

La diffusion, étape ultime d'un bon mélange

Auteur :

MOREAU René, Professeur émérite à Grenoble-INP, Laboratoire SIMaP (Science et Ingénierie des Matériaux et des Procédés), membre de l'Académie des sciences et de l'Académie des technologies

19-09-2018



Les espèces chimiques comme le dioxyde de carbone (CO_2) dans l'air, ou le sucre dans le café, finissent, au bout d'un certain temps, par être intimement mélangées au fluide environnant, même s'il est au repos. Le même mécanisme assure le transport de la chaleur à travers les corps immobiles, jusqu'à ce que leur température soit uniforme. De façon analogue, dans une couche fluide soumise à un frottement, l'effort exercé en surface est transmis dans toute son épaisseur. Dans les milieux fluides, la turbulence disperse les constituants, mais sans atteindre les échelles moléculaires ; c'est l'agitation désordonnée des molécules qui achève ce processus de transport appelé la diffusion. Nous verrons qu'à lui seul il serait extrêmement lent mais que la turbulence l'aide de façon efficace.

Le mot **diffusion** est utilisé avec des significations relativement variées. Ce qui est commun à toutes les situations, c'est le fait qu'une certaine grandeur soit transportée à travers un milieu dispersé par l'agitation des particules élémentaires qui le constituent. En physique, on distingue deux familles de phénomènes de diffusion :

Un phénomène de transport qui s'appuie sur les propriétés du milieu considéré, constitué d'atomes ou de molécules en agitation désordonnée. Il est caractérisé par le fait que la distribution de la grandeur transportée tend à devenir uniforme ; cette grandeur peut être la concentration d'une espèce chimique particulière, la chaleur ou la quantité de mouvement. L'état ultime uniformisé constitue l'équilibre thermodynamique du milieu.

Le phénomène de diffraction des ondes dans un milieu non homogène, que ces ondes soient électromagnétiques comme la lumière ou acoustiques comme le son. Ces phénomènes sont décrits dans d'autres articles de cette encyclopédie : [Les couleurs du ciel](#), [Emission, propagation et perception du son](#). Dans la langue anglaise ce phénomène de diffraction des ondes est désigné par le mot *scattering*, qui le distingue de la diffusion proprement dite.

Dans le langage courant le même mot, **diffusion**, est utilisé avec des significations encore différentes. Ainsi, il peut désigner le transfert de connaissances vers un grand nombre de personnes ; il peut aussi désigner la transmission d'informations variées par radio (on parle de radiodiffusion) ou télévision (on parle alors de télédiffusion).

1. L'air au repos : un ensemble agité de molécules

Dans l'article [L'atmosphère et l'enveloppe gazeuse de la Terre](#), les principaux constituants de l'air sec sont cités : azote (71%), oxygène (28%), argon (moins de 1%), ainsi que quelques autres gaz en proportions beaucoup plus faibles. Cet ensemble est constitué de molécules, qui occupent tout l'espace disponible, propriété spécifique des gaz, qui les distingue des états condensés de la matière (liquide ou solide). Ceux-ci ont en effet un volume propre, les solides ayant aussi une forme propre.

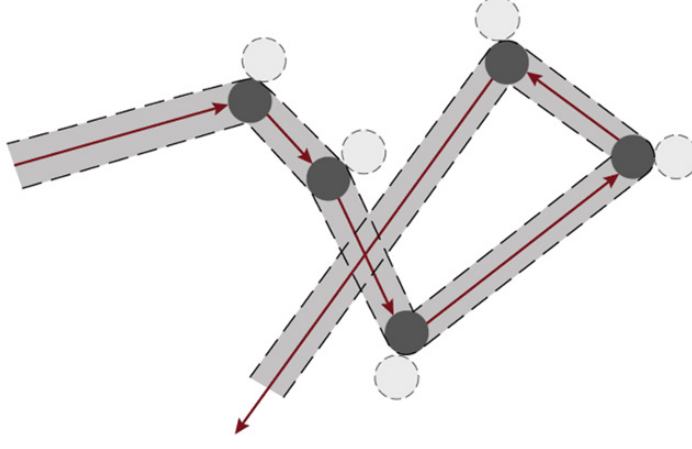


Figure 1. Allure typique de la trajectoire en ligne brisée d'une molécule (cercle noir) et du volume qu'elle peut balayer. Chaque collision avec une autre molécule (cercles gris) provoque une réorientation de sa trajectoire. [Source : © René Moreau]

Commençons par esquisser les principaux paramètres de ce monde moléculaire qui constitue les milieux gazeux relativement dilués comme l'air. Les échelles caractéristiques de l'agitation moléculaire (nanométriques [1]) échappent totalement à nos sens. Quelques hypothèses, dues à Boltzmann [2] permettent de dégager assez simplement les ordres de grandeur typiques de ce milieu. Suivant Boltzmann, admettons que les **molécules** sont toutes **des sphères de même diamètre**, que nous noterons σ , et **de même masse** que nous noterons m . Ceci situe déjà le niveau de simplification proposé, puisqu'en réalité les molécules d'azote (N_2) et d'oxygène (O_2) sont diatomiques et ressemblent plutôt à des haltères qu'à des sphères. Simplifions encore davantage en supposant que **toutes ces sphères ont la même vitesse** c . En fait, entre les collisions subies par une molécule, sa vitesse ne peut pas être constante. Néanmoins, nous verrons que ce schéma peut conduire à une représentation convenable du monde moléculaire et de ses effets aux échelles macroscopiques, avec des ordres de grandeur assez justes.

