DU GAZ PARFAIT AUX PHASES CONDENSEES INCOMPRESSIBLES ET INDILATABLES

« So many of the properties of matter, especially when in the gaseaous form, can be deducted from the hypothesis that their minute parts are in rapid motion, the velocity increasing with the temperature, that the precise nature of this motion becomes a subject of rational curiosity. »

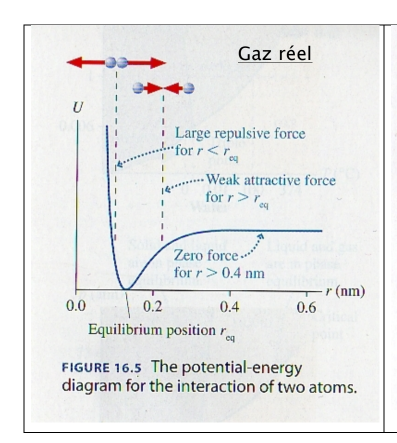
James Clerk Maxwell (1831-1879)

Ce chapitre pourrait s'appeler du monde moléculaire au monde macroscopique. En effet nous allons voir comment les propriétés macroscopiques d'un système (ici essentiellement un gaz parfait), telles que la température et la pression, sont reliées au comportement moyen des atomes ou des molécules qui constituent ce système.

I – LE GAZ PARFAIT ET HYPOTHESES STATISTIQUES

1.1 Le modèle du gaz parfait

Molécules de dimension	Interaction de courte	Chaos moléculaire à
négligeable	portée	l'équilibre
Les molécules d'un gaz parfait	Les interactions entre	A l'équilibre (les paramètres
sont supposées de dimension	molécules sont uniquement	physiques sont constants au
négligeable devant la	de très courte portée , ce	cours du temps), les
distance moyenne qui les	qui réduit les interactions	composantes des vecteurs
sépare ; il en résulte qu'un	entre molécules du gaz	position et des vecteurs
gaz réel se comporte comme	parfait aux seules collisions	quantité de mouvement des
un gaz parfait lorsqu'il est	entre elles (on a un modèle	molécules, suivant trois
suffisamment dilué. Dans le	du type boule de billard).	directions orthogonales de
cas d'un gaz parfait	Une molécule va aussi subir	l'espace, sont distribuées au
monoatomique (GPM), ces	des collisions au niveau de	hasard: c'est le chaos
molécules peuvent être	la paroi du récipient du gaz	moléculaire caractéristique de
assimilées à des sphères	ce qui sera à l'origine de la	l'équilibre. La trajectoire d'une
dures de très faible diamètre.	pression du gaz (voir la	molécule traduit une marche au
Lorsque le gaz parfait est	suite). Les figures ci–	hasard comme représentée par
diatomique (GPD) et plus	dessous représentent la	le schéma ci-dessous.
largement polyatomique (GPP),	forme de l'énergie	
la structure interne des	potentielle d'interaction	
molécules est plus complexe	entre deux molécules (voir	
mais de diamètre très faible	cours de mécanique), pour	
devant la distance moyenne	un gaz réel et pour un gaz	
entre deux molécules.	parfait.	



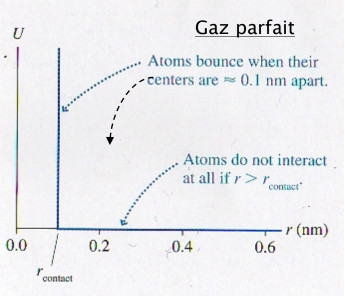
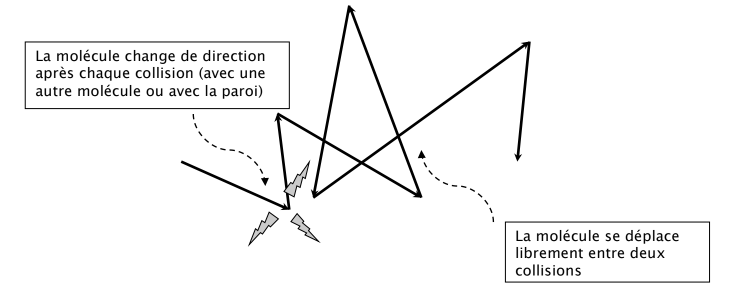


FIGURE 16.6 An idealized hard-sphere model of the interaction potential energy of two atoms.



