# **EXAMEN FINAL**

(9h00-11h00)

# Attention! Justifiez vos réponses.

#### Questions à choix de réponse avec justification (20 pts)

- 1. Quelqu'un vous pose la question suivante : «Si j'ai un échantillon de gaz à une température donnée constante, inférieure à la température critique, je peux diminuer la pression à presque zéro en augmentant le volume de plus en plus. Peut-on réduire le volume du gaz à zéro en augmentant de plus en plus la pression?» (bonne réponse 2 pts; bonne justification 6 pts)
  - a. Oui
  - b. Non

Justification:

- 2. Quand la pression d'une masse fixe de gaz passe de 0,50 à 100 bar à température constante, son volume passe de 2,0 litres à 13 millilitres. Pour quelle raison son comportement n'est pas celui d'un gaz parfait ? *Indice : calculez le facteur de compressibilité Z avant de répondre à la question.* (bonne réponse 2 pts; bonne justification 10 pts)
  - a. La vitesse moyenne des molécules a augmenté
  - b. Le volume occupé par les molécules qui composent le gaz est une fraction non négligeable du volume du contenant à la pression de 100 bar.
  - c. La force d'attraction entre les molécules de ce gaz est significative à 100 bar
  - d. Les molécules du gaz se sont unies par groupe de deux (dimériser) à la pression de 100 bar.

Justification:

AUT16

Professeurs: Eva Monteiro et Chérif Hamzaoui

#### Exercice 1 (24 pts)

Une ampoule rigide fermée contient 0,0100 mole d'hélium gazeux inerte et un échantillon de chlorure d'ammonium blanc solide,  $NH_4Cl$ . Supposons que le volume du solide est négligeable par rapport au volume de l'ampoule. Initialement, le tout se trouve à la température de 27,00 °C. La pression de l'hélium est alors égale à 15,20 kPa. L'ampoule est chauffée à 327,00 °C. Tout le  $NH_4Cl$  se décompose selon l'équation

$$NH_4Cl(s) \rightarrow NH_3(g) + HCl(g)$$

À la fin, le système est formé d'un mélange de 3 gaz (Ne,  $NH_3$  et HCl). La pression totale finale (après la décomposition complète du solide) est de 121,06 kPa et sa température de 327,00 ° C. Supposez que tous les gaz se comportent comme des gaz parfaits.

- a) Déterminer le volume de l'ampoule. (7 pts)
- b) Déterminer la pression partielle de chacun des composants du système à l'état final (T = 327,00 °C, p = 121,06 kPa). (10 pts)
- c) Combien de grammes de NH<sub>4</sub>Cl solide se trouvaient initialement dans l'ampoule? (7 pts)

#### Exercice 2 (9 x 3 pts = 27, bonne réponse 1 pts; bonne justification 2 pts)

À l'aide du diagramme des phases du méthane (CH<sub>4</sub>) donné à la figure 2, répondez aux questions suivantes en justifiant vos réponses par mots ou graphiquement:

- 1. Quelles sont la température et la pression du point triple du méthane?
- 2. Quelle est la température d'ébullition normale du méthane?
- 3. À quelle température le méthane se sublime-t-il lorsqu'il est soumis à une pression de 6,0 kPa?
- 4. À quelle température peut-on observer l'équilibre  $CH_4(l) \rightleftarrows CH_4(g)$  sous une pression de 79 kPa?
- 5. Quelle est la température de fusion du méthane lorsqu'il est soumis à la pression de 61,0 kPa?
- 6. Comment varie la température de fusion en fonction de la pression?
- 7. Au-dessous de quelle température est-il impossible d'obtenir du méthane à l'état liquide?

8. Au-dessous de quelle pression le méthane est-il gazeux à la température de -173°C?

9. À la température de -180°C et à la pression de 50 kPa quelle des phases du méthane a l'enthalpie libre la plus basse?

# Exercice 3 $(4 \times 7 = 24 \text{ pts})$

Considérez la transformation du soufre rhombique en soufre monoclinique :

$$S_{\text{rhombique}} \rightarrow S_{\text{monoclinique}}$$
 (1)

Note : on suppose 
$$\Delta_{tr}C_{p,m} = \left[C_{p,m}(S_{\text{monoclinique}}) - C_{p,m}(S_{\text{rhombique}})\right]$$
 est négligeable.

