Électromagnétisme

Chapitre 3

Les dipôles électromagnétiques

Les dipôles électromagnétiques

Jusqu'à présent nous avons regardé comment le champ pouvait être créé par « des charges » sans que nous nous posions trop la question d'où venaient ces charges. Dans ce chapitre nous allons poser les bases d'un modèle qui permet de faire le lien entre champ électromagnétique et matière. Ce lien est double car il s'agit à la fois de pouvoir déterminer le champ créé par de la matière qui est globalement neutre mais localement chargée et à la fois de déterminer les actions que cette matière subit de la part d'un champ électromagnétique.

Nous découperons notre études en deux parties. Nous verrons tout d'abord le dipôle électrique, *ie.* le modèle permettant de décrire le comportement de la matière vis-à-vis du champ électrique et ensuite nous verrons tout naturellement le dipôle magnétique dont le nom permet de comprendre qu'il s'agit du modèle de la matière en rapport avec le champ magnétique.

I – Le dipôle électrostatique

$I{\cdot}1-\ La\ modélisation$

$I \cdot 1 \cdot i - ils \text{ sont partout}$

- ♦ Nous savons que la matière est globalement neutre car les atomes le sont : il faut une opération extérieure pour charger la matière ce qui correspond, au niveau atomique, à la capture ou à la cession d'un électron du nuage électronique d'un atome.
- ♦ Une fois la matière chargée, nous sommes ramenés, au niveau de l'interaction avec le champ (en tant que source active ou matière passive) aux cas étudiés dans les chapitres précédents.
- \diamondsuit Que se passe-t-il dans le cas très fréquent où la matière reste globalement neutre ?

★ molécules polaires

- ♦ Certaines molécules globalement neutres peuvent néanmoins présenter une répartition de charges telle que le barycentre des charges positives δ^{\oplus} ne soit pas superposé au barycentre des charges négatives δ^{\ominus} .
- \diamond C'est le cas de molécules telles que HCl ou H₂O.



 \diamond Cet effet peut être du à des électronégativités différentes des différents atomes composant la molécules et / ou à la géométrie particulière de la molécule.

\star atomes polarisables

- ♦ Au delà de ces molécules qui ont intrinsèquement des barycentres de charges δ^{\oplus} et δ^{\ominus} différents, quasiment toutes les molécules peuvent être déformées par un champ extérieur de telle sorte qu'elles aussi voient leurs barycentres δ^{\oplus} et δ^{\ominus} se distinguer.
- ♦ Considérons ainsi une molécule parfaitement sphérique dont les barycentres δ^{\oplus} et δ^{\ominus} sont confondus et soumettons-le à un champ uniforme \vec{E} .



♦ Parce que les charges positives subissent une force dans le sens de \vec{E} alors que les charges négatives subissent une force dans le sens opposées, nous pouvons voir que globalement le champ \vec{E} a tendance à le déformer et, ainsi, à séparer les deux barycentres δ^{\oplus} et δ^{\ominus} .

$\mathbf{I} \cdot \mathbf{1} \cdot \mathbf{i}\mathbf{i} -$ modèle simple

♦ Pour représenter une distribution de charges globalement neutre nous utiliserons le modèle dit du dipôle électrique.

Un dipôle électrique est un ensemble de deux charges opposées ponctuelles distantes de a.

- ♦ Sauf précision contraire, nous prendrons toujours $a = C^{te}$ mais rien ne l'oblige *a priori*. Dans ce cas, le dipôle est un dipôle électro**statique**.
- ♦ Toujours dans l'idée que ces dipôles vont modéliser des molécules, *ie.* des choses très petites à l'échelle mésoscopique et *a fortiori* à l'échelle macroscopique, nous pourrons toujours considérer que nous nous plaçons à de très grandes distances du dipôle.

 $\label{eq:lapproximation} L'approximation\ dipôlaire\ {\rm consiste}\ à\ {\rm \acute{e}tudier}\ {\rm un\ dipôle}\ à\ {\rm des\ distances\ très\ supérieure}\ à\ {\rm sa\ taille}.$

♦ Le but, dans un premier temps, va être de trouver le potentiel V_{dip} et le champ \vec{E}_{dip} créé par un dipôle dans l'approximation dipôlaire.

$I \cdot 2$ – Des champs plus faibles

$I \cdot 2 \cdot i - analyse$

- \diamond Le dipôle est une distribution de type disque puisqu'elle n'admet qu'une invariance par rotation et pas d'invariance par translation.
- ◊ Ici nous pouvons utiliser le repérage cylindrique mais nous allons plutôt utiliser le repérage sphérique car nous savons déjà que l'intérêt du dipôle est d'être utilsé à très grande distance, *ie.* à une distance telle qu'il semble être ponctuel.
- \diamondsuit Nous pouvons donc en déduire que le potentiel ne dépend pas de l'angle φ et que le champ n'en dépendra pas non plus :

$$V(r,\theta,\varphi)$$
 et $\vec{E}(r,\theta,\varphi)$

 \diamondsuit Représentons la situation dans un plan méridien avec M quelconque.



$\diamondsuit M$ étant que l
conque :

- → le plan $\mathscr{P}(M, \vec{u}_r, \vec{u}_\theta)$ est plan de symétrie des sources
- \rightarrow donc le plan $\mathscr{P}(M, \vec{u}_r, \vec{u}_\theta)$ est plan de symétrie du champ \vec{E}
- → donc $\vec{E}(M \in \mathscr{P})$ est tangent à \mathscr{P}
- → donc $\vec{E}(M \in \mathscr{P})$ est porté par \vec{u}_r et \vec{u}_{θ} .
- ♦ Ici il n'y a pas assez d'invariance, nous allons donc d'abord calculer le potentiel pour ensuite en déduire le champ grâce à la relation $\vec{E} = -\overrightarrow{\text{grad}} V$.
- \diamond Les grandeurs pertinentes : q pour la distribution, a pour la géométrie et ε_0 pour la structure.

