Introduction à la Science des matériaux - Faculté STI

Génie mécanique

Cours No 9.1 Thermodynamique (suite)

V.Michaud

Ecole Polytechnique Fédérale de Lausanne



Table des matières

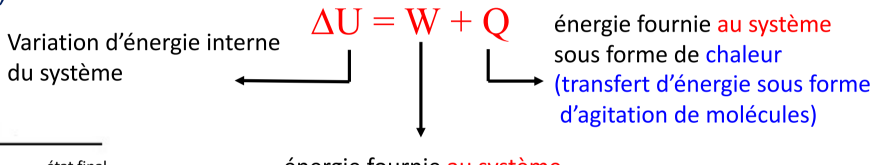
- Enthalpie
- Enthalpie standard d'une réaction, et de formation.
- Entropie
- Energie libre de Gibbs
- Deuxième et troisième principes de la thermodynamique
- Principes d'équilibre chimique

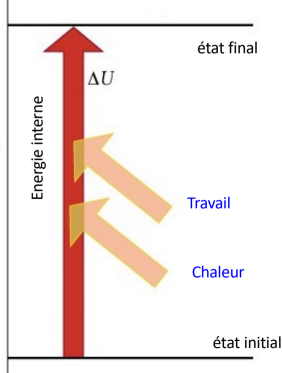
Objectifs du cours

- Continuer les principes de base de la thermodynamique, et aboutir aux réactions d'équilibre en chimie.
- Plus d'informations: Hill, Chimie des solutions, chapitre 6

Premier principe de la thermodynamique

Durant une transformation (transformation physique ou réaction chimique), la variation d'énergie interne du système est égale à la somme de la quantité de chaleur Q échangée avec l'environnement et du travail W fourni (mécanique, électrique..).

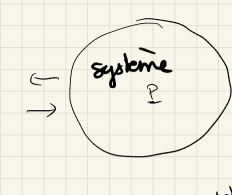


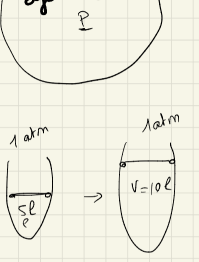


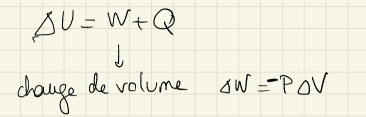
énergie fournie au système sous forme de travail

L'énergie est conservée. Elle ne peut être ni créée ni détruite.

<u>Convention (signes)</u>: L'énergie (sous forme de travail ou de chaleur) fournie au système est dénotée positivement







$$\Delta V = 5\ell \text{ diexpansion}$$

$$W = -POV = -5 \text{ dm} \times (0^5 \text{ Pa})$$

$$= -500 \text{ Jaules}$$

Chaleur d'une transformation

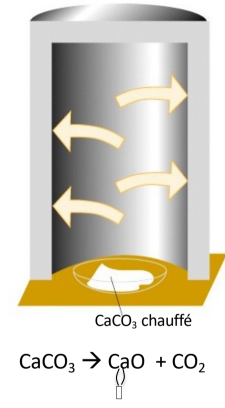
Réaction à volume constant = dans un récipient fermé

Réaction isochore (V = const.) => $W = -p\Delta V = 0$

Pas d'expansion du gaz contre l'atmosphère environnante:

$$\Delta V = 0 \implies W = 0$$

$$\Delta U = Q_V$$



On détermine la variation d'énergie interne ΔU , par simple mesure de la chaleur fournie ou absorbée par le système Q_v à volume constant

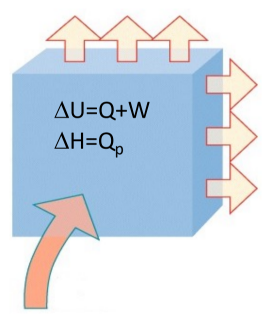
Chaleur de transformation à pression constante

Dans la majorité des cas, les transformations (réaction chimique) se déroulent à pression constante dans des récipients ouverts (système ouvert). Dans ce cas le volume peut varier et un travail mécanique être échangé. La variation de l'énergie interne ΔU n'est plus égale à la seule chaleur.