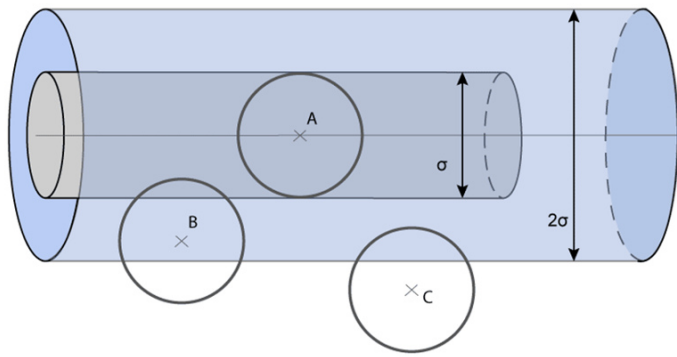


Figure 2. Pendant une unité de temps une molécule mobile A balaye un cylindre de diamètre σ et rencontre celles qui, comme B, ont leur centre à l'intérieur du cylindre de diamètre 2σ et de volume $c\pi\sigma^2$, mais pas celles qui, comme C, ont leur centre en dehors de ce cylindre.
[Source : © René Moreau]

Notons aussi n le nombre de molécules contenues dans une unité de volume et isolons par la pensée l'une d'elles. Pendant une unité de temps (1 s), elle parcourt la distance c le long de sa trajectoire en ligne brisée (Figure 1). Puisque nous nous limitons à des ordres de grandeur, admettons que toutes les autres molécules avec lesquelles elle va avoir une collision soient immobiles. Les molécules qu'elle va rencontrer sont celles dont le centre est situé dans un cylindre dont le diamètre est le double de celui de la particule, soit 2σ . Le volume de ce cylindre est égal à l'aire de sa base (un disque de diamètre σ) multipliée par la distance c , soit $c\pi\sigma^2$, et le nombre des molécules présentes dans ce cylindre est donc $nc\pi\sigma^2$ (Figure 2). La distance moyenne entre deux collisions est habituellement nommée **libre parcours moyen** et dénotée λ ; elle vaut nécessairement $\lambda = 1/n\pi\sigma^2$. L'adjectif *moyen* implique que les libres parcours réels entre les collisions d'une molécule, visibles sur la figure 1, varient autour de λ .

2. Des paramètres moléculaires aux propriétés macroscopiques d'un gaz, ou l'inverse

Il est assez simple de relier ces paramètres du monde moléculaire à quelques grandeurs macroscopiques, mesurables et accessibles à nos sens. Ces grandeurs - analysées dans l'article [Pression, Température et chaleur](#) - sont la pression p , la température T , la masse de l'unité de volume (ou masse volumique) ϱ et la viscosité [\[3\]](#) μ . Pour cela, nous disposons d'une **première relation** presque évidente entre les échelles moléculaires et les échelles macroscopiques : la masse m est le quotient $m = M/N_A$ entre la masse molaire M et le nombre d'Avogadro (nombre de molécules par mole) $N_A = 6,022 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$. Par ailleurs, la masse volumique ϱ doit être égale au produit du nombre n de molécules présentes dans l'unité de volume multiplié par la masse de chacune. Nous disposons donc d'une **deuxième relation** entre les paramètres des deux mondes : $\varrho = nm$.

Pour relier la pression p en un point du milieu gazeux à ses paramètres moléculaires, imaginons qu'une surface solide plane d'aire unité ($S = 1$, quel que soit le système d'unités choisi) soit placée quelque part dans ce milieu gazeux. Chacune des deux faces de la surface va recevoir et cumuler les impulsions de toutes les molécules qui vont la frapper pendant l'unité de temps, venant de toutes les directions, perdant et regagnant leur énergie cinétique, de l'ordre de $mc^2/2$ pour chacune d'elles. En moyenne, la force exercée sur la surface unité et égale à p doit donc être de l'ordre de nmc^2 . Un calcul rigoureux, tenant compte des vitesses réelles des molécules rencontrées [\[4\]](#), conduirait à l'expression $p = nmc^2/3$. On obtient au passage une évaluation de l'erreur due aux hypothèses simplificatrices du modèle adopté : le coefficient $1/3$. L'important ici est le fait que nous ayons obtenu une **troisième relation** entre les paramètres moléculaires (n, m, c) et une propriété macroscopique, la pression p .

Dès lors que la pression et la masse volumique sont reliées aux paramètres moléculaires, il suffit -pour exprimer la température- d'identifier la pression p exprimée ci-dessus avec celle qui vérifie l'équation d'état des gaz parfaits : $p/\varrho = RT/M$, où $R = 8,314 \text{ m}^3 \cdot \text{Pa} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$ désigne la constante universelle des gaz parfaits et M la masse molaire moyenne du mélange gazeux. On obtient la **quatrième relation** [\[5\]](#) $T = Mc^2/3R$ qui met en évidence la proportionnalité entre la température T et le carré de la vitesse des molécules c^2 (Lire [Pression, température et chaleur](#)).