- a) Laquelle des formes cristallines du soufre, rhombique ou monoclinique, est la plus stable à la température de 25°C et à la pression standard?
- b) Peut-on favoriser la transformation directe (1) en augmentant la pression?
- c) Peut-on favoriser la transformation directe (1) en augmentant la température?
- d) À la pression de 1 bar, quelle est la température à laquelle les deux formes cristallines peuvent coexister en équilibre?

Données: Masse molaire: M<sub>s</sub> = 32,065 g/mol

201111663 1 11116356 111161 11113 32/003 B/ 11101				
	Enthalpie standard de formation à 25°C	Enthalpie libre standard de formation à 25°C	Entropie standard de formation à 25°C	Masse volumique
	$H^0_{f,298}$ (kJ/mol)	$G_{f,298}^{0}$ (kJ/mol)	$S_{f,298}^0$ (J.K $^{ extstyle -1}$ mol $^{ extstyle -1}$ )	$\rho = m/V$ (g/cm <sup>3</sup> )
$S_{rhombique}$	0	0	31,8	2,070
S <sub>monoclinique</sub>	0,33	0,1	32,6	1,957

# Bonnes Fêtes et bon repost

PHY2001 – Thermodynamique des systèmes terrestres Professeurs : Eva Monteiro et Chérif Hamzaoui AUT16 13 décembre 2016

# Annexe 1: exercice 2

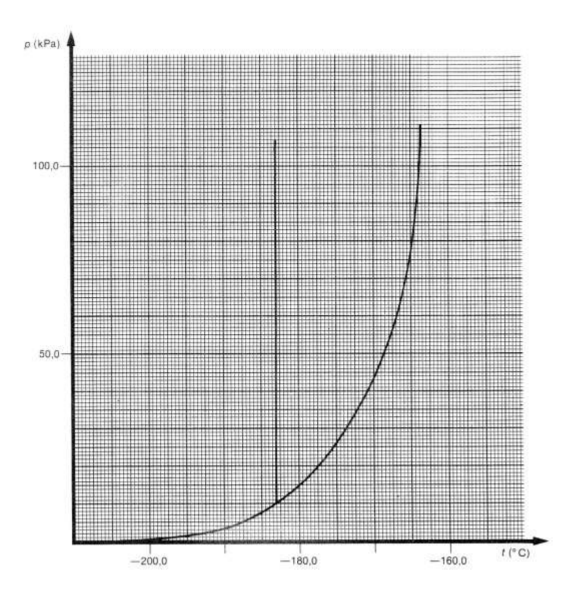


Figure 2 : Diagramme de phases du méthane, CH<sub>4</sub> (exercice 2)

#### **Annexe 2: Formules**

$$dU = \delta Q + \delta W$$
;  $\delta W = -p_{ext}dV$ ;  $\delta Q_{rev} = dU + pdV$ 

$$dH = \delta Q + V dp_{ext}$$
;  $H = U + p_{ext}V$ ;  $\delta Q_{rev} = dH - V dp$ 

$$dS \ge \frac{\delta Q}{T}$$
;  $dS = \left(\frac{\delta Q}{T}\right)_{\text{\'echang\'ee}} + \left(\frac{\delta Q'}{T}\right)_{\text{cr\'ee}} = \delta S_{\text{\'echang\'ee}} + \delta S_{\text{cr\'ee}}$ ;

$$dS_{univ} = dS_{sys} + dS_{env}$$

$$dU \le TdS + \delta W$$
;  $dH \le TdS + Vdp$ 

$$C_{v,m} = \frac{1}{n} \left( \frac{\partial U}{\partial T} \right)_{v}; C_{p,m} = \frac{1}{n} \left( \frac{\partial H}{\partial T} \right)_{p}$$

$$\alpha = \frac{1}{V} \left( \frac{\partial V}{\partial T} \right)_{p}; \quad \beta = \frac{1}{p} \left( \frac{\partial p}{\partial T} \right)_{V}; \quad \kappa_{T} = -\frac{1}{V} \left( \frac{\partial V}{\partial p} \right)_{T}$$

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{p} \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_{V} \left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)_{T} = -1$$

