

Capacité calorifique des solides

La capacité calorifique d'un solide est due aux vibrations atomiques.

Pour un solide, on ne fait pas la distinction entre C_p et C_v car $C_p - C_v = \frac{VT \alpha^2}{\chi_T}$ (relation de Mayer) et α petit pour un solide

dilatation thermique

compressibilité isotherme

Approche de Boltzmann

Loi de Dulong et Petit : $C = 3k_B$ par atome ie $C_{mol} = 3R$

Matériau	Al	Sb	Cu	Au	Ag	Diamant (C)
C/R	2.91	3.03	2.94	3.05	2.93	0.735

Calcul de Boltzmann : * un atome du solide est assimilé à une particule dans un potentiel harmonique 3D créé par l'interaction avec ses voisins. } (0)
* les oscillateurs harmoniques sont indépendants / découplés.

Traitement classique : un OH 3D a 6 degrés de liberté quadratiques (x, y, z, p_x, p_y, p_z) le théorème de l'équipartition en physique statistique classique donne :

$$U = 6 \cdot \frac{1}{2} N \cdot k_B T = 3N k_B T \rightarrow C = 3N k_B, \quad C_{mol} = 3R$$

Limites : * le diamant ne colle pas
* déviation à basse température

Approche de Einstein

- Même point de départ (0) que Boltzmann.
- Traitement quantique des oscillateurs harmoniques : $E_n = \hbar\omega (n + \frac{1}{2}), n \in \mathbb{N}$ en 1D.

* fonction de partition $Z_{1D} = \sum_{n \geq 0} e^{-\frac{n\hbar\omega}{k_B T}} \cdot e^{-\frac{\hbar\omega}{2k_B T}} = \frac{e^{-\frac{x}{2}}}{1 - e^{-x}} = \frac{1}{e^{\frac{x}{2}} - e^{-\frac{x}{2}}} = \frac{1}{2 \operatorname{sh}(\frac{x}{2})}$

* Énergie moyenne $\langle E \rangle = -\frac{1}{Z_{1D}} \frac{\partial Z_{1D}}{\partial \beta} = -\hbar\omega \frac{1}{Z_{1D}} \frac{\partial Z_{1D}}{\partial x} = \frac{\hbar\omega}{2} \cdot \frac{1}{2} \cdot \frac{\operatorname{ch}(\frac{x}{2})}{\operatorname{sh}^2(\frac{x}{2})} \cdot 2 \operatorname{sh}(\frac{x}{2})$

$$\langle E \rangle = \frac{\hbar\omega}{2} \coth\left(\frac{x}{2}\right) \quad \text{pas de } +\frac{\hbar\omega}{2} !$$

* interprétation : $\coth y = \frac{e^y + e^{-y}}{e^y - e^{-y}} = \frac{e^{2y} + 1}{e^{2y} - 1} = \frac{2}{e^{2y} - 1} + 1 = 2 f_{BE}(2y) + 1.$

$$\langle E \rangle = \hbar\omega \left(M_{BE}(x) + \frac{1}{2} \right)$$

$$\text{ou } M_{BE}(x) = \frac{1}{e^x - 1}$$

Le mode ω est une excitation qui peut être peuplée par des bosons, en moyenne $M_B(x)$ bosons peuplent ce mode.

* capacité calorifique $C = \frac{\partial \langle E \rangle}{\partial T} = \hbar \omega \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{1}{e^{\frac{\hbar \omega}{k_B T}} - 1} \right) = \frac{(\hbar \omega)^2}{k_B} \left(-\frac{1}{T^2} \right) \frac{-\frac{\hbar \omega}{k_B T}}{\left(e^{\frac{\hbar \omega}{k_B T}} - 1 \right)^2}$

$$C = \frac{(\hbar \omega)^2}{k_B} \cdot \frac{1}{T^2} \cdot \frac{\frac{\hbar \omega}{k_B T}}{\left(e^{\frac{\hbar \omega}{k_B T}} - 1 \right)^2}$$

$$C = 3 \frac{(\hbar \omega)^2}{k_B} \cdot \frac{1}{T^2} \cdot \frac{\frac{\hbar \omega}{k_B T}}{\left(e^{\frac{\hbar \omega}{k_B T}} - 1 \right)^2}$$