$I \cdot 2 \cdot ii - d$ 'abord le potentiel

 \diamondsuit Il s'agit du potentiel créé par deux charges donc ce la donne tout de suite :

$$V(M) = \sum_{i} \frac{q_i}{4 \pi \varepsilon_0 \|\overrightarrow{P_i M}\|} = \frac{q}{4 \pi \varepsilon_0 AM} + \frac{(-q)}{4 \pi \varepsilon_0 BM}$$

 \diamondsuit Calculons maintenant $\frac{1}{AM}$ et, pour cela, passons par AM^2 :

$$AM^{2} = \overrightarrow{AM}^{2} = \left(\overrightarrow{AO} + \overrightarrow{OM}\right)^{2}$$

$$= \overrightarrow{AO}^{2} + \overrightarrow{OM}^{2} + 2\overrightarrow{AO} \cdot \overrightarrow{OM} = AO^{2} + OM^{2} + 2\overrightarrow{AO} \cdot \overrightarrow{OM}$$

$$= \frac{a^{2}}{4} + r^{2} + 2 \times \frac{a}{2} \times r \times \cos(\pi - \theta) = \frac{a^{2}}{4} + r^{2} - 2 \times \frac{a}{2} \times r \times \cos\theta$$

$$= r^{2} \left(1 - \frac{a}{r}\cos\theta + \frac{a^{2}}{4r^{2}}\right)$$

♦ Tenons compte maintenant de l'approximation dipôlaire $r \gg a$ qui nous permet de faire un développement limité au premier ordre du résultat précédent avec $\frac{a}{r}$ d'ordre 1 et $\frac{a^2}{r^2}$ d'ordre 2 :

© Matthieu Rigaut

$$\frac{1}{AM} = \left(AM^2\right)^{-1/2} = \frac{1}{r} \times \left(1 - \frac{a}{r}\cos\theta + \frac{a^2}{4r^2}\right)^{-1/2}$$
$$\stackrel{\text{DL}}{=} \frac{1}{r} \times \left(1 + \frac{a}{2r}\cos\theta\right)$$

 \diamondsuit Nous trouvons de même

$$BM^{2} = \overrightarrow{BM}^{2} = \left(\overrightarrow{BO} + \overrightarrow{OM}\right)^{2} = \frac{a^{2}}{4} + r^{2} + ar\cos\theta = r^{2}\left(1 + \frac{a}{r}\cos\theta + \frac{a^{2}}{4r^{2}}\right)$$

 \diamondsuit Puis avec l'approximation dipôlaire

$$\frac{1}{BM} = \left(AM^2\right)^{-1/2} \stackrel{\text{\tiny DL}}{=} \frac{1}{r} \times \left(1 - \frac{a}{2r}\cos\theta\right)$$

 \diamondsuit Il n'y a plus qu'à rassembler le tout :

$$V(M) = \frac{q}{4\pi\varepsilon_0} \times \left(\frac{1}{AM} - \frac{1}{BM}\right) = \frac{q}{4\pi\varepsilon_0} \times \left(\cancel{1} + \frac{a}{2r}\cos\theta - \cancel{1} + \frac{a}{2r}\cos\theta\right)$$

 \diamondsuit Et finalement nous aboutissons à

$$V(M) = \frac{q \, a \, \cos \theta}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, r^2}$$

Le potentiel dipôlaire statique décroît en $\frac{1}{r^2}$.

$I \cdot 2 \cdot iii - puis le champ électrostatique$

 \diamond Utilisons la relation $\vec{E} = -\overrightarrow{\text{grad}} V$ qui s'écrit ici, en coordonnées sphériques :

$$\vec{E} = -\frac{\partial V}{\partial r} \vec{u}_r - \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} \vec{u}_\theta - \underbrace{\frac{1}{r \sin \theta} \frac{\partial V}{\partial \varphi}}_{=0} \vec{u}_\varphi$$

 \diamondsuit Nous trouvons ainsi :

$$\vec{E} = -\frac{-2 q a \cos \theta}{4 \pi \varepsilon_0 r^3} - \frac{1}{r} \times \frac{-q a \sin \theta}{4 \pi \varepsilon_0 r^2} = \frac{q a}{4 \pi \varepsilon_0 r^3} \times (2 \cos \theta \, \vec{u}_r + \sin \theta \, \vec{u}_\theta)$$

Le champ électrostatique dipôlaire décroît en $\frac{1}{r^3}$.

 \diamondsuit Regardons ce que cela donne qualitativement.

© Matthieu Rigaut



- \diamondsuit Nous pouvons tout d'abord constater que le champ « fuit » les charges positives.
- ♦ De plus à $r = r_0$ fixé, nous pouvons constater que le champ est deux fois plus intense dans l'axe du dipôle que dans le plan médiateur.
- ♦ Enfin nous pouvons aussi remarquer que pour $\theta = \pi/2$ le champ n'est porté que par \vec{u}_{θ} . C'est tout à fait normal étant donné que le plan médiateur est un plan d'antisymétrie des sources donc un plan d'antisymétrie du champ.

$I \cdot 2 \cdot iv - représentation topographique$

 \diamondsuit Cherchons l'expression analytique des isopotentielles et des lignes de champ.

\bigstar les isopotentielles

- \diamond Une isopotentielle est telle que $V(M) = V_0 = C^{\text{te}}$.
- \diamond Ici nous allons chercher $r(\theta)$ tel que sur la courbe $r(\theta)$ nous ayons $V = V_0$. Cela donne

$$V_0 = \frac{q \, a \, \cos \theta}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, r^2} \quad \rightsquigarrow \quad r^2 = \frac{q \, a \, \cos \theta}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, V_0} \qquad \rightsquigarrow \qquad r(\theta) = \pm \sqrt{\frac{q \, a \, |\cos \theta|}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, |V_0|}}$$

- \star les lignes de champ
- \diamondsuit Une ligne de champ est telle qu'en tout point elle soit tangente au champ.