Définition d'une nouvelle fonction d'état du système appelée enthalpie H

Chaleur de transformation à pression constante

W = -P∆V: énergie perdue par le système sous forme de travail lorsque V augmente



Q = énergie fournie au système sous forme de chaleur

$$\Delta H = \Delta U + p\Delta V \text{ (pour } \Delta p = 0)$$

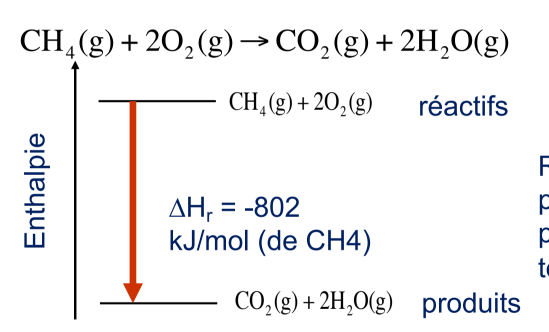
Avec
$$\Delta U = W + Q = -p\Delta V + Q$$
 (premier principe)

$$\Delta H = Q_P$$

La variation d'**enthalpie** du système ΔH est égale à la chaleur Q_P fournie au système, **à pression constante**.

Enthalpie de réaction ∆H_r (à P=1bar)

L'enthalpie de réaction ΔH_r correspond à la différence d'enthalpie entre les produits et les réactifs de la réaction sous une pression constante p = 1 bar.



 $\Delta_r H = -802 \text{ kJ/mol de CH}_4$

Réaction exothermique qui produit 802 kJ/mol de chaleur à p=constant (1 bar) à une température de 298 K.

équation thermochimique = équation chimique + enthalpie de réaction

Exemple de combustion = reachion exelhernique avec comborant &

Combustion d'un <u>hydrocarbure</u> à <u>5</u> atm, la réaction est exothermique et produit <u>125kJ/mol</u>, et l'expansion volumique est de <u>14L</u> pour une mole d'hydrocarbure.

Calculer la variation d'énergie totale:

Pour 1 mole
$$\Delta U = \Delta H - P\Delta V$$

 $= -125 \, k J/mol - 5 \times 10^{5} \, Ra \times 14^{1.10^{-3}} \, m^{3}/1 \, mol$
 $= -125 \, k J/mol - 7 \, k J/mol = -132 \, k J$
Challeur Fourni
 $= 2 \, loste$

Enthalpie standard de réaction AH⁰_r (état standard)

C'est l'enthalpie de réaction lorsque les réactifs dans leur état standard sont transformés en produits dans leur état standard $\Delta H_r^0 = H_r^0$ (produits) – H_r^0 (réactifs)

L'enthalpie pour réactifs et produits à l'état standard, c'est à dire pour 1 mol de substance pure à l'état le plus stable à 1 bar et 25°C (298 K)(température de référence)

- Pour un gaz: l'état standard est le gaz à une pression 1 bar
- Pour un liquide ou un solide: l'état standard est la substance pure dans sa forme la plus stable à 1 bar et à la température d'intérêt (souvent 25°C)
- Pour une substance en solution: l'état standard est une concentration 1 mol/L.

Enthalpie standard de réaction $\Delta H \bigcirc$ (état standard)

C'est l'enthalpie de réaction lorsque les réactifs dans leur état standard sont transformés en produits dans leur état standard

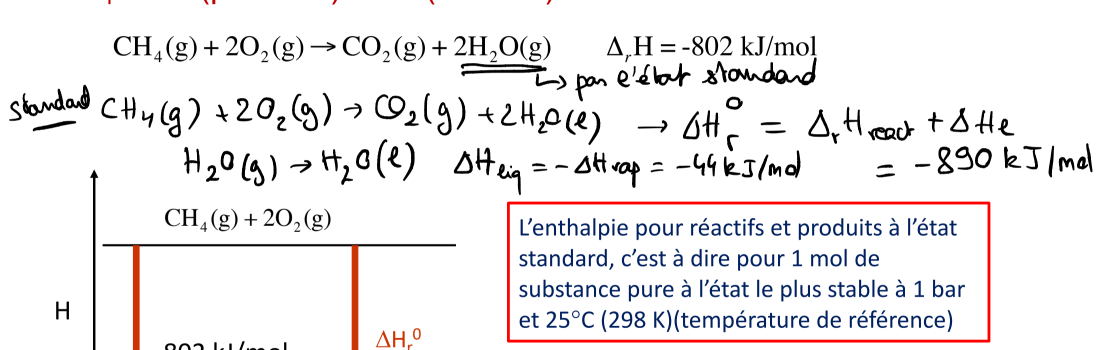
 $\Delta H_r^0 = H_r^0$ (produits) – H_r^0 (réactifs)

