

Zeitschrift: Helvetica Physica Acta
Band: 26 (1953)
Heft: III-IV

Artikel: Thermodynamique en Relativité Générale
Autor: Stueckelberg, E.C.G. / Wanders, G.
DOI: <https://doi.org/10.5169/seals-112418>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

Download PDF: 23.02.2026

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>

Thermodynamique en Relativité Générale
 par E. C. G. Stueckelberg et G. Wanders*) (Genève).
 (17 IV 1953.)

Summary. Non-relativistic phenomenological Thermodynamics is extended to the space-time of General Relativity¹⁾. One finds an unique energy—momentum tensor, entropy—and substance current and irreversibility.

La *Thermodynamique phénoménologique et non-relativiste* est basée sur deux principes exprimant l'impossibilité de perpetuum mobile de première et seconde espèce. *Le premier principe* se traduit par le *principe de conservation de l'énergie H* (au cours de l'évolution temporelle $t' \leq t'' \leq t''' \leq \dots$) auquel s'ajoutent les principes de conservation des *trois composantes de la quantité de mouvement* π_i et de *C quantités de substances indépendantes* N_A , ($A = 1, 2, \dots, C$):

$$H' = H'' = H''' = \dots \quad (1)$$

$$\pi'_i = \pi''_i = \dots; \quad i = 1 \text{ à } d (= 3) \quad (2)$$

$$N'_A = N''_A = \dots; \quad A = 1 \text{ à } C \quad (3)$$

Le *deuxième principe localise* d'abord ces quantités dans différents *systèmes*, ou *phases*: I, II, ...:

$$H = H(I) + H(II) + \dots \quad (4)$$

$$\pi_i = \pi_i(I) + \pi_i(II) + \dots \quad (5)$$

$$N_A = N_A(I) + N_A(II) + \dots \quad (6)$$

Il décompose ensuite le transfert d'énergie d'un système à un autre en deux termes: *travail* et *chaleur*. Le postulat de l'impossibilité de transformer une quantité de chaleur retirée d'un système I intégralement en du travail fourni à un autre système II, sans que l'état des autres systèmes III, IV, ... ne soit modifié est la forme

*) Recherche subventionnée par la Commission Suisse de l'Energie Atomique (C. S. A.).

¹⁾ B. LEAF, Phys. Rev. **84**, 345 (1952), a fait récemment l'analyse correspondante en relativité restreinte.

classique du deuxième principe. On en déduit: d'une part, l'existence de l'*entropie* S , également localisable:

$$S = S(I) + S(II) + \dots \quad (7)$$

qui ne peut qu'augmenter au cours du temps:

$$S' \leq S'' \leq S''' \leq \dots \quad (8)$$

D'autre part, on démontre qu'en tout système et à toute époque doivent exister une fonction d'état positive, la *température* T , et un certain nombre de coefficients positifs ou nuls: les *viscosités transversale et longitudinale* η et ξ , la *conductibilité thermique* α et les *coefficients de diffusion* $\lambda_A, \lambda_B, \dots$ des différentes substances, qui sont aussi des fonctions d'état, ainsi que les *Cpotentiels chimiques* μ_A .

En *Théorie de la Relativité*, le transfert s'exprime par le flux d'énergie à travers une surface. Mais, la décomposition de ce flux en travail et chaleur n'est plus univoquement possible. Ceci a amené certains auteurs (PAULI, TOLMAN) à introduire, en Relativité Restreinte, la notion d'une température d'un corps en mouvement. Quant à nous, il nous semble que la seule manière d'introduire le deuxième principe en Théorie de la Relativité est de remplacer son énoncé classique par sa conséquence (7) et (8), c'est-à-dire, le postulat d'une grandeur S , extensive au même titre que H, π_i et N_A , qui augmente au cours du temps pour tout observateur.