1.2 Caractéristiques (ou lois statistiques) du chaos moléculaire

Il faut à présent donner les caractéristiques essentielles du chaos moléculaire (c'est-à-dire de la marche au hasard des molécules) pour pouvoir aller plus loin dans la description du gaz. Ces caractéristiques sont de nature statistique.

Dans tout ce chapitre, sauf mention contraire, le **récipient qui contient le gaz est au repos** dans un référentiel galiléen, il n'y pas de mouvement d'ensemble du gaz comme dans une tuyère par exemple (voir cours de thermodynamique de PT).

De par les mouvements incessants des			
molécules ; le gaz est un système homogène.			
La densité de molécules $n^* = \frac{dN}{dv}$ (le nombre de			
molécules par unité de volume dv) est la même			
en tous point de l'espace. On peut donc, par			
intégration, l'écrire $\frac{N}{V}$ avec N le nombre total			
de molécules et V le volume du gaz (de son récipient).			

La densité moléculaire n* est uniforme

Homogénéité

Isotropie

Toutes les directions de l'espace sont équiprobables. Il y a en moyenne autant de molécules qui se dirigent suivant x, que suivant y ou que suivant z. On peut aussi dire qu'une molécule a autant de chance de se diriger suivant x, que suivant y ou que suivant z.

Cela signifie que la valeur moyenne du vecteur vitesse d'une molécule est nulle $\langle \vec{v} \rangle = 0$. C'est la traduction du fait que le gaz est macroscopiquement au repos.

La distribution des vitesses est isotrope

II - INTERPRETATION CINETIQUE DE LA PRESSION ET DE LA TEMPERATURE

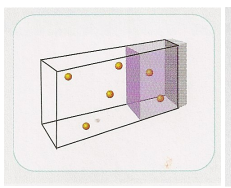
2.1 Pression cinétique

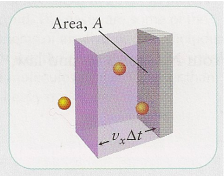
La pression qu'exerce un gaz sur les parois de l'enceinte qui le contient est due aux collisions entre des molécules du gaz et la paroi. La pression est une force par unité de surface, et d'après le principe fondamental de la dynamique, cette force est le taux de variation de la quantité de mouvement de la molécule de gaz qui rentre en collision avec la paroi.

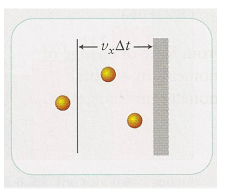
Notre objectif est de déterminer la pression qu'exerce le gaz sur la paroi en fonction des grandeurs physiques caractéristiques du gaz. Pour cela nous allons considérer un modèle simple mais le résultat obtenu sera tout à fait général.

Soit un récipient rectangulaire de volume V contenant N molécules, chacune de masse m et de vitesse v_x . Nous regardons pour l'instant que les molécules se déplacent suivant l'axe x. Nous allons calculer la force exercée par les molécules sur le mur droit (en gris sur la figure), de surface A, perpendiculaire à l'axe x. Nous allons supposer de plus que les molécules ne se déplacent que suivant l'axe x.

Les molécules qui percutent le mur pendant l'intervalle de temps Δt sont celles qui sont à la distance $v_x \Delta t$ du mur. Le nombre de molécules qui percutent le mur vaut $\frac{N}{V}$ multiplié par $v_x \Delta t$ et multiplié par $\frac{1}{2}$ car, en moyenne, seulement la moitié des molécules se dirige vers les x positifs (l'autre moitié se dirige vers les x négatifs).

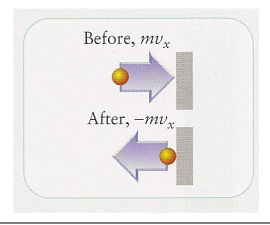






Nombre de molécules qui frappent le mur pendant $\Delta t = \frac{1}{2} \frac{N}{V} v_x \Delta t A$.

 \checkmark La composante suivant x de la quantité de mouvement d'une molécule est mv_x avant la collision avec le mur et $-mv_x$ après. La variation globale de la quantité de mouvement est $2mv_x$.