- \diamond Nous avons donc en tout point $d\vec{\ell} = \lambda \vec{E}$ avec λ totalement inconnu (et inintéressant en plus!).
- \diamondsuit Comme d $\vec{\ell}$ est un déplacement élémentaire en sphérique nous pouvons écrire

$$d\vec{\ell} = \lambda \vec{E} \quad \rightsquigarrow \quad \begin{pmatrix} dr \\ r d\theta \\ r \sin \theta d\varphi \end{pmatrix} = \lambda \begin{pmatrix} E_r \\ E_\theta \\ 0 \end{pmatrix}$$

 \diamond Cela donne tout d'abord

$$dr = \lambda E_r = \lambda \times \frac{2 q a \cos \theta}{4 \pi \varepsilon_0 r^3} \qquad \text{et} \qquad r \, d\theta = \lambda E_\theta = \lambda \times \frac{q a \sin \theta}{4 \pi \varepsilon_0 r^3}$$

 \diamondsuit En divisant ces deux relations pour éliminer λ nous obtenons

$$\frac{\mathrm{d}r}{r\,\mathrm{d}\theta} = 2\,\frac{\cos\theta}{\sin\theta} \qquad \rightsquigarrow \qquad \frac{\mathrm{d}r}{r} = 2\,\frac{\cos\theta}{\sin\theta}\,\mathrm{d}\theta$$

 \diamondsuit Il s'agit d'une équation différentielle à variable séparables déjà séparée que nous pouvons primitiver

$$\ln \frac{r}{r_0} = 2 \ln |\sin \theta| \quad \rightsquigarrow \quad \frac{r}{r_0} = \sin^2 \theta \qquad \rightsquigarrow \qquad r = r_0 \, \sin^2 \theta$$

Remarque: il est bien sûr totalement exclu d'apprendre ces expressions par cœur. Ces démonstrations ont été faites pour la méthode, non pour le résultat.

\star graphiquement

 \diamondsuit Sont tracées ci-dessous dans l'approximation dipôlaire :

- \rightarrow en rouge les isopotentielles
- \clubsuit en bleu les lignes de champ



 \diamond Nous pouvons constater que les différentes lignes se coupent bien à angle droit.

$I \cdot 3$ – Le tout en écriture intrinsèque

 $I \cdot 3 \cdot i - loi$

★ objectif

- ♦ Le problème de l'expression $V(M) = \frac{q a \cos \theta}{4 \pi \varepsilon_0 r^2}$ est qu'elle dépend du repérage par l'intermédiaire de r et θ.
- \diamond De plus cette loi dépend de *a* qui n'est pas une grandeur intéressante car à grande distance le dipôle est véritablement ponctuel!

\star moment dipôlaire



 \diamond Comme $q_A = -q_B$, nous avons

 $q_A \overrightarrow{BA} = (-q_B) \overrightarrow{BA} = q_B \overrightarrow{AB}$

Le moment dipôlaire est intrinsèque au dipôle.

 \diamond Quand nous superposons le moment dipôlaire aux lignes de champs, nous pouvons voir que ces dernières « sortent » dans le sens de \vec{p} .



\star le potentiel en écriture intrinsèque

 \diamondsuit Commençons par faire un schéma.



 \diamond Nous voyons alors tout de suite

$$q a \cos \theta = \vec{p} \cdot \vec{u}_r = \frac{\vec{p} \cdot \vec{r}}{r} \qquad \rightsquigarrow \qquad V(M) = \frac{\vec{p} \cdot \vec{r}}{4 \pi \varepsilon_0 r^3}$$

En écriture intrinsèque, le potentiel créé par un dipôle \vec{p} situé en D s'écrit

$$V_{\rm dip}(M) = \frac{\vec{p} \cdot \overline{DM}}{4 \pi \, \varepsilon_0 \, DM^3} \stackrel{\rm not}{=} \frac{\vec{p} \cdot \vec{r}}{4 \pi \, \varepsilon_0 \, r^3}$$

\star le champ en écriture intrinsèque

♦ Commençons par réécrire le champ avec le moment dipôlaire.

$$\vec{E} = \frac{q a}{4 \pi \varepsilon_0 r^3} \times \left(2 \cos \theta \, \vec{u}_r + \sin \theta \, \vec{u}_\theta\right) = \frac{p}{4 \pi \varepsilon_0 r^3} \times \left(2 \cos \theta \, \vec{u}_r + \sin \theta \, \vec{u}_\theta\right)$$

- $\Leftrightarrow \text{Remarquons ensuite que } \vec{p} = p \cos \theta \, \vec{u}_r p \, \sin \theta \, \vec{u}_{\theta}.$
- \diamondsuit Nous pouvons alors écrire

$$\vec{E} = \frac{1}{4\pi\varepsilon_0 r^3} \times \left(3p\,\cos\theta\,\vec{u}_r - p\,\cos\theta\,\vec{u}_r + p\,\sin\theta\,\vec{u}_\theta\right) = \frac{1}{4\pi\varepsilon_0 r^3} \times \left(3p\,\cos\theta\,\vec{u}_r - \vec{p}\right)$$

 \diamond Et avec $p \cos \theta = \vec{p} \cdot \vec{u}_r$ nous arrivons à :

$$\vec{E} = \frac{3\,(\vec{p}\cdot\vec{u}_r)\,\vec{u}_r - \vec{p}}{4\,\pi\,\varepsilon_0\,r^3} = \frac{3\,(\vec{p}\cdot\vec{r})\,\vec{r} - r^2\,\vec{p}}{4\,\pi\,\varepsilon_0\,r^5}$$

♦ Ce résultat n'est pas à connaître, mais à savoir reconnaitre et, surtout, à savoir qu'il existe.