Masse = (nombre de moles)×(Masse molaire) : m = nM

# Gaz parfaits:

Gaz parfait monoatomique :  $C_{p,m} = \frac{5}{2}R$ 

Gaz parfait diatomique : 
$$C_{p,m} = \frac{7}{2}R$$

Relation de Mayer :  $C_{p,m} - C_{v,m} = R$ 

$$dU = nC_{v,m}dT; \quad dH = nC_{p,m}dT$$

$$pV = nRT$$

$$pV^{\gamma}=cste$$
 ;  $T^{\gamma}p^{1-\gamma}=cste$  ;  $TV^{\gamma-1}=cste$  ;  $\gamma=\frac{C_{p,m}}{C_{v,m}}$ 

$$R = 8.314 J kg^{-1}K^{-1}$$

# Mélange de gaz parfaits

$$\chi_i = \frac{n_i}{n}, \quad n = \sum_i n_i \quad f_i = \frac{m_i}{m}, \quad m = \sum_i m_i$$

$$p = \sum_i p_i$$
 ;  $V = \sum_i V_i$ 

$$\sum_{i=1}^{N} f_i = 1; \quad \sum_{i=1}^{N} \chi_i = 1$$

$$M_m = \frac{m}{n} = \frac{\sum_{i=1}^{N} n_i M_i}{n} = \sum_{i=1}^{N} \chi_i M_i$$

$$p = \sum_{i=1}^{N} p_i(T, V)$$
;  $V = \sum_{i=1}^{N} V_i(T, p)$ 

$$\frac{p_i}{p} = \frac{V_i}{V} = \frac{n_i}{n} = \chi_i$$

$$U = \sum_{i=1}^{N} U_i; H = \sum_{i=1}^{N} H_i; F = \sum_{i=1}^{N} F_i; \cdots$$

$$\Delta U = \sum_{i=1}^{N} \Delta U_i; \Delta H = \sum_{i=1}^{N} \Delta H_i; \Delta F = \sum_{i=1}^{N} \Delta F_i; \cdots$$

$$\overline{C}_{mol,v} = \sum_{i=1}^{N} \chi_i C_{mol,v,i}$$

$$\overline{C}_{mol,p} = \sum_{i=1}^{N} \chi_i C_{mol,p,i}$$

$$\Delta S_{i} = n_{i} C_{m,p,i} \ln \frac{T_{finale,i}}{T_{initiale,i}} - n_{i} R \ln \frac{p_{finale,i}}{p_{initiale,i}}$$

## Air atmosphérique

$$p = p_d + e$$

$$m = m_d + m_v$$

$$\begin{split} eV_{v} &= n_{v}RT = n_{v}M_{v}\frac{R_{v}}{M_{v}}T\\ eV_{v} &= m_{v}R_{v}T\\ ev_{v} &= R_{v}T\\ r &= \frac{m_{v}}{m_{d}}\\ r &= \varepsilon\frac{e}{p_{d}} = \varepsilon\frac{e}{p-e}, \varepsilon = \frac{R_{d}}{R_{v}} = 0,622\\ q &= \frac{m_{v}}{m}\\ r &= \frac{q}{1-q}, \quad q &= \frac{r}{r+1}\\ U &= \frac{e}{e_{s}(T)}; \quad HR(\%) = 100 \times U = 100\frac{e}{e_{s}(T)}; \quad HR(\%) = 100\frac{e}{e_{s}(T)} \cong 100\frac{r}{r_{s}}, \\ r_{s} &= \varepsilon\frac{e_{s}}{p-e_{s}}\\ p_{d}V &= m_{d}R_{d}T; \quad eV &= m_{v}R_{v}T; \quad R_{m} &= R_{d}\left(1+0,608q\right)\\ p &= \rho TR_{d}\left(1+0,608q\right) \cong \rho TR_{d}\left(1+0,608r\right)\\ T_{v} &= T\left(1+0,608q\right) \cong T\left(1+0,608r\right)\\ p &= \rho T_{v}R_{d}\\ R_{m} &= \frac{m_{d}R_{d}+m_{v}R_{v}}{m} = \left(1+0,608q\right)R_{d} \cong R_{d}\\ c_{pm} &= \frac{m_{d}C_{pd}+m_{v}C_{pv}}{m} = \left(1+0,87q\right)c_{pd} \cong c_{pd}\\ c_{vm} &= \frac{m_{d}C_{vd}+m_{v}C_{vv}}{m} = \left(1+0,97q\right)c_{vd} \cong c_{vd} \end{split}$$