Pour l'ensemble des molécules, la variation totale de la quantité de mouvement $\Delta p_{_{_{\! X}}}$ pendant Δt

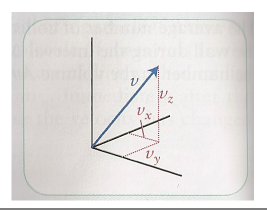
vaut
$$\Delta p_x = (2mv_x) \left(\frac{1}{2} \frac{N}{V} v_x \Delta t A \right).$$

✓ L'amplitude (la norme) de la force exercée par le mur sur les molécules est $\frac{\Delta p_x}{\Delta t}$ d'après le principe fondamental de la dynamique (la variation de la quantité de mouvement est égale à la somme des forces subies). D'après la loi de l'action et de la réaction, $\frac{\Delta p_x}{\Delta t}$ correspond aussi à l'amplitude de la force exercée par les molécules sur le mur.

Ainsi la pression exercée sur le mur vaut
$$P = \frac{F}{A} = \frac{1}{A} \frac{\Delta p_x}{\Delta t} = \frac{N}{V} m v_x^2 = n^* m v_x^2$$
.

 \checkmark Les molécules qui se déplacent suivant x n'ont pas toute la même vitesse, il convient donc de remplacer v_x^2 par sa valeur moyenne $\langle v_x^2 \rangle$. De plus, nous n'avons regardé que les molécules se

déplaçant suivant x mais il n'y a rien de spécial avec cette direction. On a par isotropie de l'espace $\langle v_x^2 \rangle = \langle v_y^2 \rangle = \langle v_z^2 \rangle$ et $\langle v_z^2 \rangle = \langle v_x^2 \rangle + \langle v_y^2 \rangle + \langle v_z^2 \rangle = 3 \langle v_x^2 \rangle$.



On obtient finalement comme expression de la pression $P = \frac{1}{3}n^*m\langle v^2 \rangle$.

On voit donc que la grandeur qui va jouer un rôle important est $\left\langle v^2\right\rangle$ ou plus précisément $v_{rms}=\sqrt{\left\langle v^2\right\rangle}$, la vitesse quadratique moyenne (« root mean square » en anglais d'où l'indice rms). On retiendra :

$$P = \frac{1}{3} \frac{N}{V} m v_{rms}^{2}$$

$$v_{rms} = \sqrt{\langle V^{2} \rangle} = \text{la vitesse quadratique moyenne}$$

On est arrivé à un premier résultat important. On peut exprimer directement la pression, grandeur macroscopique, à partir du carré de la vitesse quadratique des molécules du gaz, grandeur microscopique liée à la nature atomique de la matière.

2.2 La température cinétique

La température n'est pas encore apparue car ce n'est pas une grandeur mécanique et pourtant augmenter la température revient à faire croître **l'agitation thermique**, c'est-à-dire l'énergie cinétique moyenne des molécules du gaz. On pose donc par définition de la température cinétique :

$$\langle e_c \rangle = \frac{1}{2} m v_{rms}^2 \underset{\text{Définition de la température cinétique}}{\equiv} \frac{3}{2} k_B T$$

est la température cinétique en Kelvin (K) et s'identifie à la température absolue. $k_{\rm g} = 1.38 \times 10^{-23} \text{ J.K}^{-1}$ est la constante de Boltzmann.

2.3 Equation d'état du gaz parfait

Une équation d'état, comme on l'a déjà vu, est une relation qui relie les paramètres macroscopiques du gaz.

Comme $P = \frac{1}{3}n^*mv_{rms}^2$ et $v_{rms}^2 = \frac{3}{m}k_{\rm B}T$, on obtient :



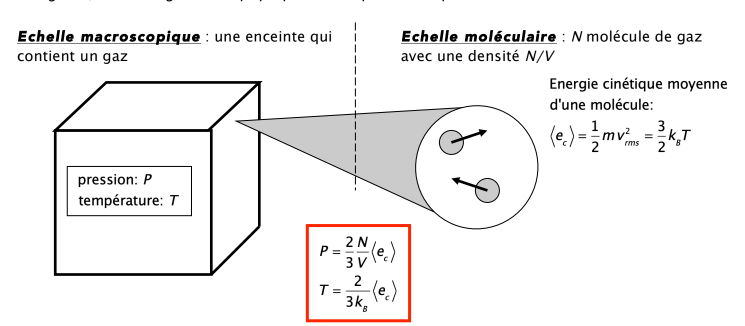
$$PV = N k_B T \Rightarrow \text{en terme de molécules}$$