À ces quatre relations ajoutons celle qui exprime la viscosité dynamique du gaz, qui est établie plus loin dans la section 5 : $\mu = nmc\lambda/3$. Alors, avec les valeurs suivantes, usuelles pour **l'air au niveau de la mer**

$$p = 1,013 \times 10^5 \text{ Pa}, T = 288 \text{ K}, \varrho = 1,22 \text{ kg.m}^{-3}, v = 10^{-5} \text{ m}^2 \cdot \text{s}^{-1},$$

les cinq relations citées conduisent à :

$$n = 2,5 \times 10^{25} \text{ m}^{-3}, m = 4,8 \times 10^{-26} \text{ kg}, c = 497 \text{ m.s}^{-1},$$

$$d = 3,4 \times 10^{-9} \text{ m}, \sigma = 0,46 \times 10^{-9} \text{ m}, \lambda = 6 \times 10^{-8} \text{ m}.$$

Pour se faire une idée assez juste des échelles du monde moléculaire, on pourra remarquer que le nombre de molécules contenues dans un petit cube d'un micron de côté est de l'ordre de 25 millions. On en déduira que la distance typique entre deux molécules voisines (d) est de l'ordre de 7 fois leur diamètre (σ), que leur libre parcours moyen (λ) est de l'ordre de 60 nanomètres, soit environ 130 fois leur diamètre, et que la vitesse moyenne des molécules est légèrement supérieure à la célérité du son (340 m.s⁻¹).

3. Le mécanisme de la diffusion dans les gaz

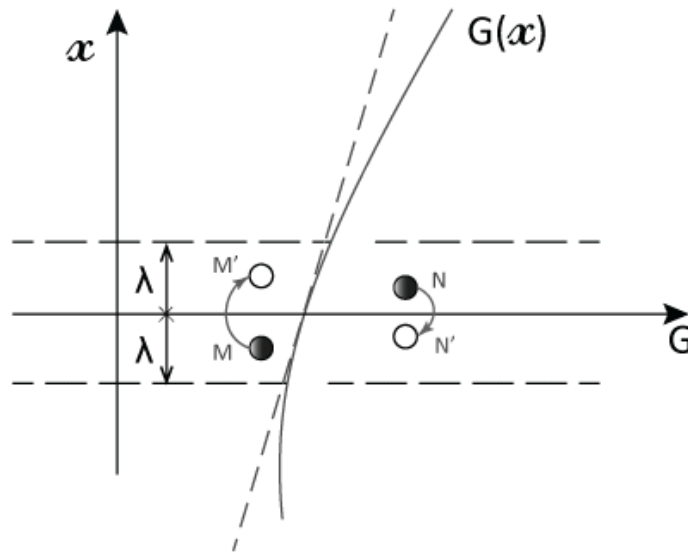


Figure 3. Une grandeur $G(x)$ est distribuée de façon non-uniforme de part et d'autre d'une coupe plane $x = 0$. Les molécules comme celle partant de N et allant vers N' , qui viennent de $x > 0$ transportent donc plus de G que celles venant de $x < 0$ (comme M). A l'échelle du libre parcours moyen λ , la fonction $G(x)$ peut être remplacée par sa tangente (ligne droite en tirets). [Source : © René Moreau]

Si l'on imagine une coupe plane quelque part au milieu du domaine gazeux au repos (Figure 3), on peut dire qu'autant de molécules traversent cette coupe dans les deux sens pendant la même unité de temps ; c'est précisément ce qui caractérise le **repos aux échelles macroscopiques**. Admettons qu'une certaine grandeur G , comme la température ou la concentration d'une espèce chimique donnée, possède une distribution non uniforme au voisinage de cette coupe plane, plus grande du côté $x > 0$, plus petite du côté $x < 0$ (x désigne la distance à cette coupe plane comptée sur sa normale). Dans ces conditions, **le gaz n'est plus en équilibre thermodynamique**. Puisque les molécules venant de $x > 0$ transportent plus de G que celles qui viennent de $x < 0$, cette agitation moléculaire engendre un débit net de G à travers le plan $x = 0$, depuis le côté le plus riche ($x > 0$) vers le côté le plus pauvre ($x < 0$). Elle tend à uniformiser la distribution de G . C'est cette capacité à transporter toute grandeur distribuée non uniformément que l'on nomme **la diffusion** ; c'est elle qui tend à établir l'**équilibre thermodynamique** du gaz.

Toutefois, le temps nécessaire pour établir cet équilibre est beaucoup plus long (des heures ou davantage) que la durée entre deux collisions moléculaires (de l'ordre de $\lambda/c \approx 1,4 \times 10^{-10}$ s). Dans ces conditions, les collisions sont tellement fréquentes autour d'un point donné, que l'on peut admettre que les molécules qui partent du voisinage de ce point après une collision portent toutes la même valeur de G , à savoir G/h puisque G désigne la valeur par unité de volume. On dit alors que ce gaz est dans un état d'**équilibre local**.

