|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| DOMAINE SCIENCE ET TECHNOLOGIE | **PROGRAMME "Thermodynamique"**  **Code: F213**  Volume horaire semestriel 67h30 min  Volume horaire hebdomadaire 4h30 min  (3H00 min cours et 1h30 min TD)  Semestre 1 -15 semaines- | 1ère ANNEE SOCLE COMMUN |
| Coef : 03  Crédits : 06 |

|  |  |
| --- | --- |
| **Programme** | **Nombre de semaines** |
| **CHAPITRE I : Généralités sur la thermodynamique**  Introduction  I/Propriétés fondamentales des fonctions d’état   1. Rappel de définitions mathématiques 2. Différentielle d’une fonction d’état (1ère dérivée et 2ème dérivée croisée) 3. Condition mathématique d’une fonction d’état (D.T.E)   II/ Définitions des systèmes thermodynamiques et le milieu extérieur   1. Les constituants ou la composition d’un système 2. Les différents types de systèmes (ouvert, fermé, isolé)   III/ Description d’un système thermodynamique   1. Etat d’un système thermodynamique 2. Variables (paramètres ou grandeurs) d’état 3. Fonctions d’état 4. Grandeurs extensives et intensives 5. Équation d’état des gaz parfaits 6. Équation d’état des gaz réels (Vander Waals, Berthelot,)   IV/Evolution et états d’équilibre thermodynamique d’un système   1. Etat d’équilibre mécanique 2. Etat d’équilibre thermique 3. Etat d’équilibre chimique   V/ Transferts possibles entre le système est le milieu extérieur   1. Transferts ou échanges d’énergie (travail, chaleur) 2. Transferts ou échanges de matière   VI/ Transformations de l’état d’un système (opération, évolution)  VI-I/ Transformations d’un gaz parfait   1. Transformation isochore d’un gaz parfait 2. Transformation isobare d’un gaz parfait 3. Transformation isotherme d’un gaz parfait 4. Transformations adiabatiques d’un gaz parfait 5. Transformations (ouvertes, fermées ou cycliques) 6. Transformations monothermes 7. Transformations infinitésimales 8. Transformations quasistatiques 9. Les transformations réversibles et irréversibles   VI– II/ Transformations physiques ou Transformations de changement d’état  physique(Fusion, vaporisation, sublimation, condensation,…)  VI– III/ Transformations chimiques ou réactions chimiques  (Combustion, estérification, explosion, corrosion, décoloration,…)  VI–IV/ Représentation graphique des Transformations des gaz parfaits   * 1. Diagramme de Clapeyron : p=f(V) dans le plan (p,V)   2. Diagramme d’Amagat : pV=f(p) dans le plan (pV,p)   VII/ Rappel des lois des gaz parfaits   1. Loi de Boyle-Mariotte :pV=cste à T cste 2. loi de Gay-Lussac :V/T=cste à p=cste 3. loi de Charles : P/T =cste à V =cst 4. loi de Dalton ; les pressions partielles : pi = xi .PT | 02 |
| **CHAPITRE II ( 02 semaines et demi)**  ***I/ Notion de température***   1. La thermométrie 2. Le principe zéro de la thermodynamique 3. Echelles de température : centésimales, absolues et Fahrenheit 4. Conception d’un thermomètre à mercure 5. Les différents types de Thermomètres   ***II/ Notion de chaleur ou de quantité de chaleur Q***   1. Expression générale de la quantité de chaleur Q 2. Différentes expressions de la chaleur pour les systèmes f(P,V,T)=0 3. La capacité calorifique thermique C (j/K ou cal/K) 4. Les différents types de capacité calorifique thermique    * 1. capacité calorifique thermique massique (j/Kg.K)      2. capacité calorifique thermique molaire (j/mol.K)      3. capacité calorifique thermique molaire ou massique isobare      4. capacité calorifique thermique molaire ou massique isochore 5. I. capacité calorifique thermique pour les gaz parfaits    * 1. gaz parfaits monoatomiques      2. gaz parfaits diatomiques      3. relation entre et pour un gaz parfait, relation de Mayer      4. et pour un mélange de gaz parfaits   4.II. capacité calorifique thermique pour les liquides et les solides   1. capacité calorifique thermique pour les solides 2. Calcul de la quantité de chaleur pour différentes transformations   ***III/ Calorimétrie***   1. Le calorimètre 2. Les différents types de calorimètres 3. La valeur ou la masse en eau du calorimètre µ 4. Calcul de la température d’équilibre 5. Calcul de la chaleur de combustion à pression constante 6. Calcul de la chaleur de combustion à volume constant 7. Chaleurs latentes de changement d’état physique ( , ,,…)   ***IV/ L e travail***   1. Expression générale du travail des forces de pression 2. Travail réversible 3. Travail irréversible 4. Application de calcul du travail pour les différentes transformations | 02.5 |
