibre. Cependant, il s'agit d'**équilibres instables**.

¹² Ce travail, qui a occupé tout le XIX^e siècle, de Carnot à Boltzmann en passant par Clausius et Gibbs, constitue l'une des plus belles réussites de la physique.

¹³ Cette fonction **entropie** (dont le nom vient du grec « transformation ») a été introduite par le physicien allemand Rudolf Clausius en 1865 sur une base **purement formelle** indépendamment de toute hypothèse physique.

¹⁴ Tout transfert d'énergie **non thermique** (travail) est **sans effet** sur l'entropie d'un système.



$$dS \geq \frac{\delta Q}{T}$$

La température T est la **température** (absolue) à l'**interface de contact entre le système et la source chaleur** (milieu extérieur). L'entropie s'exprime en J.K^{-1} .

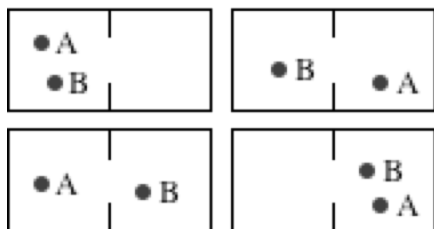
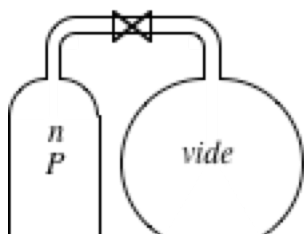
— Pour une transformation **réversible**¹⁵ :

$$dS = \frac{\delta Q_{\text{rev}}}{T}$$

— Pour une transformation **irréversible** :

$$dS > \frac{\delta Q_{\text{irrev}}}{T}$$

d) Signification physique de l'entropie



2 molécules

• Exemple macroscopique

Quelle est la pression d'équilibre d'un gaz mis en communication avec une enceinte vide ?

• Approche microscopique

Considérons deux molécules d'un gaz enfermées dans une boîte à deux compartiments communicants. En raison de leurs mouvements aléatoires, on a, à un instant donné, une chance sur quatre de trouver les deux molécules dans l'un des compartiments, mais on a deux chances sur quatre (une sur deux) d'en trouver une dans chaque compartiment¹⁶. La **probabilité** de trouver toutes les molécules dans un seul compartiment diminue considérablement dès que le nombre de molécules s'accroît¹⁷.

La **thermodynamique statistique** montre que l'entropie S d'un système est une fonction du nombre Ω des états microscopiques possibles¹⁸ pour produire un état macroscopique donné¹⁹ :

$$S = k \ln \Omega$$

Le coefficient k est la constante de Boltzmann²⁰ :

¹⁵ Comme la variation d'entropie du système dépend du **sens des transferts thermiques**, on a :

$$\Delta S(\text{syst}) > 0 \text{ si } Q > 0 \quad \text{ou} \quad \Delta S(\text{syst}) < 0 \text{ si } Q < 0.$$

¹⁶ On peut faire une **analogie** avec deux **pièces de monnaie** identiques que l'on jette : on a deux fois plus de chance de tomber sur un pile et un face que sur deux piles ou sur deux faces.

¹⁷ Avec quatre molécules, cette probabilité tombe déjà à 1/16. Pour **une mole** ($N = 6,02 \cdot 10^{23}$ molécules), cette probabilité est de $1/2^N$, autant dire pratiquement nulle. En revanche, la probabilité de trouver les molécules réparties par moitié dans les deux compartiments (ce qui correspond à l'égalité des pressions) devient très grande donc très probable.

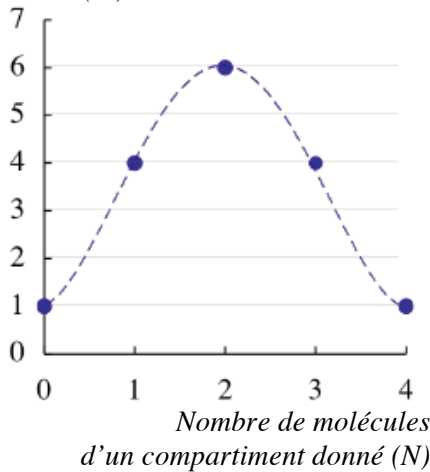
¹⁸ Ce nombre est appelé « **nombre de complexion** ».

¹⁹ Dans l'exemple précédent, avec deux molécules, il y a deux façons ($\Omega = 2$) de réaliser l'état défini par une molécule dans chaque compartiment. On a six façons ($\Omega = 6$) avec quatre molécules (deux dans chaque compartiment).

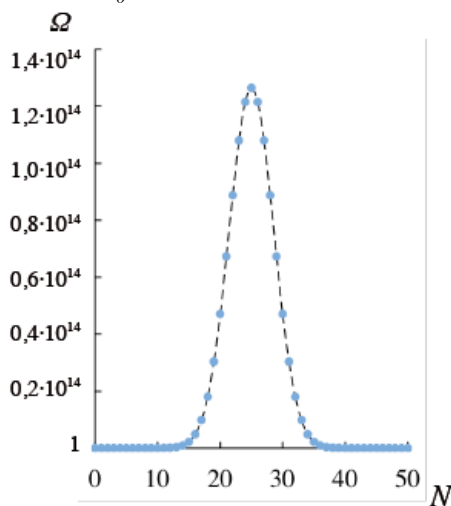
²⁰ Ludwig **Boltzmann** (1844-1906), physicien autrichien, fondateur de la thermodynamique statistique. Cette formule est gravée sur sa tombe au cimetière central de Vienne (Autriche).