* généralisation à 3D: $Z_{3D} = (Z_{1D})^3$, $\langle E_{3D} \rangle = 3 \langle E_{1D} \rangle$,

Commentaires :

- * à haute température, $k_B T \rightarrow \hbar \omega$, $C = 3 k_B$ on retrouve le résultat classique
- * à basse température, les niveaux excités sont gelés $\rightarrow C \rightarrow 0$ exponentiellement comme le système à 2 niveaux.
- * un seul paramètre libre: la pulsation d'Einstein ω .
 pour la plupart des solides $\hbar \omega \ll k_B T_{\text{ambiant}}$, la loi de Dulong et Petit est valide
 pour le diamant, les liaisons entre atomes sont plus fortes, $\omega = \sqrt{\frac{k}{m}} \Rightarrow \frac{k_B T_{\text{ambiant}}}{\hbar}$ donc la loi de Dulong et Petit n'est pas vérifiée.

Limite : à basse température, C croît algébriquement au lieu de la croissance exponentielle en $e^{-\frac{\hbar \omega}{k_B T}}$
 $C \propto T^3$ phonons
 $C \propto \gamma T^3 + \delta T$ métaux électrons

Calcul de Debye

Debye explique en 1912 la dépendance de C en T^3 à basse température pour les solides.

Les oscillations ne sont plus celles d'oscillateurs indépendants mais des excitations collectives d'ondes sonores: **phonons**.
 Le vecteur d'onde de ces ondes sonores est quantifié par les conditions limites.
 \rightarrow comme pour les ondes EM et le rayonnement du corps noir. le calcul est analogue!

Différences entre les ondes acoustiques et les ondes électromagnétiques

- * ordre de grandeur des célérités
- * 2 polarisations transverses pour les ondes EM
- 2 polarisation transverses + 1 polarisation longitudinale pour les ondes acoustiques dans les solides
- 1 polarisation longitudinale pour les ondes acoustiques dans les fluides

Hypothèses : * la vitesse du son est la même pour les 3 polarisations } relation de dispersion
 * la vitesse du son est la même dans toutes les directions } $\omega(\vec{k}) = v |\vec{k}|$

Calcul : analogue au rayonnement du corps noir et loi de Planck. $= 2 \sqrt{\frac{k}{m}} \left| \sin\left(\frac{k_a}{2}\right) \right|$ non linéaire en vrai

Les modes d'oscillations d'un solide sont les ondes de pulsation $\omega(\vec{k}) = v |\vec{k}|$
 En reprenant le calcul d'Einstein, conditions périodiques

$\langle E \rangle = 3 \sum_{\vec{k}} \hbar \omega(\vec{k}) \left\{ M_{BE} \left(\frac{\hbar \omega(\vec{k})}{k_B T} \right) + \frac{1}{2} \right\}$ $\stackrel{\text{vs. } N \hbar \omega_{\text{Einstein}}}{=} 3 \frac{L^3}{(2\pi)^3} \iiint d^3k \hbar \omega(\vec{k}) \left(M_{BE} \left(\frac{\hbar \omega(\vec{k})}{k_B T} \right) + \frac{1}{2} \right)$

$\langle E \rangle = 3 \cdot \frac{4\pi L^3}{(2\pi)^3} \cdot \frac{1}{v^3} \int_0^\infty \omega^2 d\omega \cdot \hbar \omega \cdot \left(M_{BE} \left(\frac{\hbar \omega}{k_B T} \right) + \frac{1}{2} \right)$ avec $\omega_d^3 \equiv 6\pi^2 \frac{N}{L^3} \cdot v^3$ pulsation de Debye