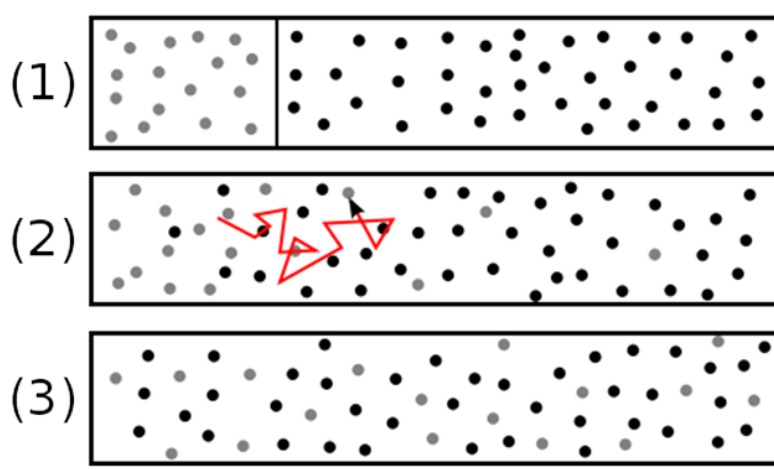


Figure 4. Le processus de mélange par diffusion. (1) Etat initial : les molécules grises (à gauche) et les molécules noires (à droite) sont séparées par une cloison ; (2) dès que la cloison est supprimée la diffusion commence à mélanger les deux gaz ; la ligne brisée rouge représente une trajectoire typique ; (3) état ultime avec une composition du gaz devenue uniforme. [Source : By Diffusion_(1).png:Jkrieger at de.wikipedia derivative work: Cepheiden (Diffusion_(1).png) [Public domain], from Wikimedia Commons]

Imaginons l'expérience schématisée sur la figure 4. À l'état initial, deux gaz sont séparés par une cloison. Aussitôt après le retrait de la cloison, la distribution des molécules dans la cavité est non uniforme. Progressivement, comme illustré sur la figure 4(2), la diffusion conduit au mélange des deux gaz. Les molécules grises, initialement concentrées dans la partie gauche de l'enceinte, parviennent dans la partie droite, et des molécules noires, initialement concentrées dans la partie droite, parviennent à gauche. Cette diffusion se poursuit tant que la distribution n'est pas uniforme.

Les molécules qui traversent une unité de surface plane perpendiculaire à la direction x (retour à la Figure 3) portent, en moyenne, la grandeur G/\hbar . La distance d'où elles viennent est de l'ordre d'un libre parcours moyen λ . La petitesse de cette longueur λ par rapport aux dimensions macroscopiques justifie que l'on suppose linéaire, avec une pente Γ_0 , la distribution $G(x)$ au voisinage de la coupe située à $x = 0$. Ceci conduit à la distribution simple : $G = G_0 + \Gamma_0 x$. Admettons même que les molécules qui viennent du côté $x > 0$ portent toutes $G_+ = G_0 + \Gamma_0 \lambda$, et que celles qui viennent du côté $x < 0$ portent $G_- = G_0 - \Gamma_0 \lambda$.

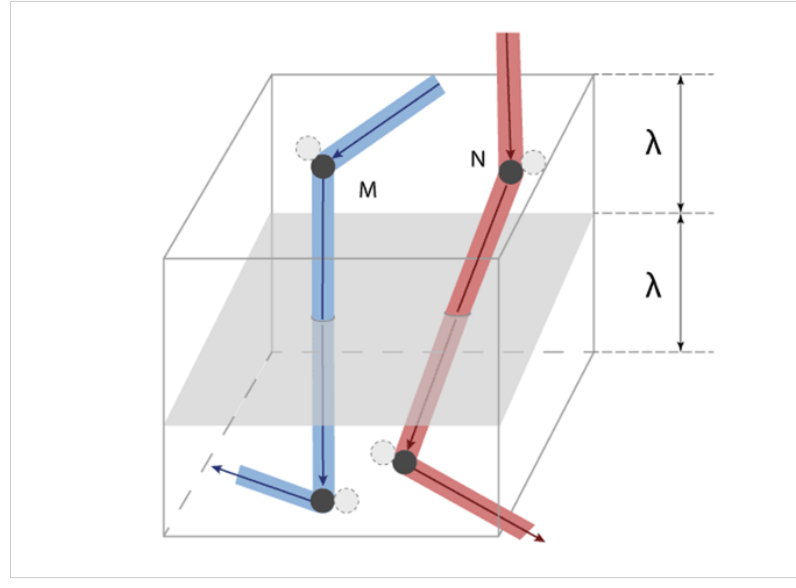


Figure 5. Volume situé de part et d'autre de l'unité de surface, permettant d'estimer à $n\lambda$ le nombre de molécules qu'il contient et à $nc/3$ le nombre de molécules qui, ayant eu leur dernière collision dans ce volume, vont traverser l'unité de surface. [Source : © René Moreau]

Pour évaluer le débit net de G à travers l'unité de surface de la coupe, il faut multiplier la différence $\gamma_0 \lambda$ par le nombre de molécules qui traversent cette surface par unité de temps en venant d'un côté ou de l'autre. Remarquons que, dans le volume situé au-dessus de l'unité de surface (voir Figure 5), il y a $n\lambda$ molécules, et que chacune subit c/λ collisions par unité de temps. En conséquence, le nombre de collisions, c'est-à-dire de départs, est nécessairement de l'ordre de nc . Mais il ne faut prendre en compte que les départs orientés vers l'unité de surface. Le calcul conduit au nombre $nc/3$ (encore un coefficient $1/3$).