$N_0 = 2$ molécules

Nombre de possibilités d'un état donné (Ω)



$N_0 = 50$ molécules



e) Propriétés de l'entropie

$$k = \frac{R}{N_A} = \frac{8,31}{6,02 \cdot 10^{23}} = 1,380\,658 \cdot 10^{-23} \text{ J} \cdot \text{K}^{-1}$$

L'équilibre correspond ainsi à l'**état le plus probable** (celui où le nombre Ω est le plus grand).

Un système en **équilibre** (qui n'évolue plus) a nécessairement une **entropie maximale** : il ne peut pas évoluer *spontanément* car sa variation d'entropie serait alors négative.

• Ordre et désordre

Le concept d'entropie s'interprète comme une mesure du désordre d'un système. En effet, plus le nombre d'états Ω est grand, plus le système est désordonné, autrement dit plus l'entropie est grande²¹. Ainsi, un système évoluant spontanément évolue dans le sens d'une augmentation d'entropie donc de désordre²².

• Entropie et énergie

En **thermodynamique classique**, l'entropie peut être comprise comme la tendance à l'**étalement de l'énergie** lors du retour à l'équilibre d'un système : ainsi un gaz a tendance à occuper tout le volume disponible.

De même, l'équilibre thermique entre deux corps initialement à des températures différentes, est atteint pour le degré de **partage maximal de l'énergie**²³.

• L'entropie est une fonction d'état

Lors d'une transformation, la variation d'entropie du système **ne dépend que de son état d'équilibre initial et de son état d'équilibre final** et pas de la façon dont s'est déroulée la transformation²⁴ :

$$\Delta S = S_2 (\text{final}) - S_1 (\text{initial})$$

²¹ Par analogie avec un **jeu de cartes** classé, il n'existe qu'une seule chance sur 32! (factoriel $32 \approx 2,6 \cdot 10^{35}$) autrement dit $3,8 \cdot 10^{-36}$ chance pour que l'on retrouve les cartes classées après les avoir battues, même longtemps. Il est ainsi plus facile de passer de l'ordre au désordre que l'inverse.

²² Une production d'entropie s'interprète aussi comme une **perte d'information** sur le système.

²³ Dans les deux cas, **étalement et partage de l'énergie** trouvent leur origine dans les interactions entre atomes ou molécules qui ont pour effet de **dissiper l'énergie** : la partager entre molécules et la répartir entre différents modes d'énergie interne (intervenant dans les mouvements de translation, de rotation ou de vibration des molécules).

²⁴ La différentielle dS de l'entropie S est une différentielle totale exacte alors que la différentielle δQ de Q ne l'est pas. Autrement dit, dans la relation $dS = \delta Q / T$, le terme $1/T$ est un **facteur intégrant** de la forme différentielle δQ .

- L'entropie est une **grandeur additive**

L'entropie d'un système (Σ) est la somme des différentes entropies des sous-systèmes (Σ_1) et (Σ_2) constituant le système²⁵ :

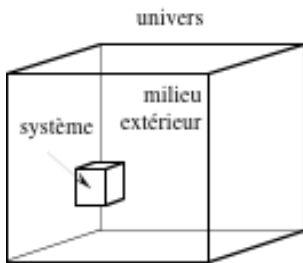
$$S(\Sigma_1 \cup \Sigma_2) = S(\Sigma_1) + S(\Sigma_2)$$

- L'entropie n'est **PAS** une **forme d'énergie**

L'entropie s'exprime en joules par kelvin (J.K⁻¹).

II.2. Le deuxième principe de la thermodynamique

a) Énoncé du second principe²⁶



L'entropie du système a été définie comme :

$$dS \geq \frac{\delta Q}{T}$$

Expression que l'on peut écrire également²⁷ :

$$dS = \frac{\delta Q}{T} + \delta S_p \quad \text{avec} \quad \delta S_p \geq 0$$

— Le terme avec δS_p correspond à une **production (création) d'entropie** dans le système

— Le terme $\delta Q/T$ est assimilé à une **entropie d'échange**, que l'on note δS_e , résultant du transfert thermique avec le milieu extérieur à travers les frontières du système.

La variation d'entropie du système lors d'une transformation s'exprime comme :

$$\Delta S = S_e + S_p$$

Selon, le caractère réversible ou irréversible de la transformation, on a respectivement :

$$\Delta S(\text{syst}) = \int_{\text{rév}} \frac{\delta Q(\text{syst})}{T}$$

$$\Delta S(\text{syst}) = \int_{\text{irrév}} \frac{\delta Q(\text{syst})}{T} + S_p$$

b) Évolution d'un système

Un système *hors équilibre* va évoluer naturellement (spontanément) dans le sens d'une création d'entropie. Le terme S_p constitue donc le critère de prévision de l'évolution du système :

²⁵ L'entropie, comme l'énergie, le travail et la quantité de chaleur, est une grandeur extensive.