-802 kJ/mol

 $CO_2(g) + 2H_2O(g)$

 $CO_{2}(g) + 2H_{2}O(1)$

-88 kJ/mol



-890 kJ/mol

Pour un gaz: l'état standard est le gaz à une pression 1 bar Pour un liquide ou un solide: l'état standard est la substance pure dans sa forme la plus stable à 1 bar et à la température

d'intérêt (souvent 25°C)

Pour une substance en solution: l'état standard est une concentration 1 mol/L.

Cours No 9.1

Enthalpie standard de formation AH⁰_f

C'est l'enthalpie de réaction de formation d'une mole de composé à partir des éléments dans leur état de référence (dans leur forme simple la plus stable à une pression de 1 bar et à une température T (généralement prise à 298K).

$$A + B + C \rightarrow substance(ABC)$$
 $\Delta H_f^0 \equiv \Delta H_r^0 (formation)$
pour une mole ABC à 1 bar et 298 K

 ΔH_f^0 est nulle pour la formation de tous les éléments dans leur état de référence. Juffui par convention of ban seus.

Ex :
$$\Delta H_f^0$$
 (N₂(g)) = 0
 ΔH_f^0 (C(s, graphite)) = 0
 ΔH_f^0 (C(s, diamant)) = +1.9 kJ/mol
 ΔH_f^0 (C(s, C₆₀)) = + 41 kJ/mol
 ΔH_f^0 (C₂H₂(g)) = + 226.73 kJ/mol

Enthalpie molaire standard de formation ΔH^0_f

p = 1 bar, T = 298 K

Composé chimique	Masse molaire (g)	(kJ/mole)
$CO_2(g)$	44	-393.5
$NH_3(g)$	17	-46.1
$CH_4(g)$	16	-74.6
$C_2H_6(g)$	30	-84.7
$C_3H_8(g)$	44	-103.88
$C_4H_{10}(g)$	58	-126.2
H(g)	1	218
O(g)	16	249.28
$O_2(g)$	32	0
C (graphite)	12	0
C (diamant)	12	1.92
H ₂ O (liquide)	18	-285.8
H_2O (gaz)	18	-241.8

Détermination de l'enthalpie standard de réaction

C'est la différence d'enthalpie entre les produits purs sous 1 bar et les réactifs purs à la même pression et à la même température (la température n'est pas spécifiée par les conditions standard)

L'enthalpie standard de toute réaction peut être calculée à l'aide d'une combinaison linéaire des enthalpies standard de formation de ses réactifs et produits:

$$\Delta_r H^o = \sum_{i=1}^p v_i \Delta_f H_i^o (produits) - \sum_{j=1}^r v_j \Delta_f H_j^o (réactifs)$$

où v_i est le coefficient stœchiométrique du produit i et v_i celui du réactif j.

La loi d'additivité (loi de Hess): ΔH ne dépend que de l'état initial et de l'état final du système. La variation d'enthalpie ΔH d'une réaction est toujours la même, que cette réaction se produise directement ou en plusieurs étapes.

Exemple de l'alcool

Enthalpie lors du chauffage d'un corps pur

Lorsque l'on chauffe un corps pur, on lui fournit de l'énergie sous forme de chaleur. Il y a alors deux conséquences possibles:

- Sa température augmente, et cela dépend aussi de la masse du corps et d'une propriété du matériau qui s'appelle sa chaleur spécifique (ou capacité calorifique spécifique).
- Il peut aussi changer de phase: de solide à liquide, puis à vapeur (ou directement de solide à vapeur).