$I \cdot 3 \cdot ii - valeurs numériques$

 \Leftrightarrow Étant donnés les ordres de grandeur des tailles et des charges des charges des molècules, leurs moments dipôlaires vaudront à peu près

$$p = q a = e \times r_0 = 1.6 \times 10^{-19} \times 10^{-10} = 10^{-29}$$

Pour les molécules, le moment dipôlaire est exprimé en debye (D) avec $1~{\rm D}=\frac{1}{3}\cdot 10^{-29}~{\rm C.m}$

 \diamond Quelques valeurs :

- → pour H_2O : p = 1,85 D
- → pour NH_3 : p = 1,5 D
- → pour HCl : p = 1,08 D

I-4 – Idoinotons

I-4-i – situation

♦ Considérons un cercle glabalement neutre chargé pour moitié par la charge linéique + λ et pour moitié opposée par la charge linéique - λ .



- ♦ Le but va être de chercher le champ créé par cette distribution en tout point de l'axe puis d'interpréter le résultat en terme de dipôle.
- \diamond Analyse physique :
 - → Ici la distribution n'est d'aucun type puisqu'il n'y a aucune invariance. Toutefois, vu que les charges se répartissent sur un cercle nous utiliserons un repérage polaire pour un point situé dessus.
 - \clubsuit Soit M un point de l'axe :
 - → Le plan $\mathscr{P}(M, \vec{u}_x, \vec{u}_z)$ contenant l'axe du cercle et passant entre les charges $+\lambda$ et $-\lambda$ est un plan d'antisymétrie des charges
 - \rightarrow donc le plan \mathscr{P} est un plan d'antisymétrie de \vec{E}
 - → donc $E(M \in \mathscr{P})$ est orthogonal à ce plan \mathscr{P}
 - → donc $E(M \in \mathscr{P})$ est porté par \vec{u}_y .
 - → Finalement, pour M sur l'axe, nous avons $x_M = 0$, $y_M = 0$ et nous allégerons l'écriture en notant $V_{\text{axe}}(z) \stackrel{\text{not}}{=} V(0,0,z)$ et $E_{\text{axe}}(z) = E_y(0,0,z)$.
- → les grandeurs pertinentes sont λ pour la distribution, R pour la géométrie et ε_0 pour la structure \diamond Analyse technique :
 - → le repérage est déjà choisi
 - → il n'y a pas suffisamment d'invariance pour utiliser le théorème de GAUSS, nous allons donc utiliser la loi de superposition en commençant par le potentiel.

$I \cdot 4 \cdot ii - d$ 'abord le potentiel

 \diamondsuit Commençons par découper la distribution en petits morceaux.



 \diamondsuit Comme il n'y a pas de charges à l'infini, nous pouvons utiliser la loi

$$V_{\rm axe}(M) = \oint_{P \in \mathscr{C}} \frac{\lambda(P) \, \mathrm{d} \ell_P}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, P M}$$

© Matthieu Rigaut

- \diamond Le signe « somme » se note avec un rond car la distribution est fermée.
- \diamond Comme il y a deux zones différentes, nous allons séparer le cercle \mathscr{C} en deux morceaux : la moitié \mathscr{C}^{\oplus} sur laquelle il y a la charge $+\lambda$ et l'autre moitié \mathscr{C}_{\ominus} sur laquelle il y a la charge $-\lambda$.
- \diamond Nous avons donc, en séparant les sommes

$$\begin{split} V_{\text{axe}}(z) &= \int_{P \in \mathscr{C}^{\oplus}} \frac{+\lambda \, \mathrm{d}\ell_P}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, P M} + \int_{P \in \mathscr{C}^{\ominus}} \frac{-\lambda \, \mathrm{d}\ell_P}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, P M} \\ &= \int_{P \in \mathscr{C}^{\oplus}} \frac{+\lambda \, \mathrm{d}\ell_P}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, \sqrt{R^2 + z^2}} - \int_{P \in \mathscr{C}^{\ominus}} \frac{+\lambda \, \mathrm{d}\ell_P}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, \sqrt{R^2 + z^2}} \\ &= \frac{+\lambda \, \mathrm{d}\ell_P}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, \sqrt{R^2 + z^2}} \times \left(\int_{P \in \mathscr{C}^{\oplus}} \, \mathrm{d}\ell_P - \int_{P \in \mathscr{C}^{\ominus}} \, \mathrm{d}\ell_P \right) \qquad = \frac{+\lambda \, \mathrm{d}\ell_P}{4 \, \pi \, \varepsilon_0 \, \sqrt{R^2 + z^2}} \times \left(\pi \, R - \pi \, R \right) \end{split}$$

- ♦ Et nous trouvons $V_{\text{axe}}(z) = C^{\text{te}} = 0.$
- \Leftrightarrow Et malgré la relation $\vec{E} = -\overrightarrow{\text{grad}} V$ nous avons $\vec{E} \neq \vec{0}$.
- \diamond La raison est que si nous avons $\vec{E} = -\overrightarrow{\text{grad}} V$ nous n'avons **pas** $\vec{E}_{\text{axe}} = -\overrightarrow{\text{grad}} V_{\text{axe}}$
- \Rightarrow En effet ici nous avons déterminé $V_{\text{axe}}(z) = V(0,0,z).$
- \diamond Nous savons de plus que le champ \vec{E} n'est porté que par \vec{u}_y donc la seule chose qui nous intéresse c'est de pouvoir calculer $\frac{\partial V}{\partial y}(x,y,z)$.
- \diamond Or nous ne pouvons pas faire ce calcul puisque nous n'avons pas cherché la dépendance en y mais seulement celle en z.
- \diamond Nous pouvons aisément généraliser le résultat suivant :

Un plan d'antisymétrie des charges est un plan d'isopotentielle nulle.