²⁶ Encore appelé « **principe de Carnot – Clausius** » en hommage au français Nicolas Carnot (1796-1832) et à l'allemand Rudolf Clausius (1822-1888).

²⁷ L'introduction du terme δS_p permet d'éliminer l'inégalité dans la définition de l'entropie.

$S_p = 0$: la transformation est **réversible**,

$S_p > 0$: la transformation est **irréversible**,

$S_p < 0$: la transformation est impossible spontanément.

La valeur numérique de S_p mesure le **degré d'irréversibilité**²⁸ de la transformation²⁹.

- **Cas d'un système isolé**

Pour un **système isolé**, l'entropie d'échange est nulle (pas d'échange de chaleur : $Q = 0$) d'où :

$$S_e = 0 \quad \text{et} \quad \Delta S (\text{syst. isolé}) = S_p \geq 0$$

c) Entropie et évolution de l'Univers

L'ensemble (système + milieu extérieur³⁰ = univers) est *par définition*, un système isolé, siège de transformations adiabatiques irréversibles.

$$\Delta S (\text{univers}) = S_p (\text{univers}) > 0$$

Le deuxième principe prédit la **dégradation** inéluctable **de l'énergie** et la disparition des structures organisées (augmentation du désordre)³¹. Cependant, il semble qu'au cours du temps, apparaissent continûment des formes de plus en plus élaborées (des galaxies aux êtres vivants³²), c'est-à-dire de moins en moins entropiques, contredisant *apparemment* le deuxième principe.

En fait, l'étude récente de l'évolution de l'Univers (cosmologie) montre que l'apparition de ces structures complexes s'accompagne toujours de la création d'une énorme quantité de rayonnement électromagnétique³³. Ainsi, la **réduction locale d'entropie** liée à l'élaboration de structures organisées serait largement compensée par la production colossale d'entropie de rayonnement et as-



Illustration des prophéties de la fin du XIX^e siècle sur la mort thermique de l'Univers (Encyclopédie Flammarion 1917).

²⁸ Ce calcul de production d'entropie permet également de connaître à l'avance, l'évolution de systèmes où le sens spontané de la transformation n'est pas évident : c'est le cas des **réactions chimiques**.

²⁹ Le deuxième principe traduit ainsi le **sens d'évolution temporelle des transformations**.

³⁰ L'ensemble (système + milieu extérieur) constitue « l'univers ». En pratique, l'**univers** (avec un petit u) n'est qu'une infime partie de l'**Univers** (avec un grand U) et se limite dans la plupart des cas à une enceinte fermée thermiquement isolée ou à un thermostat (corps à température constante).

³¹ À la fin du XIX^e siècle, Thomson (Lord Kelvin) pouvait prophétiser ainsi la **mort thermique de l'univers**.

³² En raison de son incomparable complexité organique, l'être humain est la forme connue la moins entropique qui soit. Cependant, en raison de ses énormes besoins énergétiques et alimentaires, l'**Homme** est un gigantesque générateur d'entropie et donc de désordre à l'échelle planétaire (**pollutions** de toute nature, **guerres** incessantes, **déforestations** massives, réduction accélérée de la biodiversité...) mettant en danger son propre écosystème et sa descendance.

³³ Seul type d'énergie, véhiculée par des particules sans masse (**photons**), pouvant se propager dans le vide, c'est-à-dire à travers l'Univers dans sa totalité.

surerait un bilan global positif sur l'ensemble de l'Univers³⁴.

d) Étude de l'irréversibilité

Seules les transformations *réversibles* permettent de faire des calculs³⁵. Or, les termes S_e et S_p ne sont pas des fonctions d'état et dépendent donc du type de transformation : ils ne sont pas calculables directement.

Cependant, l'additivité de l'entropie appliquée à l'univers (système + milieu extérieur) permet d'écrire :

$$\Delta S (\text{univ}) = \Delta S (\text{syst}) + \Delta S (\text{ext})$$

Or, le second principe appliqué au système donne :

$$\Delta S (\text{syst}) = S_e (\text{éch}) + S_p (\text{créée})$$

Par identification de ces deux expressions, on a :

$$S_p = \Delta S (\text{univ}) \quad \text{et} \quad S_e = - \Delta S (\text{ext})$$

En particulier, en tant que fonction d'état, $\Delta S (\text{ext})$ peut être calculée sur n'importe quelle transformation **réversible** respectant les mêmes états d'équilibre initial et final que la transformation réelle. L'**entropie d'échange** peut alors s'écrire :

$$S_e = - \int_{\text{rév}} \frac{\delta Q(\text{ext})}{T_{\text{ext}}}$$

Enfin, la **production d'entropie** se calcule en faisant le bilan :

$$S_p = \Delta S (\text{syst}) - S_e$$

L'étude des transformations *irréversibles*³⁶ est ainsi possible en utilisant n'importe quelle **transformation réversible** (en général fictive³⁷) **faisant passer le système du même état initial au même état final**.

e) Notion de source de chaleur

(source thermique)

Une **source de chaleur** est un système qui n'échange de l'énergie que par **transfert thermique**. Lorsqu'une source de chaleur est un **milieu de grande dimension** (lac, atmosphère...) devant celle du système, la température de ce milieu n'est alors quasiment plus affectée par les échanges thermiques³⁸.