Finalement, le débit φ de G à travers chaque unité de surface du plan $x = 0$ peut être estimé par la relation $\varphi = (c\lambda/3) dG/dx$. La conclusion de cette estimation est la suivante : si une grandeur G est distribuée de façon non uniforme, **le débit net de G transporté par l'agitation moléculaire est proportionnel au gradient local dG/dx** et s'exprime par une relation de la forme $\varphi = -D dG/dx$, où, par convention, on place le signe – pour que le flux soit positif lorsque dG/dx est négatif (la chaleur va du côté chaud vers le côté froid). Le coefficient D apparaissant dans cette relation vaut $D = c\lambda/3$. Il est appelé **la diffusivité** de ce gaz ; c'est une grandeur purement cinématique qui se mesure en m^2/s . Il est remarquable que l'on ait pu évaluer la diffusivité du gaz sans spécifier la nature de la grandeur transportée.

Les valeurs numériques indiquées en section 2 permettent d'estimer la diffusivité de l'air. Avec $c = 497 \text{ m s}^{-1}$ et $\lambda = 6 \times 10^{-8} \text{ m}$, on obtient : $D \approx 10^{-5} \text{ m}^2 \text{ s}^{-1}$. Pour donner à cette valeur une signification pratique, revenons à l'expérience de la figure 4. Si l'on note L la longueur de l'enceinte, puisque la diffusivité possède la dimension d'une longueur au carré divisée par un temps (L^2T^{-1}), la durée typique pour atteindre l'état final en équilibre est nécessairement de l'ordre de L^2/D . Si $L \approx 10 \text{ cm}$, cette durée est de l'ordre d'une heure. Pour que cette durée soit de l'ordre de la seconde, il faudrait que l'enceinte de la figure 4 ait une longueur voisine du millimètre, ce serait le cas d'une petite bulle.

4. La diffusion turbulente

Dans la plupart des milieux fluides de notre environnement, notamment l'air et l'eau, la turbulence est presque omniprésente. C'est un phénomène d'agitation totalement étranger au mouvement des molécules. Au sein d'un écoulement comme le vent, ou comme un courant marin, il se manifeste par la présence de fluctuations de vitesses à grande échelle, assez importantes et aisément mesurables. Même sans écoulement imposé, en présence d'une instabilité hydrodynamique [6], la turbulence est présente sous la forme d'un ensemble de tourbillons de toutes tailles intriqués les uns dans les autres. On peut voir une certaine analogie avec l'agitation moléculaire décrite dans les sections précédentes, mais aux échelles des tourbillons, beaucoup plus grandes que le libre parcours moyen des molécules. Cette analogie a amené Prandtl [7] à supposer que l'on pouvait définir une **longueur de mélange** [8], analogue au libre parcours moyen des molécules d'un gaz.



Figure 6. Plus chaude et plus légère que l'air ambiant la fumée s'élève. Sa charge en divers produits de combustion la rend visible. On remarque en partie basse une première longueur sans turbulence. Puis, environ 10 à 15 cm au-dessus de la cigarette, une instabilité hydrodynamique engendre la turbulence, fait apparaître des tourbillons et élargit fortement le panache de fumée. Cet élargissement est une manifestation de la différence entre la diffusion turbulente et la diffusion moléculaire seule présente en régime laminaire.

[Source : © Krunoslav Knezevic]

Expérimentalement, diverses techniques permettent d'évaluer cette longueur de mélange qui représente la taille typique des tourbillons. Les volutes de fumée de la figure 6, comme celles qui s'élèvent au-dessus des cheminées ou des volcans en donnent une idée et montrent que cette taille s'adapte toujours à la dimension globale de l'écoulement. On remarquera la différence entre

la partie basse (laminaire) de la fumée de la cigarette, qui s’élargit faiblement sous l’effet de la diffusion moléculaire, et la partie haute (turbulente), dont l’élargissement beaucoup plus rapide met en évidence le transport de divers constituants de cette fumée par les tourbillons aléatoires engendrés par l’instabilité du panache de fumée.

Le concept de longueur de mélange, grandeur notée l ci-dessous, est assez flou mais il a le mérite de permettre de dégager des ordres de grandeurs satisfaisants. La situation où il est le mieux justifié est celle d’une couche limite (voir figure 7). L’expression suggérée par Prandtl dans une telle couche limite et généralement adoptée est $l = \kappa y$, où y est la distance à la paroi et κ une constante numérique déterminée par l’expérience. Avec cette expression de la longueur l , l’ordre de grandeur des fluctuations de vitesse à la distance y de la paroi peut être estimé par $u' \approx l dU/dy$. L’analogie avec l’agitation des gaz suggère de réutiliser l’expression de la diffusivité moléculaire ($D = c\lambda/3$) en remplaçant c par u' et λ par $l = \kappa y$. La diffusivité turbulente D_t au sein d’une couche limite devient alors : $D_t \approx u' l \approx \kappa^2 y^2 dU/dy$.

A titre d’exemple, plaçons-nous au sein de la couche limite atmosphérique, dont l’épaisseur est de l’ordre de quelques centaines de mètres, à une distance du sol $y \approx 10$ m où la vitesse moyenne est voisine de 10 m.s^{-1} et où $dU/dy \approx 1 \text{ s}^{-1}$. En adoptant pour la constante κ la valeur 0,1, tirée des expériences, ces estimations conduisent à une diffusivité turbulente $D_t \approx 10 \text{ m}^2.\text{s}^{-1}$, soit un million de fois supérieure à la diffusivité moléculaire. Cette valeur réduit à **environ un dixième de seconde la durée nécessaire pour réaliser le mélange turbulent** : $t \approx l^2/D_t \approx 0,1$ s. Mais ce mélange n’est pas achevé car les constituants ne sont dispersés que jusqu’à l’échelle des plus petits tourbillons, laquelle dépend de la viscosité du fluide. Dans le cas de la couche limite atmosphérique celle-ci est voisine du millimètre. **C’est l’agitation moléculaire qui achève le mélange jusqu’aux dimensions moléculaires**, et nous savons que cela requiert une durée L^2/D . En réalité la diffusion moléculaire commence au sein des tourbillons millimétriques où elle coexiste avec la dispersion turbulente. Pour simplifier, admettons que la diffusion moléculaire agit seule au-dessous du millimètre. Avec $L \approx 10^{-3}$ m et $D \approx 10^{-5} \text{ m}^2.\text{s}^{-1}$, on obtient **encore une durée de l’ordre du dixième de seconde**.