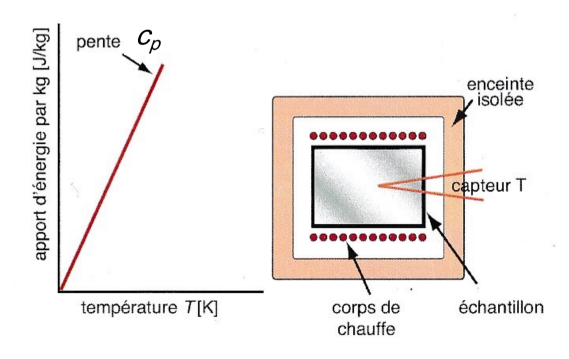


Glace carbonique, se transforme de solide a vapeur par sublimation lorsqu'on la met à temperature ambiante

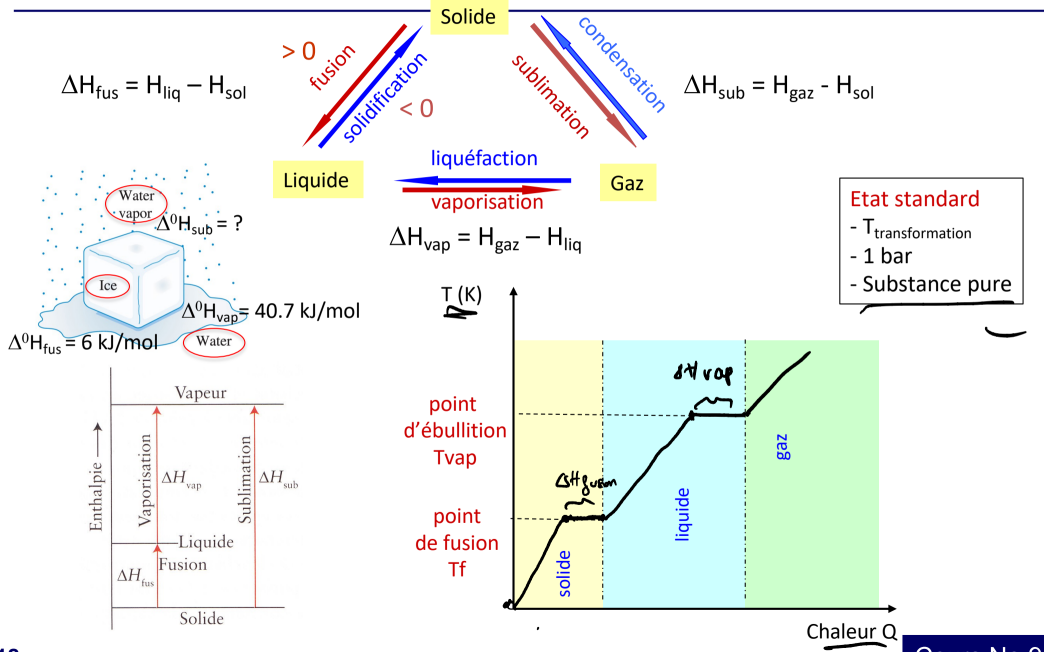
Chaleur spécifique

La chaleur spécifique (ou la capacité calorifique spécifique) c d'une substance est l'énergie qu'il faut apporter à un kg de matière pour augmenter sa température de 1° Kelvin. C'est une grandeur intensive, c_p est définie à pression constante (et il existe aussi un c_v à volume constant). Si on considère la capacité calorifique en J/K, alors c'est une grandeur extensive, car elle change avec la masse de matière.

$$c_p = \frac{1}{m} \frac{dH}{dT}$$
 [J K⁻¹ kg⁻¹]



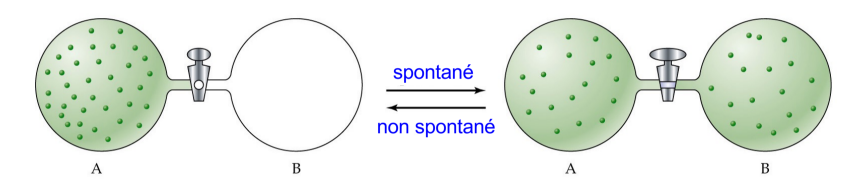
Enthalpie de changement d'état



Limite du premier principe de la thermo

Le premier principe ne permet pas de déterminer la direction d'une réaction chimique: critères de spontanéité.

D'après le premier principe, la quantité d'énergie disparue sous une forme est égale à la quantité d'énergie qui apparaît sous une autre forme : rien ne s'oppose au retour à l'état initial.



Le premier principe ne s'oppose pas au retour à l'état initial.