Dans un continu Riemannien quadri-dimensionnel, le correspondant d'un terme des sommes (4), (5), est:

$$dH_\beta = d\sigma_\alpha \Theta_\beta^\alpha; \quad dH_i = d\pi_i; \quad dH_4 = -dH \quad (4') \quad (5')$$

où $d\sigma_\alpha$ est l'élément d'une hypersurface tridimensionnelle caractérisant une époque; il n'est pas possible de définir une quantité de mouvement et une énergie totales. Par contre, la quantité totale de substance A et l'entropie totale sont données par:

$$N'_A = \int_{t'} d\sigma_\alpha n_A^\alpha \quad (6')$$

$$S' = \int_{t'} d\sigma_\alpha s^\alpha. \quad (7')$$

Les $(d + C + 1)$ équations d'évolution (1), (2) et (3) se traduisent en:

$$D_\beta \Theta_\alpha^\beta = 0 \quad (1') \quad (2') \quad (1')$$

$$D_\beta n_A^\beta = 0 \quad (3')$$

où D_α est le symbole de la dérivée covariante par rapport à x^α . Le deuxième principe prend la forme ($i = \text{irréversibilité}$):

$$D_\alpha s^\alpha - i = 0; \quad i \geq 0. \quad (8')$$

Comme il fallait s'y attendre, le remplacement du deuxième principe par une de ses conséquences est insuffisant pour définir la température. Par contre, *deux axiomes supplémentaires* introduisent d'une manière univoque les fonctions $T\mu_A$, ξ , η , \varkappa et λ_A , ainsi que la quadri-(d -) vitesse v^α , comme nous le montrons dans cet article. Ces axiomes sont:

1^o Les $(d + C + 2)$ principes (1'), (2'), (3') et (8') réglant l'évolution des courants de quantité de mouvement, d'énergie, des substances chimiques indépendantes et de l'entropie ne sont pas indépendants (en d'autres termes: l'état ne dépend que de $(d + C + 1)$ variables d'état: $f_1, f_2, \dots, f_{(d+C+1)}$).

2^o Les $(d + C + 1)$ variables d'état peuvent être choisies telles que les $(d + C + 2)$ courants Θ_α^β , n_A^β et s^β ne dépendent que linéairement des dérivées $D_\alpha f_1, D_\alpha f_2, \dots, D_\alpha f_{(d+C+1)}$ *).

Cependant, ces axiomes n'imposent que des relations entre les signes des fonctions, sans fixer individuellement le signe de chacune d'elles. En particulier, le caractère positif de la température est perdu.

De l'axiome 1^o suit l'existence de $(d + C + 2)$ coefficients homogènes εv^α , μ_A , T reliant les $(d + C + 2)$ principes par:

$$\varepsilon v^\alpha D_\beta \Theta_\alpha^\beta + \sum_A \mu_A D_\beta n_A^\beta + T (D_\beta s^\beta - i) = 0 \quad (9)$$

qui sont univoquement définis (au signe de v^α près) si on normalise la quadri-vitesse v^α à:

$$v^2 = v_\alpha v^\alpha = g_{\alpha\beta} v^\alpha v^\beta = -\varepsilon; \quad \varepsilon^2 = 1. \quad (10)$$

Partant du tenseur $\Theta^{\alpha\beta}$, symétrique, le plus général satisfaisant l'axiome 2^o, nous cherchons les restrictions qui doivent lui être imposées pour que (9) soit une identité, et nous trouvons les expressions de n_A^α , s^α , et i . Il s'agit donc de calculer:

$$r = -\varepsilon v^\alpha D_\beta \Theta_\alpha^\beta = D_\alpha u^\alpha + \varepsilon \Theta^{\beta\alpha} v_{\beta\alpha} \quad (11)$$

où

$$u^\alpha = -\varepsilon v_\beta \Theta_\alpha^\beta \quad (12)$$

est la projection sur la quadri-vitesse v^α du courant d'énergie-impulsion, c'est-à-dire, le *flux d'énergie interne*, et:

$$v_{\beta\alpha} = \frac{1}{2} (D_\beta v_\alpha + D_\alpha v_\beta). \quad (13)$$

*) L'axiome 2^o exprime que ces courants décrivent le *phénomène du transport*.

Choisissons les champs v^α , μ_A , et T comme variables d'état, nous décomposons $\Theta^{\alpha\beta}$ en une somme de termes ne contenant chacun essentiellement que les dérivées d'un seul champ et nous analysons séparément ces différents termes.

Le fluide parfait. Un premier terme $\Theta_{(0)}^{\alpha\beta}$ ne contient aucune dérivée; sa forme générale est:

$$\Theta_{(0)}^{\alpha\beta} = m v^\alpha v^\beta + \varepsilon p g^{\alpha\beta} \quad (14)$$

où: $m = m(T, \mu_A, \mu_B, \dots)$ et $p = p(T, \mu_A, \mu_B, \dots)$.