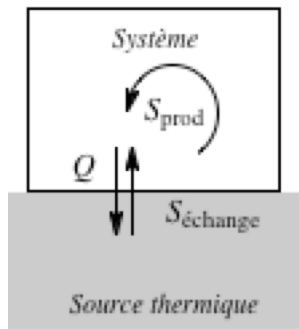
³⁴ H. Reeves « L'heure de s'enivrer, l'univers a-t-il un sens ? » éd. Seuil – Science ouverte (1986).

³⁵ En effet, l'expression de la variation d'entropie pour une transformation **réversible** est une **égalité** alors que pour une transformation **irréversible**, on ne dispose que d'une **inégalité**.

³⁶ Associée à des **gradients de température, de pression ou de matière** au sein du système.

³⁷ Ainsi pour calculer la variation d'entropie ΔS d'un système accompagnant une transformation **irréversible**, il faut **imaginer** une transformation **réversible** ayant le même état initial et le même état final.

³⁸ Seule une « **couche limite** » du milieu environnant, au voisinage immédiat de la frontière du système, est affectée par les échanges thermiques avec le système.



La température d'une telle source de chaleur reste uniforme³⁹ (on parle alors de **thermostat**), les évolutions y sont alors considérées comme **réversibles**⁴⁰. Sa variation d'entropie s'exprime alors simplement par :

$$\Delta S (\text{source}) = \frac{Q (\text{source})}{T_{\text{source}}}$$

De plus, en raison de la conservation de l'énergie (premier principe), on a :

$$Q (\text{source}) = - Q (\text{système})$$

L'entropie d'échange d'un système en contact avec une source de chaleur à température constante est :

$$S_e = \frac{Q (\text{syst})}{T_{\text{source}}}$$

f) Refroidissement d'un corps

Un corps chaud (masse m , capacité thermique massique c) à la température T_1 se refroidit dans un local à température constante T_2 . Lors de cette transformation, la température du système (le corps) varie et cède une certaine quantité de chaleur au milieu extérieur (air). En considérant cette transformation comme réversible⁴¹, la **variation d'entropie du corps** est :

$$\Delta S = \int_{\text{rév}} \frac{\delta Q (\text{syst})}{T} \quad \text{avec} \quad \delta Q = m c dT$$

$$\Delta S = m c \int_{T_1}^{T_2} \frac{dT}{T} \quad \text{soit} \quad \Delta S = m c \ln \frac{T_2}{T_1}$$

L'**entropie d'échange** avec la source thermique (l'air à la température T_2) est calculée comme :

$$S_e = - \Delta S (\text{ext}) = - \frac{Q (\text{source})}{T_2} = \frac{Q (\text{syst})}{T_2}$$

$$Q (\text{syst}) = m c (T_2 - T_1) \quad \text{d'où} \quad S_e = m c \left(1 - \frac{T_1}{T_2} \right)$$

La **production d'entropie** dans le système représente le bilan :

$$S_p = \Delta S (\text{syst}) - S_e = m c \left(\frac{T_1}{T_2} - 1 + \ln \frac{T_2}{T_1} \right)$$

³⁹ Une telle source de chaleur est caractérisée par une très grande **inertie thermique** (capacité thermique infinie). C'est un système capable de fournir ou d'absorber de la chaleur sans changer de température (**thermostat**). Tout mélange solide-liquide ou liquide-gazeux en équilibre (glace fondante ou eau bouillante) constitue aussi une source thermique.

⁴⁰ Un milieu où la pression reste uniforme (l'atmosphère) peut être aussi défini comme une **source de travail**.

⁴¹ Ce qu'elle n'est pas bien sûr, mais qui est justifiée par l'utilisation de l'entropie car c'est une fonction d'état.

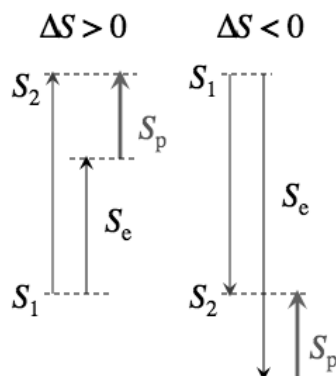
• Application numérique

Pour un corps de masse $m = 1 \text{ kg}$ et de capacité thermique massique $c = 460 \text{ J}\cdot\text{kg}^{-1}\cdot\text{K}^{-1}$ (du fer) refroidissant de $T_1 = 100 \text{ }^\circ\text{C}$ à $T_2 = 20 \text{ }^\circ\text{C}$, on obtient :

$$\Delta S (\text{syst}) = 1 \times 460 \times \ln \frac{293}{373} = -111 \text{ J}\cdot\text{K}^{-1}$$

$$S_e = 1 \times 460 \times \left(1 - \frac{373}{293}\right) = -126 \text{ J}\cdot\text{K}^{-1}$$

$$S_p = -111 - (-126) = 15 \text{ J}\cdot\text{K}^{-1} > 0$$



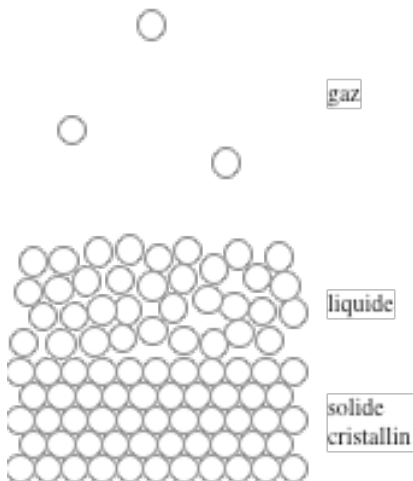
L'entropie produite est bien positive (transformation irréversible). En revanche, la variation de l'**entropie du système peut être positif ou négatif** selon que sa température augmente ou diminue.