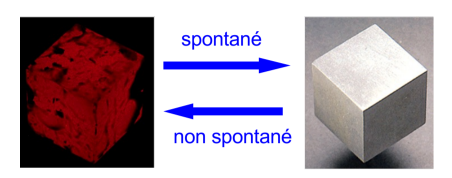
Processus spontané : a tendance à se produire sans influence extérieure Processus non spontané : ne se produit que s'il est provoqué

Entropie - retour en arrière

1865 Clausius - , Sadi Carnot - schencheur - prissance motrice du feu. Jalen, mais Test constant entropsie $\Delta S = \frac{Q}{T}$ Expératre Oreverable = petite quantité par de changement de phase: $\frac{dQ}{dT} = mCp$ changement de phase, Tomstante, mais l'entrapre change

L'entropie

processus spontané = processus irréversible ____ desordre augmente



Exemple: Bloc de métal chaud sorti du four, a tendance à refroidir

l'énergie de ses atomes tend à se disperser dans le milieu extérieur

Evolution inverse : permise par le premier principe, mais pas réalisée dans la réalité.

mais pas réalisée dans la réalité.

Supteme : quantité de chaleur Q échangée, de Température T

(contement -> eq. thermodymanique)

entropie S telle me
$$\Delta S = \frac{1}{T}$$
 ΔK .

Deuxième principe de la thermodynamique

Une transformation spontanée s'accompagne d'une augmentation totale de l'entropie de l'univers (système + environnement).

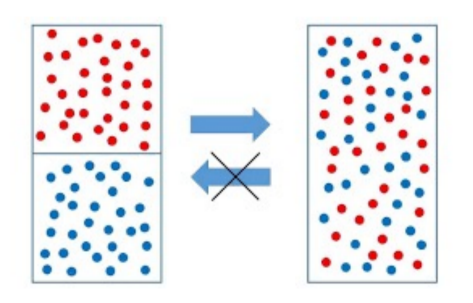
$$\Delta S_{\text{uni}} = \Delta S_{\text{syst}} + \Delta S_{\text{env}} \left(\Delta S_{\text{uni}} > 0 \right)$$

Augmentation de l'entropie: 2 méthodes

- Par chauffage : augmentation du mouvement des molécules/atomes et donc augmentation du désordre relatif des molécules/atomes
- Par augmentation de l'espace pour disperser les molécules/atomes

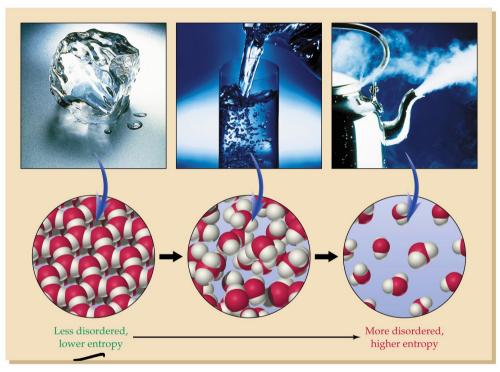
L'entropie

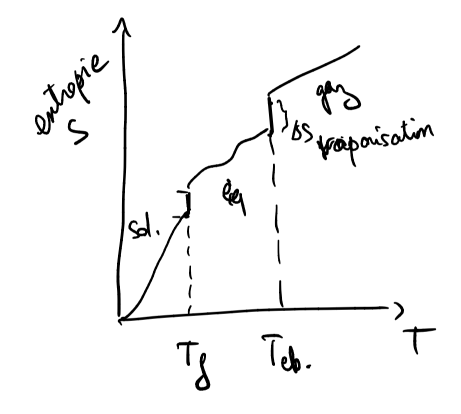
Plus le désordre est grand dans un système, plus son entropie est élevée