$I \cdot 4 \cdot iii - ensuite le champ$

♦ Nous n'avons guère le choix, nous allons utiliser la loi de superposition des champs, en séparant, comme pour le potentiel, en deux parties \mathscr{C}^{\oplus} et \mathscr{C}^{\oplus}

$$\vec{E}axe(z) = \oint_{P \in \mathscr{C}} \frac{\lambda(P) \,\mathrm{d}\ell_P \,\overrightarrow{PM}}{4 \,\pi \,\varepsilon_0 \,PM^3} = \oint_{P \in \mathscr{C}^\oplus} \frac{+\lambda \,\mathrm{d}\ell_P \,\overrightarrow{PM}}{4 \,\pi \,\varepsilon_0 \,PM^3} + \oint_{P \in \mathscr{C}^\ominus} \frac{-\lambda \,\mathrm{d}\ell_P \,\overrightarrow{PM}}{4 \,\pi \,\varepsilon_0 \,PM^3}$$

♦ Géométriquement, nous voyons que :

- $\rightarrow \mathrm{d}\ell_P = R \,\mathrm{d}\theta$
- → $\overrightarrow{PM} = -R \, \vec{u}_r + z \, \vec{u}_z$ → $PM^3 = (R^2 + z^2)^{3/2}$
- \rightarrow comme nous voulons uniquement la composante sur \vec{u}_y nous pouvons d'ores et déjà ajouter

$$\vec{u}_r = \cos\theta \, \vec{u}_x + \sin\theta \, \vec{u}_\theta \quad \rightsquigarrow \quad \overrightarrow{PM} \cdot \vec{u}_y = -R \, \vec{u}_r \cdot \vec{u}_y = -R \, \sin\theta$$

 \diamondsuit Nous avons ainsi, en ne gardant que la composante non nulle sur \vec{u}_y

$$E_{\text{axe}} = \vec{E}axe(z) \cdot \vec{u}_y = \int_{\pi}^{2\pi} \frac{-\lambda R^2 \sin\theta}{4\pi \varepsilon_0 (R^2 + z^2)^{3/2}} - \int_{0}^{\pi} \frac{-\lambda R^2 \sin\theta}{4\pi \varepsilon_0 (R^2 + z^2)^{3/2}}$$
$$= \frac{\lambda R^2}{4\pi \varepsilon_0 (R^2 + z^2)^{3/2}} \times \left(-\int_{\pi}^{2\pi} \sin\theta \,\mathrm{d}\theta \int_{0}^{\pi} \sin\theta \,\mathrm{d}\theta \right)$$

 \diamond Et ainsi :

$$\vec{E}_{\rm axe}(z) = \frac{\lambda R^2}{\pi \, \varepsilon_0 \left(R^2 + z^2\right)^{3/2}} \, \vec{u}_y$$

$I \cdot 4 \cdot iv$ – interprétation en terme de dipôle

\star champ à grande distance

- \diamond Plaçons nous à z tel que $z \gg R$.
- \diamond Alors le champ tend vers :

$$\vec{E}_{\rm dip,axe}(z) = \frac{\lambda\,R^2}{\pi\,\varepsilon_0\,z^3}\,\vec{u}_y$$

♦ Nous retrouvons une décroissance en $\frac{1}{r^3}$ ce qui est conforme à un champ dipôlaire.

\star dipôle équivalent

 \diamondsuit représentons qualitativement le champ électrique en quelques points.



 \diamondsuit Précédemment nous avions trouvé l'expression suivante du champ dipôlaire

$$\vec{E} = \frac{q a}{4 \pi \varepsilon_0 r^3} \times (2 \cos \theta \, \vec{u}_r + \sin \theta \, \vec{u}_\theta)$$

 \diamond Ici nous sommes dans le cas où $\theta = \frac{\pi}{2}$ et r = z.

 \diamondsuit Autrement dit, pour que l'analogie soit juste, il faut :

$$\frac{q a}{4 \pi \varepsilon_0 z^3} = \frac{\lambda R^2}{\pi \varepsilon_0 z^3} \qquad \rightsquigarrow \qquad q a = 4 \lambda R^2$$

- ◇ En faisant le choix naturel de prendre q = λπR qui correspond à la totalité de la charge +λ portée par 𝒴[⊕], nous arrivons à a = 4R/π.
 ◇ Le résultat précédent signifie qu'à grande distance la répartition précédente de charges se comporte
- ♦ Le résultat précédent signifie qu'**à grande distance** la répartition précédente de charges se comporte comme un ensemble de deux charges ponctuelles séparées de $a = \frac{4R}{\pi}$.

 \bigodot Matthieu Rigaut



\star retrouver l'équivalence d'avance

- ♦ Il est possible de trouver le champ dipôlaire créé par la distribution sans passer par le calcul exact.
- ♦ Pour cela il faut connaître à quelle dipôle (caractérisé par sa charge q et la distance a) est équivalent la distribution.

Dans l'approximation dipôlaire, le comportement d'un ensemble globalement neutre de charge est équivalent à celui de deux charges positives et négatives situées aux barucentres des charges positives et négatives et de charges les charges totales respectives.

- \diamond Nous admettrons ce résultat.
- \diamond Si les deux barycentres sont confondus¹, alors le champ n'est plus dipôlaire mais quadripôlaire ... et c'est un autre problème.
- ♦ Regardons ce qu'il en est pour la distribution précédente.