Ainsi, pour le même corps de 1 kg (capacité thermique massique $460 \text{ J}\cdot\text{kg}^{-1}\cdot\text{K}^{-1}$) se réchauffant de $20 \text{ }^\circ\text{C}$ au contact d'une source à $100 \text{ }^\circ\text{C}$, on obtient :

$$\Delta S (\text{syst}) = +111 \text{ J}\cdot\text{K}^{-1} \quad S_e = +98,7 \text{ J}\cdot\text{K}^{-1}$$

$$\text{et} \quad S_p = 12,3 \text{ J}\cdot\text{K}^{-1} > 0$$

g) Entropie de changement d'état



La fusion, la vaporisation, la sublimation d'un corps correspondent à une évolution vers un état de plus grand désordre à l'échelle moléculaire : ces changements d'état s'accompagnent donc d'une augmentation d'entropie. Pour des changements d'état effectués de façon isotherme, on a :

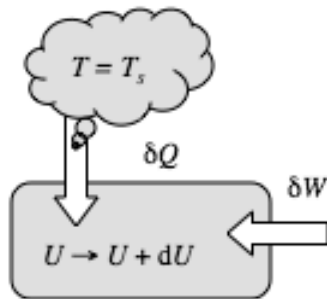
$$\begin{aligned} \Delta S_f &= m \frac{L_f(T)}{T} \\ \Delta S_v &= m \frac{L_v(T)}{T} \\ \Delta S_s &= m \frac{L_s(T)}{T} \end{aligned}$$

Le terme T est la température (en kelvins) à laquelle se produit la vaporisation. La transformation inverse (condensation ou liquéfaction) s'accompagne d'une réduction d'entropie⁴² de la même valeur.

⁴² Si l'augmentation d'entropie liée à l'apparition de la vapeur traduit une augmentation du désordre au sein du système, la réduction d'entropie liée à l'apparition de liquide indique bien un plus grand ordre dans le système.

II.3. Prolongation de la notion d'entropie

a) Dissipation d'énergie et rendement



La production d'entropie se fait au détriment de la production d'énergie mécanique. La notion d'entropie est donc à la base des calculs de **rendement** des machines thermiques.

• Travail maximal

Considérons un système évoluant d'un état d'équilibre vers un autre état d'équilibre, les transferts thermiques ne pouvant s'effectuer qu'au contact d'une source thermique de température T_s . Quel travail mécanique cette évolution peut-elle délivrer ? Par exemple :

— Pour une détente, dans quelles conditions le travail délivré est-il *maximal* ?

— Pour une compression, dans quelles conditions le travail de compression est-il *minimal* ?

On montre que toute production d'entropie entraîne une dissipation d'énergie qui correspond à une occasion manquée de délivrer du travail mécanique.

• Démonstration

— Conservation de l'énergie (1^{er} principe) :

$$\delta W = dU - \delta Q$$

— Bilan entropique (2^e principe) :

$$dS = \delta S_{\text{éch}} + \delta S_{\text{prod}}$$

— Transfert thermique avec la source⁴³ :

$$\delta Q = T_s \delta S_{\text{éch}} \quad \text{soit} \quad \delta Q = T_s dS - T_s \delta S_{\text{prod}}$$

— Travail échangé :

$$\delta W = dU - T_s dS + T_s \delta S_{\text{prod}}$$

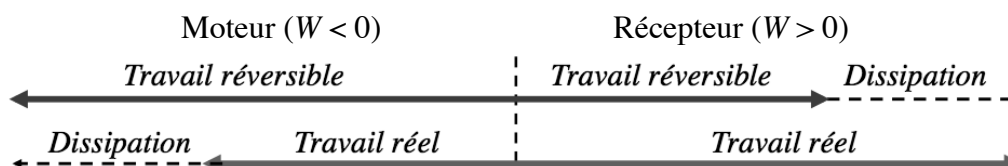
Pour des états initial et final imposés, les variations des termes dU et $T_s dS$ sont fixées⁴⁴. Le travail des forces extérieures dépend donc uniquement de la production d'entropie. Comme $\delta S_p \geq 0$, le travail est donc minimal pour une évolution réversible ($\delta S_p = 0$).

⁴³ Cette relation reste valide pour une transformation adiabatique (sans contact thermique avec une source de chaleur) : on a alors $\delta S_{\text{prod}} = dS$ ce qui redonne $\delta W = dU$.

⁴⁴ Car ils ne dépendent que des états initial et final.

— Pour une **évolution « motrice »** (détente) pour laquelle $W < 0$, l'évolution réversible correspond à un travail délivré ($-W$) maximal et donc au moindre coût.