On pourra retenir de ces estimations que :

la diffusion turbulente ne fait que disperser les constituants jusqu’à l’échelle des petits tourbillons,

la diffusion moléculaire achève ce mélange,

les durées des deux mécanismes peuvent avoir des ordres de grandeurs voisins, de l’ordre du dixième de seconde,

sans turbulence, la durée nécessaire pour réaliser un bon mélange pourrait atteindre plusieurs heures.

5. Diffusivité massique et diffusivité thermique

C’est par l’expression **diffusivité massique** que l’on désigne habituellement la diffusivité d’une espèce chimique contenue dans le milieu fluide. Supposons donc que, parmi les molécules du fluide considéré, gaz ou liquide, certaines soient différentes des autres. Prenons l’exemple des molécules d’eau (H_2O) sous forme de vapeur, dans un air absolument calme au-dessus d’une grande étendue liquide, comme celle d’un lac paisible. Et notons maintenant C la concentration volumique de l’eau dans l’air à toute altitude z , grandeur initialement notée G avant que sa nature soit précisée. Pour évaluer le flux net de vapeur d’eau vers les hautes altitudes, la loi vue précédemment conduit à l’expression $\varphi = -D dC/dz$. C’est la **loi de Fick**. Elle est indispensable pour pouvoir calculer la quantité d’eau extraite par diffusion des basses altitudes, mais il faut la compléter par un bilan massique et par des conditions initiales et aux limites.

On réserve l’expression **diffusivité thermique** pour le transport de chaleur par l’agitation moléculaire. Supposons maintenant que la grandeur G soit l’énergie interne E par unité de volume du gaz, dont toute variation infinitésimale dE se manifeste par une variation de température dT , suivant la loi $dE = \varrho C_v dT$, où C_v désigne la capacité calorifique à volume constant du gaz. Alors le transport par diffusion de cette énergie interne, c'est-à-dire de la chaleur, devient $\varphi = -\varrho C_v D dT/dz$. Il est habituel d’écrire cette expression appelée **loi de Fourier** sous l’une des deux formes suivantes : $\varphi = -k dT/dz$, où $k = \varrho C_v D = C_v nmc\lambda/3$ est appelé la **conductivité thermique** du gaz, ou encore $\varphi = -\alpha \varrho C_p dT/dz$, où $\alpha = k/\varrho C_p$ désigne bien la **diffusivité thermique** du gaz. La grandeur C_p désigne alors la capacité calorifique à pression constante du gaz.

Les propriétés physiques des gaz, notamment de l’air, introduites plus haut (D , k , α , μ , v) sont liées aux paramètres moléculaires n , m , c et λ . Parmi eux, pour un gaz de masse volumique donnée, seule la vitesse des molécules c est susceptible de varier avec la température T . Et l’on a vu que cette dépendance pouvait s’écrire : $T = Mc^2/3R = mc^2/3k_B$. On peut en déduire que **les diffusivités d’un gaz (D , k , α , μ , v) varient comme la racine carrée de sa température**.

6. Diffusion du mouvement : la viscosité

Admettons maintenant que les notions précédentes demeurent valables dans un fluide mis en mouvement aux échelles

macroscopiques par le déplacement d'une paroi dans son propre plan. Cette hypothèse est très bien justifiée tant que les durées typiques du mouvement macroscopique (des secondes ou des minutes, en général) sont considérablement plus grandes que le temps qui sépare deux collisions d'une molécule (environ 10^{-11} s).

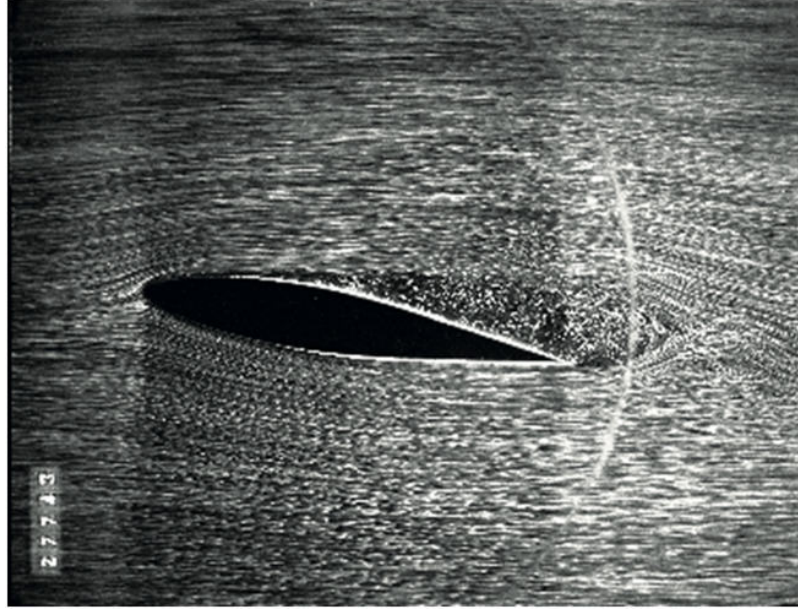


Figure 7. Une couche limite est toujours présente de part et d'autre d'une aile. Ici la couche d'extrados (au-dessus de l'aile) décolle de la paroi peu après le bord d'attaque et devient turbulente, alors que la couche limite d'intrados (au-dessous de l'aile) demeure laminaire et très mince. Dans cette expérience en soufflerie, l'aile est fixe et le fluide environnant s'écoule vers la droite. [© ONERA, The French Aerospace Lab.]