De plus $n^* = \frac{N}{V} = \frac{nN_A}{V}$ avec n le nombre de moles de gaz et N_A le nombre d'Avogadro. On passe ainsi à l'échelle macroscopique puisque l'on parle en nombre de moles et plus en nombre de molécules et $PV = n(N_A k_B)T$. On reconnaît la loi bien connu des gaz parfaits, en effet, si on pose $R = N_A k_B = 8,314 \text{ J.K}^{-1}.\text{mol}^{-1}$ la constante des gaz parfaits, on a :



$$PV = nRT \Rightarrow$$
 en terme de moles

A partir d'une étude de la matière à l'échelle des molécules, on a réussi à retrouver et à interpréter la loi expérimentale des gaz parfait. Cette démarche, qui a été initiée pour la première fois à la fin du 19ème siècle par Maxwell et Boltzmann, a permis de donner une assise solide à la structure atomique de la matière. De plus cette démarche qui utilise les lois de la mécanique et des concepts statistiques (étant donné le grand nombre de molécules mises en jeu, de l'ordre du nombre d'Avogadro) est à l'origine de la physique statistique fondée par Boltzmann.



III – L'ENERGIE INTERNE

3.1 Energie cinétique, potentielle, totale et interne

a) Energie cinétique

Dans le cas le plus général, un gaz, en équilibre thermique dans une enceinte, peut avoir un mouvement d'ensemble (si l'enceinte est en mouvement). L'énergie cinétique du gaz, dans un référentiel galiléen, est donc la somme de deux termes :

$$E_{c} = \underbrace{\frac{1}{2}(Nm)v_{cm}^{2}}_{E_{c,mac} \text{ macroscopique}} + \underbrace{\sum_{i} \frac{1}{2}mv_{i}^{2}}_{E_{c,mol} \text{ moléculaire}}$$

u $E_{c,mac} = \frac{1}{2} (Nm) v_{cm}^2$ est l'énergie cinétique du centre de masse du gaz, v_{cm} est la vitesse du centre de masse et Nm la masse totale du gaz. Il s'agit de l'énergie cinétique liée au mouvement d'ensemble du gaz. C'est une énergie cinétique d'origine macroscopique. Il s'agit d'une forme d'énergie organisée, cohérente car il est possible de la convertir en une autre forme d'énergie comme nous le verrons plus tard.

 $\mathcal{E}_{c,mol} = \sum_{i} \frac{1}{2} m v_i^2$ est l'énergie cinétique interne du gaz due à l'agitation thermique des molécules qui ont un mouvement erratique. Il s'agit d'une énergie cinétique d'origine **moléculaire**. Il s'agit **d'une forme d'énergie désorganisée, incohérente** car il est impossible de la convertir en une autre forme d'énergie comme nous le verrons plus tard.

b) Energie potentielle

L'énergie potentielle du gaz peut aussi être écrite comme la somme deux termes :

$$E_p = \underbrace{E_{p,mac}}_{\text{macroscopique}} + \underbrace{E_{p,mol}}_{\text{moléculaire}}$$

- $ightharpoonup E_{p,mac}$ est l'énergie potentielle due à une configuration spatiale cohérente à l'échelle macroscopique du système. C'est par exemple le cas de l'interaction gravitationnelle entre la Terre et le gaz.
- u $E_{p,mol}$ est l'énergie potentielle due à une configuration spatiale incohérente à l'échelle moléculaire du système. En effet, les différentes molécules sont en interactions entre elles (interaction d'origine électrostatique en général). Cette énergie potentielle est d'origine moléculaire.

c) Energie totale et énergie interne

L'énergie totale E d'un système est la somme de son énergie cinétique et de son énergie potentielle, on peut donc écrire pour le gaz :

$$E = \underbrace{\left(E_{p,mac} + E_{c,mac}\right)}_{E_{meca}} + \underbrace{\left(E_{p,mol} + E_{c,mol}\right)}_{U}$$

On constate que l'énergie totale fait apparaître deux termes:

 \checkmark $E_{meca} = E_{p,mac} + E_{c,mac}$ qui est **l'énergie mécanique** du système comme on l'a défini dans le cours de mécanique. Elle est d'origine macroscopique.

 $ightharpoonup U = E_{p,mol} + E_{c,mol}$ qui est **l'énergie interne** du système. Elle est d'origine moléculaire.

On peut confondre l'énergie totale E et l'énergie interne U uniquement dans la cas où notre système d'étude n'a pas de vitesse de déplacement d'ensemble (la vitesse de son centre de masse est nulle) et si il n'y a pas de variation d'énergie potentielle à l'échelle macroscopique (par exemple, le système ne change pas d'altitude dans le champ gravitationnel).