— Pour une **évolution « réceptrice »** (compression) pour laquelle $W > 0$, l'évolution réversible correspond à un travail minimal et donc encore au moindre coût.



La production d'entropie est associée, du point de vue du travail mécanique, à un **gaspillage d'énergie** $T_s \delta S_{\text{prod}}$. Cette dissipation va toujours dans le même sens : le mauvais sens du point de vue de l'ingénieur...

• Cas d'une transformation cyclique

Pour une machine fonctionnant de façon cyclique (machine à vapeur, réfrigérateur), le fluide se retrouve dans son état initial après chaque cycle : l'énergie et l'entropie du fluide ont donc retrouvé leur valeur initiale, leur variation sur un cycle est donc nulle et le travail des forces extérieures s'écrit :

$$W_{\text{cycle}} = T_s S_p$$

L'entropie produite S_p lors du cycle étant positive, le travail est donc positif. Ainsi, une machine n'échangeant de l'énergie qu'avec une seule source de chaleur (machine dite « monotherme ») ne peut pas délivrer de travail mécanique⁴⁵.

b) L'entropie absolue

Seule une *variation* d'entropie est physiquement mesurable. L'entropie d'un système (comme l'énergie interne et l'enthalpie) ne peut être définie qu'à une constante additive près.

Le **troisième principe** de la thermodynamique⁴⁶ permet de fixer arbitrairement cette constante : l'entropie

⁴⁵ Alors que l'océan constitue un immense réservoir d'énergie, aucun bateau ne peut en profiter s'il ne dispose pas d'une autre source thermique.

⁴⁶ Encore appelé « **principe de Nernst** » énoncé en 1906 par Walther Nernst, physicien et chimiste allemand (1864-1941), prix Nobel de chimie en 1920. Il inventa également la lampe à incandescence.

de tous les corps purs est nulle⁴⁷ à la température du zéro absolu (0 K).

c) Température thermodynamique

L'expression de l'entropie sert de définition à la température thermodynamique :

$$dS = \frac{\delta Q_{\text{rév}}}{T}$$

En effet, cette température est équivalente à la température absolue : elle est toujours positive, mais elle indique en plus que la valeur 0 est interdite (dénominateur), c'est-à-dire que cette température est une **limite** physiquement **inaccessible**⁴⁸.

On montre que la température thermodynamique se définit également comme la dérivée partielle à volume constant de l'énergie interne par rapport à l'entropie :

$$T = \left(\frac{\partial U}{\partial S} \right)_V$$

d) Identités thermodynamiques

Les différentielles de l'énergie interne et de l'enthalpie pour un système fermé ont pour expressions :

$$dU = \delta Q_{\text{rév}} + \delta W \quad \text{et} \quad dH = \delta Q_{\text{rév}} + V dP$$

d'où, en fonction de la différentielle de l'entropie⁴⁹ :

$$dU = T dS - P dV \quad \text{et} \quad dH = T dS + V dP$$

e) Entropie et rupture de symétrie

Alors que le premier principe stipule que la **quantité** totale d'énergie se conserve quelle que soit la transformation (l'énergie de l'univers est constante), le deuxième principe indique que la **répartition** de cette énergie évolue de façon **dissymétrique** (l'entropie de l'univers ne peut que croître) entre travail et chaleur⁵⁰.

Toute la thermodynamique pourrait se résumer de la façon suivante⁵¹ : « *On peut transformer la chaleur en*

⁴⁷ Cependant dans les tables thermodynamiques, l'état où l'entropie est nulle est, par **convention**, attribué à l'état liquide du corps pur dans les conditions du point triple (autrement dit à 374,16 K pour l'eau).

⁴⁸ À très basse température, tout échange de chaleur se traduit par une augmentation considérable de l'entropie. En effet, dans la définition de l'entropie, la température figure au dénominateur et constitue un amplificateur puissant. Par ailleurs, le troisième principe implique qu'au zéro absolu (entropie nulle), l'ordre est parfait ($\Omega = 1$).

⁴⁹ Ces expressions constituent ce qu'on appelle les **identités thermodynamiques**.

⁵⁰ Le travail peut être totalement converti en chaleur alors que la chaleur ne peut jamais être complètement transformée en travail. En d'autres termes, **la chaleur est taxée** (« elle coûte ») **alors que le travail ne l'est pas** (il peut être « gaspillé »). La croissance irréversible de l'entropie affirme que le « prix payé » pour une transformation non idéale est toujours supérieur, jamais inférieur, à son « juste prix ».

⁵¹ P.W. **Atkins** « Chaleur et désordre, le 2^e principe de la thermodynamique » éd. Belin Pour la Science (1987).

travail (premier principe), mais la transformation n'est complète qu'au zéro absolu (deuxième principe) or le zéro absolu est inaccessible (troisième principe) ».

II.4. Transformations réversibles des gaz parfaits

a) Transformations *réversibles* quelconques d'un gaz parfait

Considérons une transformation élémentaire réversible quelconque d'un gaz parfait soumis aux seules forces de pression (système fermé, au repos).