On trouve:

$$u_{(0)}^\alpha = \varphi v^\alpha \quad \text{avec} \quad \varphi = m - p \quad (15)$$

et:

$$r_{(0)} = \dot{\varphi} + m D_\alpha v^\alpha \quad (16)$$

$$\dot{\varphi} = (\text{dérivée hydrodynamique de } \varphi) = v^\alpha D_\alpha \varphi.$$

En introduisant les variables σ , ν_A , ν_B , ... conjuguées de T , μ_A , μ_B , ...:

$$\text{où} \quad T = \varphi_\sigma ; \mu_A = \varphi_{\nu_A} \quad (17)$$

$$\varphi_\sigma = \left(\frac{\partial \varphi}{\partial \sigma} \right)_{\nu_A} \quad \varphi_{\nu_A} = \left(\frac{\partial \varphi}{\partial \nu_A} \right)_{\sigma, \nu_B \neq A}$$

$$\dot{\varphi} = T \dot{\sigma} + \sum_A \mu_A \dot{\nu}_A$$

et $r_{(0)}$ prend la forme exigée par (9) si:

$$m = T\sigma + \sum_A \mu_A \nu_A \quad (18)$$

en effet, on a alors:

$$r_{(0)} = T D_\alpha (\sigma v^\alpha) + \sum_A \mu_A D_\alpha (\nu_A v^\alpha). \quad (19)$$

Nous montrons dans l'Appendice qu'étant données deux fonctions m et φ de $(C+1)$ variables x_1, x_2, \dots, x_{C+1} il est toujours possible d'effectuer un changement de variables $x_1, x_2, \dots \rightarrow T, \mu_A, \mu_B, \dots$ tel que (18) soit vérifiée. Ainsi (18) choisit le système de variables qui doit être identifié au système: température, potentiels chimiques, pour que (9) soit satisfaite.

(19) montre que $\Theta_{(0)}^{\alpha\beta}$ fournit des *contributions au courant d'entropie et aux courants de substances parallèles à la quadri-vitesse*:

$$s_{(0)}^\alpha = \sigma v^\alpha \quad n_{A(0)}^\alpha = \nu_A v^\alpha \quad (20)$$

mais ne donne *pas de contribution à l'irréversibilité i*: $i_{(0)} = 0$.

Si $\Theta^{\alpha\beta}$ se réduit à $\Theta_{(0)}^{\alpha\beta}$, l'équation d'évolution $D_\alpha \Theta^{\alpha\beta} = 0$ devient, en tenant compte de

$$D_\alpha (m v^\alpha) = \dot{p}$$

et en passant au référentiel lorentzien local de repos au point x , dans le cas $d = 3$ ($g_{ii} = 1$, $g_{44} = -1$, $g_{\alpha\beta} = 0$ pour $\alpha \neq \beta$; $v^i = 0$, $v^4 = 1$, au point x , $\varepsilon = 1$):

$$m \partial_4 v^i = -m G_{44}^i - \partial^i p$$

avec

$$G_{\mu}^{\varrho}{}_{\nu} = \frac{1}{2} g^{\varrho\varrho'} (\partial_\mu g_{\varrho'\nu} - \partial_{\varrho'} g_{\mu\nu} + \partial_\nu g_{\varrho'\mu})$$

qui est l'équation du mouvement d'un *fluide parfait* dans le *champ gravifique* G_{44}^i , m étant la *densité de masse* (au repos), p la *pression*.

La viscosité. Le terme de $\Theta^{\alpha\beta}$ contenant les dérivées du champ v^α a la forme générale:

$$\Theta_{(1)}^{\alpha\beta} = \Theta_{(\eta)}^{\alpha\beta} + \Theta_{(\xi)}^{\alpha\beta} \quad (21)$$

où:

$$\Theta_{(\eta)}^{\alpha\beta} = -\varepsilon \eta (2 v^{\alpha\beta} + \varepsilon (v^\alpha \dot{v}^\beta + v^\beta \dot{v}^\alpha)) - \zeta (v^\alpha \dot{v}^\beta + v^\beta \dot{v}^\alpha) \quad (22)$$

et:

$$\Theta_{(\xi)}^{\alpha\beta} = -\varepsilon \xi (g^{\alpha\beta} + \varepsilon v^\alpha v^\beta) v_\varrho^\varrho - \chi v^\alpha v^\beta v_\varrho^\varrho \quad (23)$$