3.2 Energie interne d'un gaz parfait monoatomique

Pour un GPM, on a supposé l'absence d'interaction entre les molécules donc $E_{p,mol} = 0$, ainsi $U = E_{c,mol}$. On a vu que pour un GPM, les molécules (ponctuelles) ont une énergie cinétique moyenne telle que $\langle e_c \rangle = \frac{1}{2} m v_{rms}^2 = \frac{3}{2} k_B T$. Il suffit de sommer ces énergies pour exprimer l'énergie cinétique interne du gaz :

$$U = N \left\langle e_c \right\rangle = \frac{3}{2} N k_{\scriptscriptstyle B} T$$

En utilisant $N = nN_A$ et $R = N_A k_B$, on obtient :



$$U = \frac{3}{2}nRT$$

On peut relever la propriété fondamentale suivante (à connaître parfaitement) :

L'énergie interne d'un GPM, fonction d'état, ne dépend que de la seule variable d'état température.

On peut aussi exprimer l'énergie interne molaire $U_m = \frac{U}{R} = \frac{3}{2}RT$ qui s'exprime en J.mol⁻¹.

Remarque: Quantum d'énergie, théorème d'équipartition

Les molécules d'un GPM, n'ayant pas de structure interne, possèdent trois degrés de liberté de translation selon les trois directions de l'espace. On peut écrire :

$$\langle e_c \rangle = \frac{1}{2} m v_{rms}^2 = \frac{3}{2} k_B T = \frac{1}{2} m \langle v_x^2 \rangle + \frac{1}{2} m \langle v_y^2 \rangle + \frac{1}{2} m \langle v_z^2 \rangle = 3 \times \frac{1}{2} k_B T$$

On constate que l'énergie cinétique se repartit de façon égale selon les trois degrés de liberté et que, à chaque degré de liberté, correspond un quantum d'énergie $\frac{1}{2}k_{_B}T$. Cette propriété rencontrée dans un cas particulier se généralise sous le nom du théorème de **l'équipartition de l'énergie**.

3.3 Gaz parfait polyatomique GPP

Contrairement aux GPM, les GPP possèdent des degrés de liberté interne, ils peuvent présenter des mouvements de vibration, de rotation. Il s'agit de mouvements propres.

Ces mouvements propres ne vont pas perturber le mouvement de translation de l'ensemble de la molécule, le calcul de pression cinétique reste valable :

$$P = \frac{1}{3} n^* m v_{rms}^2$$
 et $v_{rms} = \sqrt{\frac{3k_B T}{m}} = \sqrt{\frac{3RT}{M}}$.

L'équation des gaz parfaits obtenue pour un GPM est donc encore valable :

Tout gaz parfait, quelle que soit son atomicité vérifie l'équation d'état PV = nRT.

Un GPP étant toujours parfait, il n'y a pas d'énergie potentielle d'interaction entre les molécules $E_{p,mol}=0$. Par contre l'énergie interne va être modifié par l'apparition de nouveaux termes dans $E_{c,mol}$. Etant donné l'existence de mouvements internes, $E_{c,mol}$ ne s'identifie plus uniquement à l'énergie cinétique interne liée au mouvement de translation. Il n'est pas question de calculer $E_{c,mol}$ dans le cadre de notre programme, on écrira donc de façon générale :

$$U = \frac{3}{2}nRT + U_{propre}(T)$$

On admettra que le terme supplémentaire dans l'énergie interne n'est fonction que de la température et on retiendra une propriété essentielle des gaz parfaits connue historiquement sous le nom de la première loi de Joule :

Pour tout gaz parfait, quelle que soit son atomicité, son énergie interne ne dépend que de la température, U = U(T).

IV – CAPACITE THERMIQUE A VOLUME CONSTANT

4.1 Capacité thermique d'un fluide quelconque

L'équation d'état d'un gaz parfait PV = nRT nous indique que ce dernier gaz peut est décrit par deux paramètres d'état P, V ou P, T. En effet, si je connais deux paramètres d'état, le troisième est donné par l'équation d'état.

De façon plus générale, un fluide monophasé est aussi décrit par l'un des trois couples : P, V ou T, V ou P, T. En particulier, l'énergie interne U dépend aussi de l'un de ces trois couples. On choisit habituellement le couple T, V, donc U = U(T,V).