∂ trouver un barycentre

$$z_G = \frac{m_1 \, z_1 + m_2 \, z_G}{m_1 + m_2} \qquad \rightsquigarrow \qquad z_g = \frac{\sum m_i \, z_i}{\sum m_i}$$

- \diamond Nous pouvons réécrire cette somme de manière continue avec $m_i z_i \longrightarrow dm_P z_P$.
- \diamond Cela nous conduit à l'expression

$$z_G = \frac{\int_{P \in \mathscr{C}} z_P \, \mathrm{d}m_P}{\int_{P \in \mathscr{C}} \mathrm{d}m_P} = \frac{1}{m_{\text{tot}}} \times \int_{P \in \mathscr{C}} z_P \, \mathrm{d}m_P$$

 \diamond Pour une autre grandeur extensive, ici la charge au lieu de la masse, nous avons donc directement

$$z_G = \frac{1}{q_{\text{tot}}} \times \int_{P \in \mathscr{C}} z_P \, \mathrm{d}q_P$$

∂ calcul et vérification

♦ Cherchons la cote du barycentre des charges d'un demi-cercle.

 $^{^{1}}$ Exemple : deux charges identiques positives sur des sommets opposés d'un carré et deux charges négatives opposée sur les autres sommets.



 \diamondsuit Avec les notations précédentes, nous avons

- $\Rightarrow z_P = R \sin \theta$
- $\Rightarrow dq_P = \lambda d\ell_P = \lambda R d\theta$

$$\Rightarrow q_{\text{tot}} = \lambda \pi R$$

 \diamondsuit Cela nous mène à

$$z_G = \frac{1}{\lambda \pi R} \times \int_0^\pi \lambda R \, \mathrm{d}\theta \, R \, \sin \theta = \frac{\lambda R^2}{\lambda \pi R} \times \int_0^\pi \sin \theta \, \mathrm{d}\theta \qquad \rightsquigarrow \qquad z_G = \frac{2 R}{\pi}$$

♦ Et nous retrouvons bien le résultat précédent à savoir que dans le cas de l'approximation dipôlaire le cerceau est équivalent à deux charges $\lambda \pi R$ séparées de $2 \times \frac{2R}{\pi}$.

$I \cdot 5$ – Forces subies par un dipôle rigide

$\mathbf{I}{\cdot}\mathbf{5}{\cdot}\mathbf{i}-$ rigidité d'un dipôle

Un dipôle est dit *rigide* lorsque la distance entre ses charges ne varie pas.



◊ Un dipôle rigide peut bouger, avancer, tourner sur lui-même, mais pas se déformer : tout se passe comme s'il s'agissait d'un solide.

♦ Un dipôle rigide permet de modéliser des molécules polaires.

$I \cdot 5 \cdot ii - résultante$

★ champ uniforme

 \diamondsuit Représentons les deux charges modélisant le dipôle et calculons la résultante des forces exercées par le champ $\vec{E_0}$ uniforme



♦ La force totale s'écrit

$$\vec{f} = -q \, \vec{E}(B) + (+q) \, \vec{E}(A) = -q \, \vec{E}_0 + q \, \vec{E}_0 = \vec{0}$$

Dans un champ électrique uniforme un dipôle électrique subit une résultante de force nulle.

\star champ non uniforme

loi

♦ Pour la résultante, le début est identique

$$\vec{f} = -q \, \vec{E}(B) + (+q) \, \vec{E}(A) = -q \, \vec{E}(B) + q \, \vec{E}(A)$$

 \diamondsuit Développons l'expression précédente en précisant les positions de B et A

$$\vec{r}_A = \overrightarrow{OA}$$
 et $\vec{r}_B = \overrightarrow{OB} = \overrightarrow{OA} + \overrightarrow{AB} \stackrel{\text{not}}{=} \overrightarrow{OA} + \vec{a}$

 \diamond Nous avons ainsi

$$\vec{f} = -q \, \vec{E}(\vec{r}_B) + q \, \vec{E}(\vec{r}_A) = -q \, \vec{E}(\overrightarrow{OA} + \vec{a}) + q \, \vec{E}(\overrightarrow{OA}) = -q \, \left(E_x(\overrightarrow{OA} + \vec{a}) - E_x(\overrightarrow{OA}) \right) \, \vec{u}_x \\ -q \, \left(E_y(\overrightarrow{OA} + \vec{a}) - E_y(\overrightarrow{OA}) \right) \, \vec{u}_y \\ -q \, \left(E_z(\overrightarrow{OA} + \vec{a}) - E_z(\overrightarrow{OA}) \right) \, \vec{u}_z$$

 \diamond Comme *a* est très petit devant toutes les grandeurs caractéristiques du problème (notamment celle concernant la variation du champ électrique), nous pouvons écrire

$$E_x(\overrightarrow{OA} + \overrightarrow{a}) - E_x(\overrightarrow{OA}) = dE_x = \operatorname{grad}(E_x) \cdot \overrightarrow{a}$$

 \diamondsuit En effectuant cette opération sur les trois composantes, nous obtenons :

$$\vec{f} = -q \begin{pmatrix} dE_x \\ dE_y \\ dE_z \end{pmatrix} = -q \begin{pmatrix} \overrightarrow{\operatorname{grad}}(E_x) \cdot \vec{a} \\ \overrightarrow{\operatorname{grad}}(E_y) \cdot \vec{a} \\ \overrightarrow{\operatorname{grad}}(E_z) \cdot \vec{a} \end{pmatrix}$$
$$= -q \times \vec{a} \cdot \begin{pmatrix} \overrightarrow{\operatorname{grad}}(E_x) \\ \overrightarrow{\operatorname{grad}}(E_y) \\ \overrightarrow{\operatorname{grad}}(E_z) \end{pmatrix} -q \times \vec{a} \cdot \overrightarrow{\operatorname{grad}}\begin{pmatrix} E_x \\ E_y \\ E_z \end{pmatrix}$$
$$= -\left(q \vec{a} \cdot \overrightarrow{\operatorname{grad}}\right) \vec{E}$$