$$\eta = \eta(T, \mu_A, \dots); \quad \zeta = \zeta(T, \mu_A, \dots) \dots$$

$\Theta_{(\eta)}^{\alpha\beta}$ donne:

$$u_{(\eta)}^\alpha = \zeta \dot{v}^\alpha$$

$$r_{(\eta)} = D_\alpha (\zeta \dot{v}^\alpha) - \eta (2 v^{\alpha\beta} v_{\alpha\beta} + \varepsilon \dot{v}^\alpha \dot{v}_\alpha) - \zeta (\dot{v}^\alpha \dot{v}_\alpha)$$

Le premier terme de $r_{(\eta)}$ est une divergence dont le développement contient des dérivées de T et de μ_A dont est fonction ζ . Tandis que les deuxième et troisième termes sont des *formes définies*, ce premier

terme ne peut pas être écrit : $(TD_\alpha s_{(\eta)}^\alpha + \text{forme définie})$, comme l'exige (9). Nous enlevons donc de (22) le terme en ζ . Alors :

$$u_{(\eta)}^\alpha = 0 \quad (24)$$

$$r_{(\eta)} = -\eta (2v^{\alpha\beta} v_{\alpha\beta} + \varepsilon \dot{v}^\alpha \dot{v}_\alpha). \quad (25)$$

(24) entraîne $\Theta_{(\eta)}^{\alpha\beta} \Theta_{(\eta)\alpha\beta} \geq 0$ comme on le voit en passant au référentiel lorentzien local de repos. Or :

$$\Theta_{(\eta)}^{\alpha\beta} \Theta_{(\eta)\alpha\beta} = \eta^2 (2v^{\alpha\beta} v_{\alpha\beta} + \varepsilon v^\alpha v_\alpha).$$

Ainsi la *contribution à l'irréversibilité due à $\Theta_{(\eta)}^{\alpha\beta}$*

$$i_{(\eta)} = -\frac{1}{T} r_{(\eta)} \quad (26)$$

est *positive si η et T sont toujours de même signe*. Plus exactement : $i_{(\eta)}$ n'est une forme définie que si la *métrique est définie* (statique pure) ou *indéfinie avec une seule dimension privilégiée* (temps)*; v^α doit être alors un vecteur temporel.

En passant au référentiel lorentzien local de repos, et dans le cas limite d'un champ gravifique nul :

$$\Theta_{(\eta)}^{i4} = \Theta_{(\eta)}^{44} = 0 \quad (27)$$

$$\Theta_{(\eta)}^{ij} = -\eta (\partial^i v^j + \partial^j v^i) = -\tau_{(\eta)}^{ij} \quad (28)$$

on retrouve le tenseur des tensions $\tau_{(\eta)}^{ij}$ dû à la viscosité transversale; η est donc identifié comme coefficient de viscosité transversale. (27) exprime que l'existence de la viscosité transversale ne contribue pas à la densité d'énergie de repos, ni au courant d'énergie.

Dans le référentiel lorentzien local de repos la densité d'énergie $\Theta_{(\xi)}^{44}$ est proportionnelle à la divergence v_ϱ^ϱ de la quadri-vitesse v^α . Raisonnant comme plus haut on voit que $\chi = 0$. Alors :

$$u_{(\xi)}^\alpha = 0 \quad (29)$$

$$r_{(\xi)} = -\xi (v_\varrho^\varrho)^2. \quad (30)$$

On a ainsi une *contribution positive à l'irréversibilité*

$$i_{(\xi)} = \frac{\xi}{T} (v_\varrho^\varrho)^2 \quad (31)$$

*) $\varepsilon = 1$ implique les signatures du $g_{\alpha\beta}$ diagonalisé $(-1, -1, \dots, -1)$ ou $(1, 1, \dots, 1, -1)$; $\varepsilon = -1$ les signatures $(1, 1, \dots, 1)$ ou $(1, -1, \dots, -1, -1)$.

si ξ et T sont toujours de même signe. Dans le référentiel lorentzien local de repos, et si le champ gravifique est nul:

$$\Theta_{(\xi)}^{i4} = \Theta_{(\xi)}^{44} = 0 \quad (32)$$

$$\Theta_{(\xi)}^{ij} = -\xi (\partial_\varrho v^\varrho) g^{ij} = -\tau_{(\xi)}^{ij}. \quad (33)$$

$\tau_{(\xi)}^{ij}$ est le tenseur des tensions dû à la viscosité longitudinale et ξ est identifié comme coefficient de viscosité longitudinale. (32) s'interprète comme (27).