Par définition, on a :



$$C_V \equiv \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V = \text{capacit\'e thermique à volume constant}$$

Il s'agit d'une grandeur extensive qui s'exprime en J.K⁻¹. Cette grandeur correspond à l'énergie qu'il faut fournir au fluide (à volume constant) pour augmenter sa température de 1 K. Cette grandeur nous renseigne sur la façon dont varie l'énergie interne en fonction de la température quand le volume ne varie pas. On peut aussi définir des capacités thermiques ramenées à l'unité de matière pour avoir des grandeurs intensives :

$$C_{V,m} = \frac{C_V}{n} = \text{capacit\'e thermique molaire à volume constant (en J.K-1.mol-1)}$$

$$C_V = \frac{C_V}{m} = \frac{C_{V,m}}{M} = \text{capacit\'e thermique massique à volume constant (en J.K-1.kg-1)}$$

4.2 Capacité thermique d'un GPM

Pour un GPM, U ne dépend que de la température, donc $dU = \left(\partial U/\partial T\right)_V dT = C_V dT$ et comme $U = \left(3/2\right)nRT$, alors $C_V = \left(3/2\right)nR$. On remarque que pour un GPM, C_V est indépendant de la température, ce n'est plus vrai pour un GPP (voir la suite).

Nous aboutissons au modèle thermodynamique du gaz parfait (qu'il faut parfaitement maîtriser):

Gaz Parfait Monoatomique:

$$PV = nRT$$

$$dU = C_V dT \Rightarrow \Delta U = C_V \Delta T \text{ si } C_V = cste$$

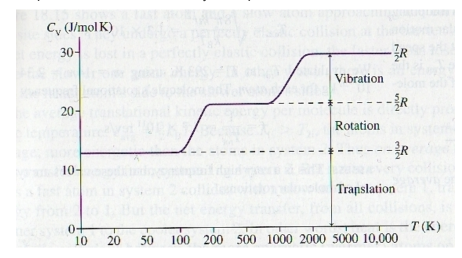
$$C_V = \frac{3}{2}nR \text{ ou } C_{V,m} = \frac{3}{2}R$$

4.3 Capacité thermique d'un GPP

Pour un GPP, U ne dépend encore que de la température, donc $dU = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT = C_V(T)dT$. Par contre

 $U = \frac{3}{2}nRT + U_{propre}(T)$ donc $C_V(T) \ge \frac{3}{2}nR$ et dépend de la température car $U_{propre}(T)$ dépend de la température.

Nous allons regarder un cas simple, un gaz de dihydrogène H_2 , soit un gaz parfait diatomique. La courbe ci-contre représente la variation de la capacité thermique molaire en fonction de la température obtenue de façon expérimentale.



$$C_{V,m} = \frac{3}{2}R$$
 pour $T \le 100$ K environ.

$$C_{V,m} = \frac{5}{2}R$$
 pour 100 K $\leq T \leq$ 1000 K environ.

$$C_{V,m} = \frac{7}{2}R$$
 pour $T \ge 1000$ K environ.

✓ Cela signifie que pour les très basses températures, l'énergie interne n'est due qu'aux mouvements de translation du centre de masse de la molécule. Les mouvements propres n'apparaissent qu'à partir de certaines températures limites. En effet, il faut suffisamment d'énergie pour mettre en oeuvre les mouvements propres

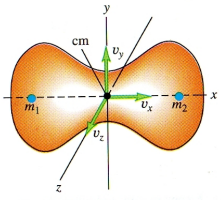
✓ Dans le domaine de températures usuelles $100 \text{ K} \le T \le 1000 \text{ K}$, pour les molécules diatomiques (H_2, N_2, O_2), il y a cinq degrés de liberté, trois de translation et **deux de rotations**.

Comme on peut associer à chaque degré de liberté une énergie molaire de $\frac{1}{2}RT$, on a $U_m = 5\left(\frac{1}{2}RT\right)$

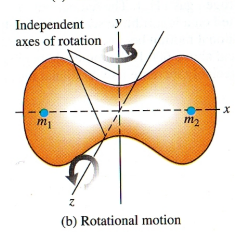
et
$$C_{V,m} = \frac{5}{2}R$$
.