Notons u la vitesse locale d'une particule fluide mise en mouvement par le déplacement de la paroi. La **quantité de mouvement** de toute unité de volume du fluide est alors ϱu , où ϱ désigne la masse volumique de ce fluide. Choisissons maintenant cette quantité ϱu comme grandeur G dont nous savons exprimer le flux transporté par diffusion à travers les plans perpendiculaires à la direction z . Comme précédemment, le débit de quantité de mouvement transporté par l'agitation moléculaire à travers le plan $z = 0$ peut s'écrire $\varphi = -\varrho D \, du/dz$. Ce débit de quantité de mouvement n'est autre que l'opposé de la contrainte tangentielle [91] τ , ou force par unité de surface, exercée par le fluide sur la paroi (Lire [Comment se déforme la matière : des fluides et des solides](#)). Son expression [101], en général écrite $\tau = \mu \, du/dz$, est dénommée **loi de Newton** et les fluides qui satisfont à cette loi sont appelés **fluides newtoniens**. La grandeur $\mu = \varrho D = nmc\lambda/3$ est la **viscosité dynamique** du gaz ; sa variante, la **viscosité cinématique** $\nu = \mu/\varrho = c\lambda/3$, qui a la dimension d'une diffusivité, est aussi très souvent utilisée. Le transport de quantité de mouvement par viscosité se manifeste notamment par la **présence d'une couche limite** très mince le long de la paroi en mouvement, sauf en cas de décollement (Figure 7). La distribution de vitesse dans cette couche limite passe de la valeur u au contact de la paroi mobile, à zéro au-delà de la couche limite.

Le raisonnement précédent s'applique aussi lorsque, au lieu d'être matérialisé par une paroi, le plan $z = 0$ est une interface entre deux couches fluides dont l'une est en mouvement dans son propre plan, à la vitesse u , entre le fluide situé au-dessus d'elle et le fluide situé au-dessous. La loi de Newton permet donc d'exprimer la force tangentielle, souvent appelée le **frottement**, que les couches fluides exercent les unes sur les autres. Cette force tangentielle, orientée dans la direction de la vitesse, s'ajoute à la force de pression qui, elle, est orientée suivant la normale à l'interface (Lire [Pression, température et chaleur](#)).

7. Le mécanisme de la diffusion dans les liquides

Le fait que tout liquide ait un volume propre implique que les molécules qui le compose sont proches les unes des autres. La distance moyenne entre molécules voisines dépend de la pression exercée sur ce liquide ; dans les conditions normales ($p \approx 10^3$ hPa) elle est légèrement supérieure à la taille des molécules, typiquement 10^{-10} à 10^{-9} m. L'agitation thermique de toutes ces molécules, que l'on peut comparer à une vibration, confère à ce milieu liquide une certaine diffusivité, mais celle-ci est beaucoup plus faible que celles des gaz. La différence tient essentiellement au fait que, dans un liquide, le rayon d'action d'une molécule est inférieur à sa taille, alors que, dans un gaz, c'est le libre parcours moyen, environ 25 fois la taille des molécules. Cette faiblesse explique que, pour bien dissoudre le sucre dans une tasse de café, il soit nécessaire d'ajouter un brassage macroscopique en remuant l'ensemble avec une cuiller.

Toute particule possédant une différence par rapport aux molécules et présente dans ce milieu est constamment soumise aux vibrations de l'ensemble. Un bilan analogue à celui fait pour les gaz en section 3 met nécessairement en évidence un débit net de

ces particules, du côté le plus riche vers le plus pauvre. Ce débit peut encore s'écrire avec la loi de Fick : $\varphi = -D dC/dx$, où D désigne la diffusivité des particules dans le liquide et C leur concentration volumique.

Pour prédire la **diffusivité massique** d'un liquide, qui traduit son aptitude à transporter une autre espèce matérielle, on dispose de la loi suivante proposée par Einstein en 1905 [11] : $D = k_B T / 6\pi \mu r$, où $k_B = 1,38 \times 10^{-23} \text{ J.K}^{-1}$, est la constante de Boltzmann, T la température absolue, μ la viscosité dynamique du liquide et r le rayon de la particule transportée. Avec $r \approx 10^{-9} \text{ m}$, dans un liquide comme l'eau où $\mu \approx 10^{-3} \text{ Pa.s}$, à la température ambiante proche de 300 K, on obtient $D \approx 2 \times 10^{-10} \text{ m}^2.\text{s}^{-1}$, valeur environ 10 000 fois plus faible que la diffusivité d'un gaz. Dans la formule d'Einstein, on remarquera que T intervient au numérateur, ce qui traduit bien le fait que l'agitation thermique est le vrai moteur de la diffusion. Et le fait que μ et r interviennent au dénominateur signifie que la viscosité s'oppose à la diffusion et que plus les particules sont grosses, plus difficile est leur diffusion.