Variation d'entropie associée à un changement d'état





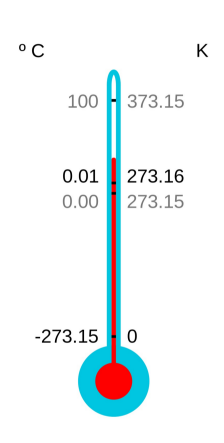


$$\Delta S_{fus} = \frac{\Delta H_{fus}}{T_f}$$

$$\Delta S_{vap} = \frac{\Delta H_{vap}}{T_{eb}}$$

Troisième principe de la thermodynamique

- Un cristal parfait n'offre à T = 0 K qu'un seul état microscopique aux atomes, aux molécules ou aux ions qui le composent.
- Une substance pure, parfaitement cristalline (ordre parfait) à une température T = 0 K (pratiquement impossible d'atteindre) possède une entropie absolue nulle S = 0.
- L'entropie est définie selon une échelle absolue (contrairement à l'énergie interne et à l'enthalpie)



Entropie molaire standard

Le troisième principe implique que, contrairement aux autres fonctions d'état, la valeur de l'entropie absolue S est accessible pour un composé.

Réactifs (R) → Produits (P)

$$\Delta S_r^0 = \sum n_P (S^0)_P - \sum n_R (S^0)_R$$

en J/(K mol), n = coefficient stœchiométrique S⁰ = entropie molaire standard: entropie d'une mole d'une substance à la pression normale et à une température donnée.

 $S^0(gaz) >> S^0(liquides, solides)$

Entropies molaires standard (25° C)

/ 	
	$S_{\mathbf{m}}^{\circ}$,
Substance	J⋅K-1⋅mol-1
GASES	
ammonia, NH3	192.4
carbon dioxide, CO2	213.7
hydrogen, H ₂	130.7
nitrogen, N ₂	191.6
oxygen, O ₂	205.1
LIQUIDS	
benzene, C ₆ H ₆	173.3
ethanol, C ₂ H ₅ OH	160.7
water, H ₂ O	69.9
SOLIDS	
calcium oxide, CaO	39.8
calcium	
carbonate, CaCO3 [†]	92.9
diamond, C	2.4
graphite, C	5.7
lead, Pb	64.8

Dans une réaction, une variation du nombre de moles gazeuses prédomine, en général, sur toute autre variation d'entropie.

Une réaction endothermique peut elle être spontanée?

Processus endothermique = Processus qui absorbe de la chaleur à pression constante

$$Ba(OH)_2 \cdot 8H_2O + 2NH_4SCN(s) \rightarrow Ba(SCN)_2(aq) + 2NH_3(g) + 10H_2O(l)$$

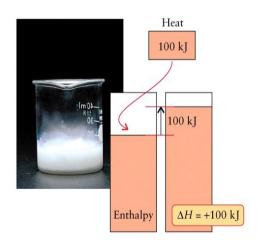
 $\Delta_{\rm r} H > 0$

réactifs: 3 moles de solide produits:

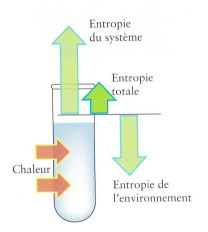
1 mole de solide10 moles de liquide

2 moles de gaz





La vapeur d'eau atmosphérique est condensée en givre sur la paroi extérieure du bécher



système: $\Delta_r S > 0$ environnement: $\Delta S < 0$

→ ∆S_{universe} > 0→ spontanée

Une réaction endothermique n'est spontanée que si l'entropie du système augmente assez pour surmonter la diminution d'entropie de l'environnement.

Cours No 9.1

Prédiction de la spontanéité d'une réaction

Pour déterminer si un processus est spontané ou non, il faut déterminer deux variations d'entropies, celle du système et celle d'environnement, puis examiner le signe de la somme de ces deux variations.

$$\Delta S_{\text{univers}} = \Delta S_{\text{système}} + \Delta S_{\text{environn}} = \Delta S_{r} + \frac{Q}{T_{\text{environ}}}$$

Pour un système maintenu à pression constante, la chaleur qui quitte le système peut être égalée à la variation d'enthalpie du système: $Q = \Delta H$ et par conséquent $Q_{env} = -\Delta H$

$$\Delta S_{\text{universe}} > 0 \implies \text{réaction spontanée}$$

$$\Delta S_{\text{universe}} = \Delta S_{\text{r}}^{2} - \Delta H_{\text{r}}^{2}$$

$$\Delta S_{\text{r}}^{2} - \Delta H_{\text{r}}^{2} - \Delta H_{\text{r}}^{2}$$

$$\Delta$$

Enthalpie libre (énergie de Gibbs) ∆G

$$\Delta S_{\text{univers}} = \Delta S_{\text{système}} + \Delta S_{\text{environnement}} > 0 \quad \text{réactions spontanées}$$

$$\Delta S_{\text{univers}} = \Delta S_r^0 + \frac{-\Delta H_r^0}{T}$$

Cette équation permet de calculer la variation d'entropie totale à partir d'informations sur le système seul. Elle est limitée par le fait qu'elle n'est valable qu'à pression (externe) et température constantes.