La conduction thermique. Les dérivées du champ T donnent le terme $\Theta_{(q)}^{\alpha\beta}$:

$$\begin{aligned} \Theta_{(q)}^{\alpha\beta} = & -\varepsilon \kappa (v^\alpha \partial^\beta T + v^\beta \partial^\alpha T) - (2\kappa + \omega) v^\alpha v^\beta \dot{T} \\ & - \varepsilon \psi g^{\alpha\beta} \dot{T} - \varrho T (v^\alpha \dot{v}^\beta + v^\beta \dot{v}^\alpha) \end{aligned} \quad (34)$$

où le dernier terme est une première partie du terme retranché de $\Theta_{(q)}^{\alpha\beta}$ (la seconde partie sera introduite dans les composantes de $\Theta^{\alpha\beta}$ contenant les dérivées du champ μ_A). (34) peut être écrit:

$$\Theta_{(q)}^{\alpha\beta} = q^\alpha v^\beta + q^\beta v^\alpha - \lambda (v^\alpha v^\beta + \varepsilon \frac{\psi}{\lambda} g^{\alpha\beta}) \dot{T} \quad (35)$$

où:

$$q^\alpha = -\varepsilon \kappa T_\perp^\alpha - \varrho T \dot{v}^\alpha; \quad v_\alpha q^\alpha = 0$$

$$T_{\alpha\perp} = (\text{dérivée normale de } T) = \partial_\alpha T + \varepsilon v_\alpha \dot{T}; \quad v_\alpha T_\perp^\alpha = 0.$$

L'argument qui entraîna $\zeta = \chi = 0$ nécessite ici $\omega = \psi = 0$. On a donc:

$$u_{(q)}^\alpha = q^\alpha \quad (36)$$

et, en posant: $q^\alpha = T s_{(q)}^\alpha$, ($v_\alpha s_{(q)}^\alpha = 0$)

$$r_{(q)} = T D_\alpha s_{(q)}^\alpha - \frac{1}{T} \frac{\varepsilon}{\kappa} (q^\alpha q_\alpha) + \frac{1}{\kappa} q^\alpha \dot{v}_\alpha (\kappa - \varrho). \quad (37)$$

Pour que la contribution à l'irréversibilité soit positive, il faut que: $\kappa = \varrho$, $\kappa \geq 0$; alors:

$$i_{(q)} = \frac{1}{T^2} \frac{\varepsilon}{\kappa} (q^\alpha q_\alpha) \geq 0 \text{ car } \varepsilon q^\alpha q_\alpha \geq 0. \quad (38)$$

La contribution au courant d'entropie $s_{(q)}^\alpha$ est définie plus haut, elle est normale à la quadri-vitesse.

Dans le référentiel lorentzien local de repos:

$$\Theta_{(q)}^{ij} = \Theta_{(q)}^{44} = 0 \quad (39)$$

$$\Theta_{(q)}^{4i} = -\kappa \partial^i T - \kappa T \partial_4 v^i - \kappa T G_{44}^i. \quad (40)$$

Lorsque $\partial_4 v^i = 0$ et en absence de champ gravifique, on retrouve le courant d'énergie dû à la *conduction thermique*, \varkappa étant le *coefficient de conductibilité thermique*. Dans le cas général, les deux derniers termes de (40) ne permettent plus d'identifier $\Theta_{(q)}^{4i}$ à un courant de chaleur; en Thermodynamique relativiste la décomposition du courant d'énergie en chaleur et travail n'a plus de sens. Dans le cas statique ($\partial_4 v^i = 0$ et $\Theta_{(q)}^{4i} = 0$), (40) montre que la température n'est pas uniforme dans un champ gravifique non nul.