$k = \frac{\omega}{v}$

$$\langle E \rangle = \frac{3N\hbar}{\omega_d^2} \int_0^\infty d\omega \frac{\omega^3}{e^{\beta\hbar\omega} - 1} + \text{constante indep. } T$$

(infini que devient fini avec le cutoff plus tard)

$$\langle E \rangle = \frac{3N\hbar}{\omega_d^2} \cdot \frac{(\hbar\beta T)^4}{\hbar^4} \int_0^\infty dx \frac{x^3}{e^x - 1} + \text{cst. indep. } T$$

$\pi^4/15$

$$\langle E \rangle = 9N \frac{(\hbar\beta T)^4}{(\hbar\omega_d)^3} \frac{\pi^4}{15} \propto T^4 \text{ comme le corps noir}$$

autre approche : comme le corps noir, calculer $g(\vec{k}) = 3 \left(\frac{L}{2\pi}\right)^3$ puis $g(k)$ puis $g(\omega)$

$$g(\omega) = N \cdot \frac{3\omega^2}{\omega_d^3}$$

et utiliser

$$\langle E \rangle = \int_0^\infty d\omega \hbar\omega g(\omega) M_B\left(\frac{\hbar\omega}{\hbar\beta T}\right)$$

capacité calorifique $C = \frac{\delta \langle E \rangle}{\delta T} = \frac{12\pi^4}{5} \cdot N k_B \cdot \left(\frac{\hbar\beta T}{\hbar\omega_d}\right)^3 = \frac{12\pi^4}{5} N k_B \cdot \left(\frac{\hbar\beta T}{T_d}\right)^3 \sim T^3$

où $\hbar\beta T_d = \hbar\omega_d$ température de Debye augmente avec la densité du matériau

Matériau	Diamant	Be	Si	Cu	Ag	Pb
$T_{\text{Debye}} (K)$	1850	1000	625	315	215	88

problème : $C \sim T^3$ jusqu'à grandes températures on ne retrouve pas Dulong et Petit.

solution : en fait, on a compté trop de modes, il faut autant de modes \vec{k} que d'atomes dans le solide

coupe des hautes fréquences, pulsation de coupe ω_c :

$$3N = \int_0^{\omega_c} d\omega g(\omega) = 9N \int_0^{\omega_c} d\omega \frac{\omega^2}{\omega_d^3} = 3N \frac{\omega_c^3}{\omega_d^3} \rightarrow \omega_c = \omega_d$$

↳ coupe haute de k à $k_d = \frac{\omega_d}{v} = \left(6\pi^2 \frac{N}{V}\right)^{1/3}$ de l'ordre de l'inverse de la distance inter-atome

énergie : $\langle E \rangle = \int_0^{\omega_d} d\omega \hbar\omega g(\omega) M_B\left(\frac{\hbar\omega}{\hbar\beta T}\right)$ à évaluer numériquement

* à basse température, la coupe introduite modifie peu les résultats précédents ($C \sim T^3$) car lorsque $\hbar\beta T \ll \hbar\omega_d$ ie $T \ll T_d$, $M_B\left(\frac{\hbar\omega}{\hbar\beta T}\right) \ll 1$ continue peu à l'intégrale si $\omega \gg \omega_d$

* à haute température, $M_B\left(\frac{\hbar\omega}{\hbar\beta T}\right) \sim \frac{\hbar\beta T}{\hbar\omega} \rightarrow \langle E \rangle = 3N \hbar\beta T$ on retrouve Dulong et Petit

Avantages : * colle bien à l'expérience, $C \sim T^3$ à basse T
* pas de paramètre libre comme dans le calcul d'Einstein

limites

- * pulsation de coupe ad-hoc
 - * à haute fréquence proche de ω_d où $\lambda \sim a$, la relation $\omega = c|\vec{k}|$ n'est pas vraiment valide
 - * colle moins à température intermédiaire
 - * n'explique pas le terme en $C \sim T$ pour les métaux
- domine à basse T / param. maille / gaz de fermions / non linéaire en vrai

Extension

C_v magnétique.