Pour l'eau et pour tout liquide électriquement isolant, la chaleur et la masse ont des diffusivités voisines. Par contre **pour des métaux liquides, la conduction électronique constitue un autre mécanisme de transport de la chaleur**, qui peut se révéler beaucoup plus important que la diffusivité massique. L'exemple le plus connu est celui du sodium liquide, utilisé pour refroidir les réacteurs nucléaires du type surrégénérateur comme Phénix, en fonctionnement à Marcoule de 1973 à 2010. Sa diffusivité thermique à une température voisine de 300 K est de l'ordre de $7 \times 10^{-5} \text{ m}^2.\text{s}^{-1}$, plus de 10 000 fois supérieure à sa diffusivité massique.

8. Messages à retenir

La diffusion d'une espèce particulière au sein d'un mélange, tout comme la diffusion de la chaleur et celle de la quantité de mouvement, résultent de l'agitation des particules élémentaires, molécules ou atomes. C'est un mécanisme de transport très lent, mais sans compétiteur aux échelles microscopiques.

Dans les fluides comme l'air et l'eau, peu visqueux, la turbulence parvient à disperser les polluants, la chaleur et la quantité de mouvement. Mais ce mécanisme ne peut pas atteindre des échelles inférieures à celles des plus petits tourbillons, contrôlée par la viscosité, en général supérieure au micron. La diffusion moléculaire la relaie pourachever le mélange.

Les lois de la diffusion ont d'abord été découvertes empiriquement avant de faire l'objet de modèles théoriques. Relativement simple dans le cas des gaz dilués comme l'air, celui-ci a pu être esquissé dans cet article. Son équivalent dans le cas des liquides est beaucoup plus complexe et fait encore l'objet de recherches.

Références et notes

Image de couverture. Avant le lever du soleil, en pleine campagne, dans l'air encore immobile, c'est par diffusion que les contaminants relâchés par la végétation sont transportés dans l'air. [Source : pixabay, libre de droits].

[11] Un nanomètre vaut un milliardième de mètre (10^{-9} m), un micromètre, ou micron, vaut un millionième de mètre ($1 \mu\text{m} = 10^{-6} \text{ m}$).

[2] Ludwig Boltzmann (1844-1906), physicien et philosophe autrichien, a introduit ce modèle moléculaire dit des « sphères dures » qui conduit à une célèbre équation portant son nom.

[3] Il est fréquent de lui substituer la viscosité cinématique ν , qui est le quotient entre la viscosité μ et la masse volumique ρ , soit $\nu = \mu/\rho$.

[4] Toutes ces vitesses, avec leurs orientations et leurs valeurs respectives, peuvent être représentées à l'aide de la fonction de distribution de Maxwell. Leur prise en compte conduirait à de longs calculs hors de portée de cet article.

[5] Cette expression est plus connue sous la forme $k_B T = mc^2/3$, en introduisant la constante de Boltzmann k_B , reliée à R et au nombre d'Avogadro $N_A = 6,0248 \times 10^{23}$, par $k_B = R/N_A = 1,380 \times 10^{-23} \text{ J/K}$ (joule par Kelvin).

[6] Par exemple, à l'aube, dès que l'ensoleillement commence à réchauffer le sol, par diffusion celui-ci réchauffe les couches

d'air les plus basses, qui deviennent plus légères que celles situées au-dessus d'elles. Cette situation où le fluide lourd est situé au-dessus du fluide léger est instable.

[7] Ludwig Prandtl (1875-1953) était un physicien allemand, professeur à l'université de Munich, qui a apporté d'importantes contributions à la mécanique des fluides. On lui doit notamment les idées fondatrices de la théorie de la couche limite, le concept de longueur de mélange et une théorie simple pour calculer la portance d'une aile d'envergure finie.

[8] M. Lesieur, Turbulence, EDP Sciences, collection Grenoble sciences, 2013, p. 128.

[9] La propriété que $\varphi = -\tau$ peut être établie en écrivant l'équilibre global d'un petit domaine gazeux situé du côté $z>0$ de la paroi qui exerce sur le fluide la force tangentielle $-\tau$. L'expression de cet équilibre global est souvent appelée **théorème des quantités de mouvement**.

[10] L'établissement de cette expression est en réalité dû à Navier, congénère de Fourier (voir le focus [Les pères du concept de diffusion](#)).

[11] [Albert Einstein](#), *Investigations on the Theory of the Brownian Movement*, Dover Publications, Inc. (1985), (ISBN 0-486-60304-0). Réédition des articles originaux d'Einstein sur la théorie du mouvement brownien

L'Encyclopédie de l'environnement est publiée par l'Université Grenoble Alpes - www.univ-grenoble-alpes.fr

Pour citer cet article: **Auteur :** MOREAU René (2018), La diffusion, étape ultime d'un bon mélange, Encyclopédie de l'Environnement, [en ligne ISSN 2555-0950] url : <http://www.encyclopedie-environnement.org/?p=5496>

Les articles de l'Encyclopédie de l'environnement sont mis à disposition selon les termes de la licence Creative Commons Attribution - Pas d'Utilisation Commerciale - Pas de Modification 4.0 International.