La diffusion des substances. La discussion du terme de $\Theta^{\alpha\beta}$ contenant les dérivées du champ μ_A est semblable à la précédente. On trouve:

$$\Theta_{(A)}^{\alpha\beta} = j_A^\alpha v^\beta + j_A^\beta v^\alpha \quad (41)$$

où

$$j_A^\alpha = -\varepsilon \lambda_A (\mu_{A\perp}^\alpha + \varepsilon \mu_A \dot{v}^A) \quad (42)$$

$$u_{(A)}^\alpha = j_A^\alpha. \quad (43)$$

$\Theta_{(A)}^{\alpha\beta}$ donne une *contribution au courant de la substance A, normal à la quadri-vitesse*:

$$n_{(A)}^\alpha = \frac{1}{\mu_A} j_A^\alpha; \quad v_\alpha n_{(A)}^\alpha = 0 \quad (44)$$

et une *contribution à l'irréversibilité*:

$$i_{(A)} = \frac{1}{T} \frac{\varepsilon}{\mu_A \lambda_A} (j_A^\alpha j_{\alpha A}) \quad (45)$$

positive si $\mu_A \lambda_A$ a même signe que T .

Dans le référentiel lorentzien local de repos:

$$\Theta_{(A)}^{ij} = \Theta_{(A)}^{44} = 0 \quad (46)$$

$$\Theta_{(A)}^{4i} = -\lambda_A \partial^i \mu_A - \lambda_A \mu_A \partial^4 v^i - \lambda_A \mu_A G_{44}^i. \quad (47)$$

Si $\partial_4 v^i = 0$ et $G_{44}^i = 0$, $\Theta_{(q)}^{4i}$ est le courant d'énergie familier dû à la *diffusion de la substance A*, avec *coefficient de diffusion* λ_A . Si l'on tient compte de la diffusion et de la conduction thermique, les potentiels chimiques et la température sont liées au champ gravifique, dans le cas statique, par l'équation:

$$\varkappa \partial^i T + \sum_A \lambda_A \partial^i \mu_A = -(\varkappa T + \sum_A \lambda_A \mu_A) G_{44}^i (v^4)^2. \quad (48) **$$

Les réactions chimiques. Si les substances A, B, \dots peuvent réagir entre elles (3') doit être remplacée par (r_A = "rate of production")*):

$$D_\alpha n_A^\alpha - r_A = 0 \quad (49)$$

*) A ne pas confondre avec le r introduit plus haut.

**) Vu qu'on doit encore satisfaire à $m v^i = -\partial^i p$, la solution de (48) ne peut être que $T/T_0 = \mu_A/\mu_{A0} = (g_{44})^{-\frac{1}{2}}$.

où r_A est la vitesse de production (≥ 0) de la substance A . La chimie relie les r_A par la loi des proportions constantes:

$$\sum_A c_{aA} r_A = 0 \quad a = 1, 2, \dots, c \leq C \quad (50)$$

a dénombrant les espèces atomiques.

Dans (9), $D_\alpha n_A^\alpha$ est remplacé par $(D_\alpha n_A^\alpha - r_A)$ et un terme i' s'ajoute à l'irréversibilité:

$$i' = - \sum_A \frac{1}{T} \mu_A r_A. \quad (51)$$

La substance A peut participer à une série de réactions possibles $p, q, \dots : r_A = \sum_p r_{Ap}$, de vitesses de réaction a_p , i. e. $r_{Ap} = c_{Ap} a_p$ où les c_{Ap} sont des entiers positifs ou négatifs. Posant ensuite:

$$a_p = -\zeta_p \sum_A c_{Ap} \mu_A \quad (52)$$

il vient:

$$i' = \sum_p i'_p \text{ avec } i'_p = \frac{\zeta_p}{T} \left(\sum_A c_{Ap} \mu_A \right)^2 \quad (53)$$

Les réactions chimiques donnent une contribution positive à l'irréversibilité si ζ_p et T ont le même signe.

En résumé (9) est une identité, c'est-à-dire: le deuxième principe est une conséquence des autres principes d'évolution si:

$$\Theta^{\alpha\beta} = \Theta_{(o)}^{\alpha\beta} + \Theta_{(\eta)}^{\alpha\beta} + \Theta_{(\xi)}^{\alpha\beta} + \Theta_{(q)}^{\alpha\beta} + \sum_A \Theta_{(A)}^{\alpha\beta}$$

avec:

$$\Theta_{(o)}^{\alpha\beta} = m v^\alpha v^\beta + \varepsilon p g^{\alpha\beta}$$

$$\Theta_{(\eta)}^{\alpha\beta} = -\varepsilon \eta (2 v^\alpha v^\beta + \varepsilon (v^\alpha \dot{v}^\beta + v^\beta \dot{v}^\alpha))$$