$$\Delta G_r^0 = \Delta H_r^0 - T \Delta S_r^0$$

 $\Delta G_r^0 < 0$ Processus spontané

On peut prévoir la spontanéité d'une réaction en étudiant la variation d'enthalpie libre ΔG (J/mol) du système

$$\Delta G_r^{\ 0} > 0$$
 Processus non spontané
Le processus inverse est spontané

Enthalpie libre (énergie de Gibbs) ∆G

$$\Delta G_r = \Delta H_r - T \Delta S_r$$

$$\begin{bmatrix} \acute{e}nergie \\ utile \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \acute{e}nergie \\ disponible \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} \acute{e}nergie \ thermique \\ perdue \end{bmatrix}$$

Travail maximal possible sans expansion (p∆V) à T, p = const.

Exemple:

$$\begin{array}{c} \Delta_r G^o = -237.13 \text{ kJ/mol} \\ \\ \Delta_r H^o = -285.83 \text{ kJ/mol} \\ \\ \Delta_r S^o = -163.4 \text{ J/K mol} \\ \\ \text{Conditions standard : 1 bar, 298 K} \end{array}$$

Enthalpie libre (énergie de Gibbs) standard ∆G⁰

Réactifs (R) → Produits (P)

- ΔG_f^0 Enthalpie libre standard de formation, par mole de composé, de la réaction de formation de ce composé à partir des corps simples dans leur forme la plus stable aux conditions standard, 1 bar et 298 K.
- $\Delta G_f^0 < 0$ Le composé est stable par rapport aux corps simples
- e.g.: $H_2O(liq)$; $\Delta G_f^0 = -237 \text{ kJ/mol}$
- $\Delta G_f^0 > 0$ Le composé est instable par rapport aux corps simples

e.g.:
$$C_2H_2(g)$$
; $\Delta G_f^0 = 209 \text{ kJ/mol}$

Enthalpie libre standard de réaction

$$\Delta \mathbf{G}_r^0 = \sum \mathbf{n}_{\mathrm{P}} (\Delta \mathbf{G}_{\mathrm{f}}^0)_P - \sum \mathbf{n}_{\mathrm{R}} (\Delta \mathbf{G}_{\mathrm{f}}^0)_R$$

$$\Delta G_r^0 = \Delta H_r^0 - T \Delta S_r^0$$

en kJ/mol, n = coefficient stœchiométrique ΔG_f^0 = enthalpie libre de formation dans les conditions standard

Résumé

- La deuxième loi de la thermodynamique indique que l'entropie augmente dans tout processus spontané. On peut donc définir l'enthalpie libre (ou énergie libre de Gibbs) en considérant l'enthalpie et l'entropie d'une réaction chimique. Cette dernière correspond à l'énergie disponible d'une réaction, qui pourra être fournie pour donner un travail par exemple.
- La troisième loi indique que l'entropie est nulle quand la température absolue vaut zéro pour un cristal parfait. C'est un concept théorique mais cela permet de définir une valeur absolue de l'entropie.
- Enthalpie, entropie et enthalpie libre sont des fonctions d'état, et on peut expérimentalement déterminer les changements de ces valeurs lors d'une réaction chimique.
- On définit aussi les valeurs standards qui sont des valeurs de références à une certaine pression et température, cela permet de communiquer ces valeurs et de donner une base de référence pour tous.

A retenir du cours d'aujourd'hui

- Les définitions principales d'énergie interne, enthalpie, endothermique, exothermique, conditions standard
- Ecrire et utiliser une équation thermochimique
- Ecrire et utiliser le premier principe de la thermodynamique
- Utiliser les enthalpies standard de formation pour calculer l'enthalpie standard d'une réaction.
- Evaluer la variation d'entropie
- Utiliser la variation d'enthalpie libre pour déterminer la spontanéité d'un processus à une température donnée