| **CHAPITRE III : Le premier principe de la thermodynamique**   1. Equivalence entre chaleur et travail 2. Enoncé du premier principe 3. Expression générale du premier principe 4. Définition de l’énergie interne U 5. Expression différentielle de l’énergie interne 6. Expression différentielle du premier principe 7. Calcul de la variation de l’énergie interne ∆U    1. 1ére loi de Joule ; la variation de l’énergie interne d’un gaz parfait    2. Transformation isochore    3. Transformation isobare    4. Relation entre et   i) pour un gaz parfait (relation de Mayer)  ii) pour les réactions chimiques   * 1. Travail adiabatique réversible .Equation de Laplace   2. Travail adiabatique irréversible  1. Notion de l’enthalpie H    1. La fonction enthalpie    2. Expression différentielle de l’enthalpie    3. 2ére loi de Joule ; la variation de l’enthalpie des gaz parfaits | 02.5 |
| **CHAPITRE IV : Applications du premier principe de la thermodynamique à l*a thermochimie***   1. Chaleurs de réaction : ;  ; 2. L’état standard 3. L’enthalpie standard de formation 4. L’enthalpie de dissociation 5. L’enthalpie de changement d’état physique (∆ , ∆ ,∆,…) 6. L’enthalpie d’une réaction chimique    1. Loi de Hess    2. Energie de liaison ou enthalpie de liaison    3. Energie réticulaire (cycle de Born-Haber)    4. L’enthalpie de formation des atomes gazeux (atomes, gazeux)    5. Loi de Kirchoff.    6. Variation des chaleurs de réactions en fonction de la température    7. Température de flamme et pression d’explosion | 01.5 |
| **CHAPITRE V : 2ème principe de la thermodynamique** I/ Introduction  1. Irréversibilité et évolution des phénomènes naturels 2. Enoncés du second principe de la thermodynamique  II/ Notion d’entropie  1. Introduction de la fonction entropie S d’un système 2. Expression générale du second principe de la thermodynamique 3. la fonction entropie S dépend de p et de T ; S =f(p,T) 4. L’entropie d’un solide 5. L’entropie d’un liquide 6. L’entropie d’un gaz parfait 7. L’entropie d’un mélange de gaz parfaits 8. L’entropie de changement d’état physique (∆ , ∆ ,∆,…) 9. L’entropie des transformations adiabatiques réversibles et irréversibles 10. Création d’entropie due aux transformations irréversibles 11. Bilan entropique 12. Critères d’évolution d’un système isolé ( )   III/ Machines thermiques  Applications du cycle de Carnot : moteurs thermiques ; machines frigorifiques, Le rendement thermique d’une machine  Application à quelques cycles moteurs  Cycle de Joule (ou cycle de Brayton)  Cycle d’Otto (ou cycle de Beau de Rochas)  Cycle Diesel  Cycle de Stirling | 03 |
| ***CHAPITRE VI****:* ***3ème Principe et entropie absolue***   1. Enoncé du 3ème Principe, l’entropie absolue à zéro Kelvin (0K) 2. L’entropie absolue molaire standard d’un corps pur 3. L’entropie absolue molaire standard à T Kelvin (TK) 4. L’entropie absolue molaire standard d’un (solide, liquide, gaz) pur 5. La variation d’entropie d’une réaction chimique ∆ 6. La variation d’entropie d’une réaction chimique à une température T ; ∆(T) | 01 |
| **CHAPITRE VII : Energie et enthalpie libres – Critères d’évolution d’un système**  *I/ Introduction* ***II/ Energie et enthalpie libre***  ***III/ Les équilibres chimiques***   * + 1. Lois d’action de masse et les constantes d’équilibre     2. Relation de Guldberg et Waage pour des équilibres homogènes     3. Influence de la température sur les constantes d’équilibre : relation de VANT’HOFF     4. Lois de déplacement de l’équilibre   ***v)*** Aspect complémentaire de l’étude des équilibres   1. Coefficient de dissociation ou degré de dissociation α 2. Degré d’avancement d’une réaction chimique 3. Le rendement d’une réaction chimique 4. Variance d’un système en équilibre et règles des phases. | 02.5 |