$$\Theta_{(\xi)}^{\alpha\beta} = -\varepsilon \xi (g^{\alpha\beta} + \varepsilon v^\alpha v^\beta) v_\varrho^\varrho$$

$$\Theta_{(q)}^{\alpha\beta} = v^\alpha q^\beta + v^\beta q^\alpha \quad q^\alpha = -\varepsilon \kappa (T_\perp^\alpha + \varepsilon T \dot{v}^\alpha)$$

$$\Theta_{(A)}^{\alpha\beta} = v^\alpha j_A^\beta + v^\beta j_A^\alpha \quad j_A^\alpha = -\varepsilon \lambda_A (\mu_{A\perp}^\alpha + \varepsilon \mu_A \dot{v}^\alpha)$$

et:

$$m = T\sigma + \sum_A \mu_A v_A; \quad T = \varphi_\sigma; \quad \mu_A = \varphi_{v_A}; \quad \varphi = m - p$$

$$\eta(T, \mu_A, \dots) T \geq 0 \quad \xi(T, \mu_A, \dots) T \geq 0$$

$$\kappa(T, \mu_A, \dots) \geq 0 \quad \lambda_A(T, \mu_A, \dots) T \mu_A \geq 0 \quad \zeta_p(T, \mu_A, \dots) T \geq 0$$

$$n_A^\alpha = n_{A//}^\alpha + n_{A\perp}^\alpha \quad n_{A//}^\alpha = v_A v^\alpha \quad n_{A\perp}^\alpha = \frac{1}{\mu_A} j_A^\alpha.$$

Le courant d'entropie vaut alors:

$$s^\alpha = s_{//}^\alpha + s_\perp^\alpha \quad s_{//}^\alpha = \sigma v^\alpha \quad s_\perp^\alpha = \frac{1}{T} q^\alpha$$

et l'irréversibilité est donnée par :

$$\begin{aligned} i = & \frac{\eta}{T} (2 v^{\alpha\beta} v_{\alpha\beta} + \varepsilon \dot{v}^\alpha \dot{v}_\alpha) + \frac{\xi}{T} (v_p^p)^2 + \frac{1}{T} \frac{\varepsilon}{\kappa T} (q^\alpha q_\alpha) \\ & + \sum_A \frac{1}{T} \frac{\varepsilon}{\mu_A \lambda_A} (j_A^\alpha j_{\alpha A}) + \sum_p \frac{\zeta_p}{T} \left(\sum_A c_{A p} \mu_A \right)^2. \end{aligned}$$

APPENDICE.

Il est possible de définir les variables T , μ_A , μ_B , ... de telle façon que : $m = T\sigma + \sum_A \mu_A v_A$.

Soient deux fonctions m et φ données en termes de variables quelconques, σ'' , v_A'' , ... :

$$m = m''(\sigma'', v_A'') \quad \varphi = \varphi''(\sigma'', v_A'').$$

Il est possible de définir un changement de variables :

$$\sigma' = \sigma'(\sigma'', v_A'') \quad v_A' = v_A''$$

tel que :

$$m = \sigma' \frac{\partial \varphi}{\partial \sigma'}.$$

En effet : $\frac{\partial \varphi}{\partial \sigma'} = \frac{\partial \varphi''}{\partial \sigma''} \frac{\partial \sigma''}{\partial \sigma'}$ et la relation exigée s'écrit :

$$\frac{\partial}{\partial \sigma''} \log \sigma' = \frac{1}{m''} \frac{\partial \varphi''}{\partial \sigma''} (\sigma'', v_A'')$$

équation différentielle en σ'' dépendant paramétriquement de v_A'' , ... et définissant la fonction : $\sigma' = \sigma'(\sigma'', v_A'')$ cherchée.

Opérons le changement de variables :

$$\sigma = \sigma' \quad v_A = v_A' \sigma'.$$

Alors :

$$m = \frac{\partial \varphi}{\partial \sigma} \sigma + \sum_A \frac{\partial \varphi}{\partial v_A} v_A$$

et en définissant T et μ_A comme conjuguées de σ et v_A : $T = \frac{\partial \varphi}{\partial \sigma}$ $\mu_A = \frac{\partial \varphi}{\partial v_A}$, on obtient la relation exigée.