- Premier principe : $dU = \delta W + \delta Q$
- Énergie interne : $dU = m c_V dT$
- Travail échangé : $\delta W_{\text{rév}} = -P dV = -n R T \frac{dV}{V}$
- Transfert thermique : $\delta Q_{\text{rév}} = T dS$

On en tire l'expression de dS :

$$dS = m c_V \frac{dT}{T} + n R \frac{dV}{V}$$

Soit, par intégration :

$$\Delta S = m c_V \int_{T_1}^{T_2} \frac{dT}{T} + n R \int_{V_1}^{V_2} \frac{dV}{V}$$

$$\Delta S = m c_V \ln \frac{T_2}{T_1} + n R \ln \frac{V_2}{V_1}$$

• Expressions équivalentes⁵²

$$\Delta S = m c_V \ln \frac{P_2}{P_1} + m c_P \ln \frac{V_2}{V_1}$$

$$\Delta S = m c_V \ln \left[\frac{P_2}{P_1} \left(\frac{V_2}{V_1} \right)^\gamma \right]$$

$$\Delta S = m c_V \ln \left[\frac{T_2}{T_1} \left(\frac{V_2}{V_1} \right)^{\gamma-1} \right]$$

b) Transformations *réversibles* particulières

• Transformation isotherme

Lors d'une transformation à température constante, la variation d'entropie du système est alors :

$$\Delta S = \frac{Q_{\text{rév}}}{T_0}$$

$$Q_{\text{rév}} = -W = n R T_0 \ln \frac{V_2}{V_1}$$

$$\Delta S = n R \ln \frac{V_2}{V_1} \quad \text{ou} \quad \Delta S = \frac{P_1 V_1}{T_0} \ln \frac{P_1}{P_2}$$

⁵² En utilisant l'équation d'état $P_1 V_1 T_2 = P_2 V_2 T_1$ ainsi que la relation de **Mayer** $m(c_P - c_V) = (\gamma - 1) m c_V = n R$.

- **Transformation adiabatique**

Le système n'échangeant pas de chaleur avec le milieu extérieur ($Q_{\text{rév}} = 0$), l'entropie du système reste constante et sa variation est nulle :

$$S_2 = S_1 \quad \text{d'où} \quad \Delta S = 0$$

Une transformation **adiabatique réversible** est appelée « **transformation isentropique** ».

- **Transformation isobare**

Lors d'une transformation à pression constante, la quantité de chaleur échangée est égale à la variation d'enthalpie du système :

$$\begin{aligned} \delta Q_{\text{rév}} &= m c_p dT \\ dS &= \frac{\delta Q_{\text{rév}}}{T} \quad \text{soit} \quad dS = m c_p \frac{dT}{T} \\ \Delta S &= m c_p \int_{T_1}^{T_2} \frac{dT}{T} \quad \text{soit} \quad \boxed{\Delta S = m c_p \ln \frac{T_2}{T_1}} \\ \text{ou encore} \quad \Delta S &= m c_p \ln \frac{V_2}{V_1} \end{aligned}$$

- **Transformation isochore**

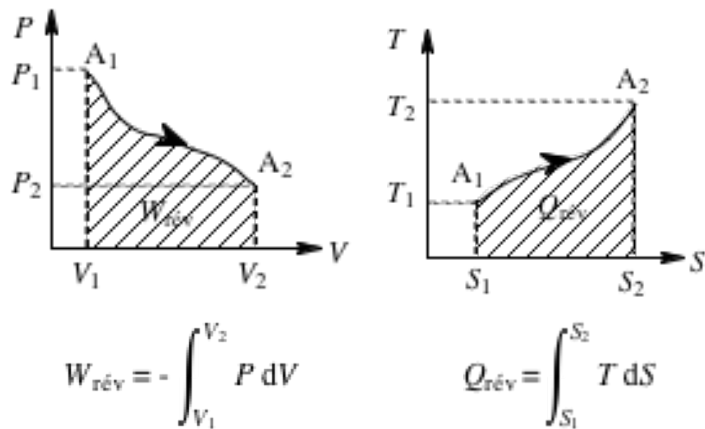
Lors d'une transformation à volume constant, la quantité de chaleur échangée est égale à la variation d'énergie interne du système :

$$\delta Q_{\text{rév}} = dU \quad \text{d'où} \quad \boxed{\Delta S = m c_v \ln \frac{T_2}{T_1}}$$

c) Diagrammes entropiques

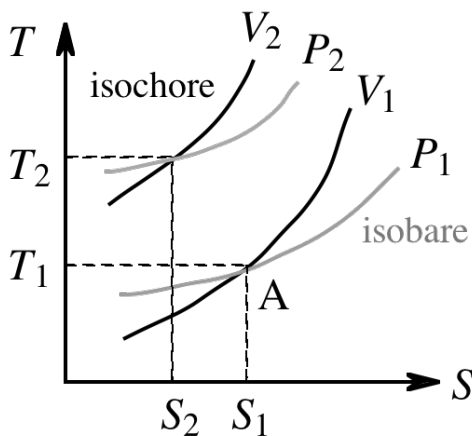
On a vu que le diagramme $P(V)$ permet de visualiser l'énergie échangée sous forme de travail réversible des forces de pression d'un gaz.