 $c_{pd} = 1005 \text{ J kg}^{-1}\text{K}^{-1}$ ;  $c_{pv} = 1870 \text{ J kg}^{-1}\text{K}^{-1}$ ;  $c_{vd} = 717 \text{ J kg}^{-1}\text{K}^{-1}$ ;  $c_{vv} = 1410 \text{ J kg}^{-1}\text{K}^{-1}$ .

#### Gaz réels

$$Z = \frac{V_m}{V_{m,GazParfait}} = \frac{V_m p}{RT}$$

$$Z = A + \frac{B_1}{V_m} + \frac{B_2}{V_m^2} + \cdots$$

$$p_r = \frac{p}{p_c}, v_r = \frac{V}{V_c}, T_r = \frac{T}{T_c}$$

$$Z_c = \frac{p_c V_{c,m}}{RT_c}$$

$$p = \frac{nRT}{(V - nb)} - a\left(\frac{n}{V}\right)^2$$

$$dU(T,V) = C_V dT + \left[T\left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V - p\right] dV$$

$$dH(T,p) = C_p dT + \left[V - T\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p\right] dp$$

$$\left(C_p - C_V\right) = T\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V$$

$$h_{2m} - h_{1m} = \left(h_{2m} - h_{1m}\right)_{GP} - RT_c\left(Z_{h2} - Z_{h1}\right)$$

$$u_{m2} - u_{m1} = \left(h_{2m} - h_{1m}\right) - R\left(Z_{2}T_{2} - Z_{1}T_{1}\right)$$

$$s_{m2} - s_{m1} = \left(s_{m2} - s_{m1}\right)_{GP} - R\left(Z_{s2} - Z_{s1}\right)$$

#### Thermochimie et changements de phase

### Énergie interne :

$$\begin{split} \boldsymbol{U}_{produits} &= \sum_{(produits)} \boldsymbol{v}_i \boldsymbol{U}_{mol,i} \;\; ; \;\; \boldsymbol{U}_{r\'{e}actifs} = \sum_{(r\'{e}actifs)} \boldsymbol{v}_j \boldsymbol{U}_{mol,j} \\ \boldsymbol{\Delta}_r \boldsymbol{U} &= \boldsymbol{U}_{produits} - \boldsymbol{U}_{r\'{e}actifs} \end{split}$$

# **Enthalpie:**

$$\begin{split} H &= U + pV \\ \Delta H &= \Delta U + \Delta \left( pV \right) \\ H_{produits} &= \sum_{(produits)} v_i H_{mol,i} \; ; \quad H_{réactifs} = \sum_{(réactifs)} v_j H_{mol,j} \\ \Delta_r H &= H_{produits} - H_{réactifs} \\ \frac{\partial}{\partial T} \left( \Delta H \right)_p &= \frac{\partial}{\partial T} \left( H_B \right)_p - \frac{\partial}{\partial T} \left( H_A \right)_p = \left( C_p \right)_B - \left( C_p \right)_A = \Delta C_p \\ \Delta_r H^0 \left( T \right) &= \Delta_r H^0 \left( T_0 \right) + \int\limits_{T_0}^T \Delta_r C_p^0 \left( T' \right) dT' \\ \Delta H_T^0 &= H_T^0 - H_{T_0}^0 = \int\limits_{T_0}^T C_p dT + v L_{ch-phase} \\ \Delta H_{f,298}^0 &= H_{298}^0 - \sum_{elements} H_{298, élements}^0 \\ \Delta_r H_{T_1}^0 &= \Delta_r H_{T_0}^0 + \int\limits_{T_0}^{T_1} \Delta C_p dT + \sum_i v_i L_{i, ch-phase} - \sum_j v_j L_{j, ch-phase} \end{split}$$