 \diamondsuit Et avec $\vec{p}=q\,\vec{a}$ nous arrivons à

La force subie par un dipôle rigide \vec{p} plongé dans un champ \vec{E} non uniforme s'écrit $\vec{f} = \left(\vec{p} \cdot \overrightarrow{\text{grad}}\right) \vec{E}$ l'opérateur $\left(\vec{v} \cdot \overrightarrow{\text{grad}}\right)$ est bien moins difficile qu'il n'y paraît **et** sera revu en 2^e année. ne pas confondre $\Rightarrow \left(\vec{p} \cdot \overrightarrow{\text{grad}}\right) \vec{E}$ qui signifie qu'il faut **d'abord** effectuer $\left(\vec{p} \cdot \overrightarrow{\text{grad}}\right)$ et seulement **après** l'appliquer à chacune des composantes de \vec{E}

© Matthieu Rigaut

→ avec $\vec{p} \cdot \left(\overrightarrow{\text{grad}} \vec{E} \right)$ qui n'a strictement aucune signification puisque le gradient doit agir sur un champ scalaire

 $\Leftrightarrow \text{En effectuant} \left(\vec{p} \cdot \overrightarrow{\text{grad}} \right) \text{ nous trouvons}$

$$p_x \frac{\partial}{\partial x} + p_y \frac{\partial}{\partial y} + p_z \frac{\partial}{\partial z}$$

 \diamondsuit Cela signifie que, tout étant développé, nous avons

$$\vec{f} = - \begin{pmatrix} p_x \frac{\partial E_x}{\partial x} + p_y \frac{\partial E_x}{\partial y} + p_z \frac{\partial E_x}{\partial z} \\ p_x \frac{\partial E_y}{\partial x} + p_y \frac{\partial E_y}{\partial y} + p_z \frac{\partial E_y}{\partial z} \\ p_x \frac{\partial E_z}{\partial x} + p_y \frac{\partial E_z}{\partial y} + p_z \frac{\partial E_z}{\partial z} \end{pmatrix}$$

Remarque : heureusement que dans les cas pratiques il y a **beaucoup** de simplifications !

∂ interprétation

 \diamond Considérons un champ porté par \vec{u}_x , ne dépendant que de \vec{u}_x et un dipôle \vec{p} porté lui aussi par \vec{u}_x .

$$\xrightarrow{p} \xrightarrow{\vec{p}} \xrightarrow{\vec{p}} \overrightarrow{f} \qquad \overrightarrow{u}_x$$

 \diamond Nous avons alors

$$\vec{E} = E(x) \vec{u}_x \quad \rightsquigarrow \quad \left(\vec{p} \cdot \overrightarrow{\text{grad}} \right) = p_x \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \quad \rightsquigarrow \quad f_x = p_x \frac{\mathrm{d}E_x}{\mathrm{d}x}$$

♦ Dans le cas représenté $p_x > 0$ et $\frac{dE_x}{dx} > 0$ donc $f_x > 0$: le dipôle est attiré vers la droite. ♦ Au niveau des charges nous pouvons constater que la charges positive est légèrement plus à droite

Au niveau des charges nous pouvons constater que la charges positive est legerement plus à droite que la charge négative donc elle subit une force légèrement plus intense.

Un dipôle orienté dans le sens du champ a tendance à se déplacer vers les zones de champ intense.

$I \cdot 5 \cdot iii - moment$

★ champ uniforme

 \diamondsuit Reprenons la situation précédente et considérons le champ uniforme.



 \diamondsuit Calculons le moment par rapport à O des forces exercées par le champ électrique

$$\vec{M}_O(\vec{f}) = \overrightarrow{OA} \wedge \vec{f}_A + \overrightarrow{OB} \wedge \vec{f}_B = \overrightarrow{OA} \wedge (q \, \vec{E}_0) + \overrightarrow{OB} \wedge (-q \, \vec{E}_0)$$
$$= q \, (\overrightarrow{OA} - \overrightarrow{OB}) \wedge \vec{E}_0 \qquad q \, \overrightarrow{BA} \wedge \vec{E}_0$$

Le moment subit par un dipôle plongé dans un champ \vec{E} s'écrit $\vec{\mathcal{M}}=\vec{p}\wedge\vec{E}$

 \diamondsuit Remarquons que ce moment est indépendant du point par rapport auquel il est calculé.

\star champ non uniforme

- \diamondsuit Il n'est pas utile de faire le cas où le champ n'est pas uniforme car le moment n'est pas nul avec un champ uniforme.

\star équilibre, interprétation

 \diamondsuit Un dipôle est à l'équilibre lorsque le moment qu'il subit est nul.

Un dipôle subit un moment nul lorsque son moment dipôlaire \vec{p} est dans la même direction que le champ électrique.

♦ Prenons un dipôle aligné avec le champ mais de sens opposé et écartons-le de sa position d'équilibre.

$$\xrightarrow{\vec{p}} \stackrel{\vec{E}}{\longleftrightarrow} \xrightarrow{instable} \stackrel{\vec{E}}{\overrightarrow{p}} \xrightarrow{io} \vec{M}$$

- ♦ Nous voyons que le moment subi a tendance à rabattre encore davantage le dipôle sur le champ : la position d'équilibre est instable.
- \diamondsuit Pour un dipôle initialement dans le même sens que \vec{E} c'est le contraire : la position d'équilibre est stable.



Les dipôles ont tendance à pointer dans la même direction et dans le même sens que le champ $\vec{E}.$

$I \cdot 5 \cdot iv - bilan$

- \diamondsuit L'eau est composé de molécules polaires autrement dit, de dipôles.
- \diamondsuit Prenons un bâton de plastique et électrisons-le par frottement.
- ♦ En rapprochant le bâton de l'eau, nous constatons que celle-ci est attirée.