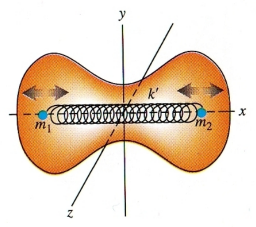
 \sim Ce n'est qu'aux hautes températures qu'apparaissent deux nouveaux degrés de liberté de vibration et $C_{v,m} = \frac{7}{2}R$.

Seule la physique quantique permet de comprendre exactement d'où proviennent les 4 degrés de liberté propre supplémentaire de la molécule. Une image classique d'une molécule diatomique (deux sphères reliées par un ressort) donne cependant une image simple de l'origine de ces degrés de liberté supplémentaire comme cela est illustré sur la figure ci-dessous.



(a) Translational motion



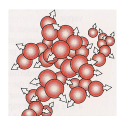


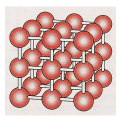
(c) Vibrational motion

18.15 A diatomic molecule. Almost all the mass of each atom is in its tiny nucleus.

(a) The center of mass has three independent velocity components. (b) The molecule has two independent axes of rotation through its center of mass. (c) The atoms and "spring" have additional kinetic and potential energies of vibration.







5.1 Modèle simple d'une phase condensée : équation d'état

Une phase condensée regroupe aussi bien un liquide (fluide très peu compressible) qu'un solide (quasi incompressible). On peut considérer que pour une phase condensée, une variation de pression n'a aucune influence sur la variation de volume. Il en est de même pour la température.

Bien sûr, il s'agit d'un modèle idéal. Si on augmente suffisamment la pression, on peut comprimer de l'eau par exemple. De même, vous avez tous observé la dilatation d'un métal lorsqu'on augmente sa température.

Dans le cadre de ce modèle idéal d'une phase condensée, on peut dire que son volume reste constant quelle que soient sa température et sa pression. On aura donc l'équation d'état très simple suivante :



Equation d'état d'une phase condensée: $V = \text{constant } \forall P, T$

On parle de phase condensée incompressible et indilatable.

5.2 Energie interne d'une phase condensée

Il est très difficile de donner une expression de l'énergie interne d'une phase condensée mais cela n'est pas nécessaire car on ne mesure que des variations d'énergie. Il se trouve que pour une phase condensée idéale, la variation d'énergie interne ne dépend que de sa température. On retiendra donc :

$$dU = CdT = mcdT = nC_{m}dT$$

$$\Rightarrow \Delta U = C\Delta T = mc\Delta T = nC_{m}\Delta T \text{ si } C = cste$$

On obtient une expression (macroscopique) identiquement formelle à celle des gaz parfaits. Il faut noter cependant que la réalité microscopique est totalement différente. Dans une phase condensée, il existe de très fortes interactions entre les atomes constitutifs de cette phase. Dans un gaz parfait, il n'y a pas d'interaction entre les molécules.

Pour une phase condensée idéale, il n'est plus nécessaire d'utiliser l'indice «V» pour les capacités thermiques car pour ces phases le volume de varie pas ce qui est bien sur très différent du cas des gaz.

De plus les valeurs numériques des capacités thermiques sont très différentes pour une phase condensée et un gaz parfait. Pour la plupart des métaux, au dessus de 200 K environ (et en dessous des températures de fusion), on a $C_{V,m}\approx 25\,\mathrm{J.mol^{-1}.K^{-1}}=\mathrm{constante}$. Quand la température tend vers zéro, $C_{V,m}\to 0\,\mathrm{J.mol^{-1}.K^{-1}}$.

Figure 20.15 Temperature dependence of the heat capacity per particle C in units of $k_{\rm B}$ for hydrogen gas molecules. $C/k_{\rm B}$

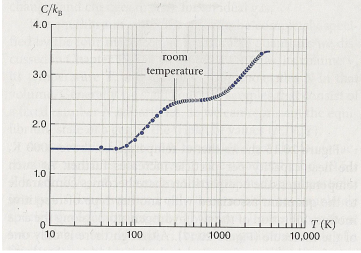
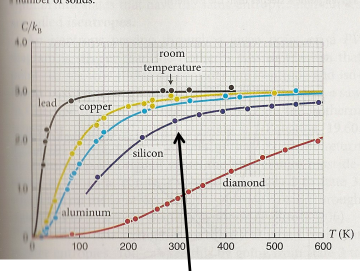


Figure 20.19 Temperature dependence of the heat capacity per atom for number of solids.



Il faut fournir de plus en plus d'énergie, à haute température, pour augmenter encore la température de 1 K du corps considéré.