#### **Entropie**

$$\begin{split} S(T) &= \int\limits_{0}^{T_{f}} C_{p,s} \ln T + \frac{\Delta_{fus} H}{T_{fus}} + \int\limits_{T_{f}}^{T_{e}} C_{p,l} \ln T + \frac{\Delta_{vap} H}{T_{vap}} + \int\limits_{T_{v}}^{T} C_{p,g} \ln T \\ \Delta_{r} S^{0} &= \sum S_{produits}^{0} - \sum S_{réactifs}^{0} \end{split}$$

$$\Delta_{r}S_{T}^{0} = \Delta_{r}S_{T_{0}}^{0} + \int_{T_{0}}^{T} \frac{\Delta C_{p}}{T} dT + \left[ \sum_{i} \frac{v_{i}L_{i,ch-phase}}{T_{i,ch-phase}} - \sum_{j} \frac{v_{j}L_{j,ch-phase}}{T_{j,ch-phase}} \right]$$

$$\Delta C_{p} = \sum_{i} v_{i}C_{i,p,m} (produits) - \sum_{j} v_{j}C_{j,p,m} (réactifs)$$

#### **Enthalpie libre**

$$G = H - TS$$

$$\Delta_{r}G_{T}^{0} = \sum G_{f,T}^{0} (produits) - \sum G_{f,T}^{0} (réactifs)$$

$$\Delta_r G_T^0 = \Delta_r H_T^0 - T \Delta_r S_T^0$$

Réactions où les réactifs et les produits sont solides et/ou liquides (pas de présence de gaz):

$$\Delta_{r}G_{T}^{p} = \Delta_{r}G_{T_{0}}^{0} - \Delta_{r}S_{298}^{0} \times (T - T_{0}) + \Delta_{r}V \times (p - p_{0}), p_{0} = 1 bar$$

ou

$$\Delta_{r}G_{T}^{p}=\Delta_{r}H_{T_{0}}^{0}-T\times\Delta_{r}S_{298}^{0}+\Delta_{r}V\times\left(p-p_{0}\right)$$

Quand il y a des gaz :

$$\Delta_r G_T^p = \Delta_r G_{T_0}^0 - \Delta_r S_{T_0}^0 \cdot \left(T - T_0\right) + RT \ln Q_p, \qquad Q_p = \frac{p_H^h p_I^i \cdot \cdot \cdot}{p_A^a p_B^b \cdot \cdot \cdot}, \text{ où les pressions sont en bar}$$

$$\Delta G_T^0 + RT \ln K_p = 0$$

$$K_p = \frac{p_G^{\ g} p_H^{\ h}}{p_A^{\ a} p_B^{\ b}}$$

$$\ln\left(\frac{K_{p2}}{K_{p1}}\right) = -\frac{\Delta_r H_T^0}{R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1}\right)$$

# Changements de phase (substance pure, n = 1)

$$v = n + 2 - \varphi$$

$$dG_T^p = \left[ \mu_{i,b} - \mu_{i,a} \right] dn_i$$
  
$$dG_T^p = \left[ G_{im,b} - G_{im,a} \right] dn_i$$

$$\frac{dp_{e}}{dT} = \frac{S_{b} - S_{a}}{V_{b} - V_{a}} = \frac{\Delta S}{\Delta V} = \frac{\Delta S_{m}}{\Delta V_{m}} = \frac{\Delta H_{m}}{T\Delta V_{m}},$$

 $p_e$  = pression d'équilibre aussi connue sous le nom de pression de saturation et représentée par  $p_s$ 

$$\begin{split} \frac{dp_{e}}{dT} &= \frac{\Delta_{vap} H_{m}}{T\left(V_{v,m} - V_{l,m}\right)} = \frac{L_{v,m}}{T\left(V_{v,m} - V_{l,m}\right)} \cong \frac{L_{v,m}}{TV_{v,m}};\\ \frac{dp_{e}}{dT} &= \frac{\Delta_{sub} H_{m}}{T\left(V_{v,m} - V_{s,m}\right)} = \frac{L_{sub,m}}{T\left(V_{v,m} - V_{s,m}\right)} \cong \frac{L_{sub,m}}{TV_{v,m}};\\ \frac{dp_{e}}{dT} &= \frac{\Delta_{fus} H}{T\left(V_{l,m} - V_{s,m}\right)} = \frac{L_{f,m}}{T\left(V_{l,m} - V_{s,m}\right)}. \end{split}$$