De même, la **quantité de chaleur** échangée de façon **réversible** est représentée par l'**aire sous la courbe** dans un diagramme entropique $T(S)$. Ainsi, pour une transformation isotherme, il s'agit d'un rectangle.



• **Allure des courbes isochores et isobares**

- Isochore : $S = m c_V \ln \frac{T}{T_0} + S_0$
- Isobare : $S = m c_P \ln \frac{T}{T_0} + S_0$



Comme ces fonctions $S = f(T)$ ont la forme d'un logarithme népérien, les fonctions $T = f(S)$ représentent des **exponentielles**. Leurs pentes sont dans un rapport constant égal à $c_P/c_V = \gamma$. En effet :

- Isochore : $dS = m c_V \frac{dT}{T}$ soit $\frac{dS}{dT} = \frac{T}{m c_V}$
- Isobare : $dS = m c_P \frac{dT}{T}$ soit $\frac{dS}{dT} = \frac{T}{m c_P}$

Comme $\gamma > 1$, en un point quelconque A d'un diagramme $T(S)$, la pente associée à une transformation isochore est toujours supérieure à celle associée à une transformation isobare.

d) Évolutions cycliques

Une évolution cyclique se caractérise par un état final identique à l'état initial. La variation d'entropie est donc nulle :

$$\Delta S = S_1 - S_1 = 0$$

La quantité de chaleur échangée de façon réversible par le système vers le milieu extérieur est représentée par l'**aire du cycle**⁵³ dans le diagramme $T(S)$.

⁵³ L'**aire du cycle** dans un diagramme $T(S)$ est le même que dans un diagramme $P(V)$ car $\Delta U = 0$ donc $Q = -W$.

II.5. Synthèse

a) Entropie

Variation d'entropie d'un système au cours d'une transformation :

$$\Delta S_{\text{syst}} = S_e + S_p$$

ΔS ne dépend pas du type de transformation :

$$\Delta S_{\text{syst}} = \int_{\text{rév}} \frac{\delta Q(\text{syst})}{T_{\text{syst}}}$$

S_e et S_p dépendent du type de transformation :

$$S_e = - \Delta S(\text{ext}) = - \int_{\text{rév}} \frac{\delta Q(\text{ext})}{T_{\text{ext}}}$$

Source de chaleur à $T_0 = c^{\text{te}}$: $S_e = \frac{Q(\text{syst})}{T_0}$

Système isolé : $S_e = 0$

b) Second principe

$S_p = 0$: transformation réversible

$S_p > 0$: transformation irréversible

$S_p < 0$: transformation impossible spontanément

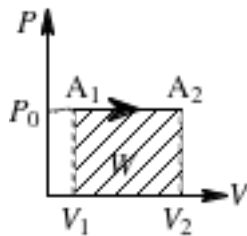
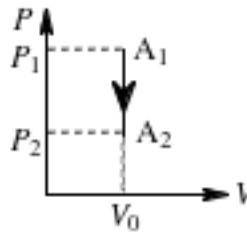
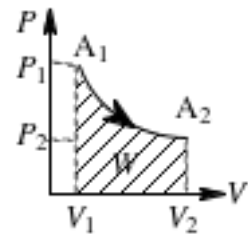
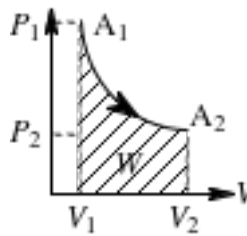
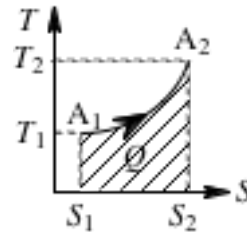
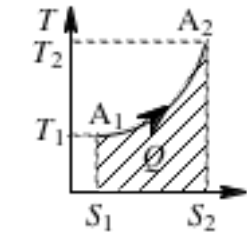
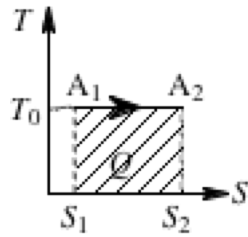
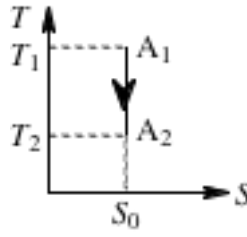
c) Transformations réversibles

d'un gaz parfait en vase clos

— indice 0 (P_0, T_0, V_0) : invariant

— indice 1 (P_1, T_1, V_1) : état initial

— indice 2 (P_2, T_2, V_2) : état final

Isobare $P_0 = \text{constante}$	Isochore $V_0 = \text{constante}$	Isotherme $T_0 = \text{constante}$	Isentropique $S_0 = \text{constante}$
 $W = -P_0 (V_2 - V_1)$	 $W = 0$	 $W = n R T_0 \ln \frac{V_2}{V_1}$	 $W = \frac{P_2 V_2 - P_1 V_1}{\gamma - 1}$
 $Q = m c_p (T_2 - T_1)$ $\Delta S = m c_p \ln \frac{T_2}{T_1}$	 $Q = m c_v (T_2 - T_1)$ $\Delta S = m c_v \ln \frac{T_2}{T_1}$	 $Q = T_0 \Delta S$ $\Delta S = n R \ln \frac{V_2}{V_1}$	 $Q = 0$ $\Delta S = 0$