 \diamondsuit En fait il se passe les phénomènes suivants :

- \twoheadrightarrow les molécules d'eau arrivent de manière totalement désordonnée
- → lorsque le champ électrique commence à se faire sentir, les molécules ont tendance à s'orienter dans la direction et le sens du champ
- → les molécules plus ou moins alignées et dans le sens de \vec{E} sont attirées vers les zones de sens intenses c'est-à-dire vers le bâton : le filet d'eau est dévié
- \clubsuit la gravité aidant les molécules d'eau s'éloignent des zones de champ et les molécules perdent leurs orientations

I·6 – Point de vue énergétique pour un dipôle rigide

 $I \cdot 6 \cdot i - l$ 'énergie potentielle ...

L'énergie potentielle que possède un dipôle rigide électrostatique s'écrit $E_{\rm p}=-\vec{p}\cdot\vec{E}$

 \diamondsuit La démonstration est simple, elle consiste à sommer les énergies potentielles des deux charges.



\diamond Nous avons tout d'abord

$$E_{\rm p}({\rm dip}) = E_{\rm p}(A) + E_{\rm p}(B) = q V_A + (-q) V_B = q (V_A - V_B) = q \, {\rm d}V_{BA}$$

© Matthieu Rigaut

 \diamond À l'aide de la relation fondamentale du gradient et de la définition de v nous pouvons écrire

$$\mathrm{d}V_{BA} = (\overrightarrow{\mathrm{grad}}\,V) \cdot \overrightarrow{BA} \qquad \rightsquigarrow \qquad E_\mathrm{p}(\mathrm{dip}) = q \,\overrightarrow{BA} \cdot \overrightarrow{\mathrm{grad}}\,V = \vec{p} \cdot -\vec{E}$$

 $I \cdot 6 \cdot ii - \ldots$ permet de retrouver la force

♦ Partons de la définition d'une force conservative

$$\vec{f} = -\overrightarrow{\operatorname{grad}} E_{\mathrm{p}} = -\overrightarrow{\operatorname{grad}} (\vec{p} \cdot \vec{E})$$

♦ Pour que cette relation soit égale à $-\left(\vec{p} \cdot \overrightarrow{\text{grad}}\right) \vec{E}$ il **faut** que $\vec{p} = \overrightarrow{\text{C}^{\text{te}}}$.

 \diamondsuit Nous pouvons donc réécrire la force subie par un dipôle sous la forme

$$\vec{f} = -\overrightarrow{\mathrm{grad}} \, (\vec{p} \cdot \vec{E})_{|\vec{p} = \overrightarrow{\mathrm{Cst}}}$$

♦ Cette expression n'est pas forcément plus intéressante que l'autre, elle n'est donc donnée qu'à titre indicatif.

I.7 – Cas du dipôle non rigide

$\mathbf{I} \cdot \mathbf{7} \cdot \mathbf{i} - \mathbf{mol}$ écule déformable

- \diamond Il s'agit d'une molécule dont la répartition des électrons est suffisamment symétrique pour que le barycentre associé se confonde avec le noyau.
- ♦ Dans un champ électrique, il y a une légère déformation du nuage électronique ce qui permet à la molécule d'acquérir un moment dipôlaire.



Le coefficient de polarisabilité α d'une entité (atome, molécule, ...) est défini par $\vec{p} = \alpha \, \varepsilon_0 \, \vec{E}$ α est en m³

 \diamondsuit La dimension de α se retrouve aisément à partir de celle de E :

$$E = \frac{p}{\alpha \, \varepsilon_0} \equiv \frac{(\mathbf{C}) \times (\mathbf{m})}{\varepsilon_0 \, (\mathbf{m})^3} \equiv \frac{(\mathbf{C})}{\varepsilon_0 \, (\mathbf{m})^2}$$

- \diamondsuit Il s'agit bien là de la dimension du champ électrique.
- ♦ Comme les dimensions à l'échelle des molécules sont de l'ordre de 10^{-10} m nous pouvons en déduire que pour les molécules $\alpha \simeq 10^{-30}$ m³.

$I \cdot 7 \cdot ii - la$ force peut se négocier ...

♦ En reprenant le même raisonnement que celui effectué pour le dipôle rigide, le lecteur pourra vérifier que la force s'écrit de la même manière.

La force subie par un dipôle \vec{p} plongé dans un champ \vec{E} non uniforme s'écrit $\vec{f} = \left(\vec{p} \cdot \overrightarrow{\text{grad}}\right) \vec{E}$

$I \cdot 7 \cdot iii - \ldots$ mais pas l'énergie potentielle

- \diamond Prenons le cas simple où le champ n'est porté que par \vec{u}_x .
- \diamond Nous avons alors $\vec{p} = \alpha \varepsilon_0 \vec{E}$ soit $p_x = \alpha \varepsilon_0 E_x$.
- \diamondsuit Ainsi la force s'écrit

$$f_x = p_x \frac{\mathrm{d}E_x}{\mathrm{d}x} = \alpha \,\varepsilon_0 \,E_x \frac{\mathrm{d}E_x}{\mathrm{d}x} = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(\frac{1}{2} \,\alpha \,\varepsilon_0 \,{E_x}^2\right) = -\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(-\frac{1}{2} \,p_x \,E_x\right)$$

 \diamondsuit Et cette relation est bien différente de

$$\vec{f} = -\overrightarrow{\text{grad}} E_{\text{p}}$$
 avec $E_{\text{p}} = -\frac{1}{2} \vec{p} \cdot \vec{E}$

II – Le dipôle magnétostatique

II·1 – Modélisation

$II \cdot 1 \cdot i - origine atomique$

- \diamondsuit Bien qu'il s'agisse de mécanique quantique, les électrons au sein d'un atome possèdent une sorte de mouvement.
- \diamondsuit Or une charge en mouvement n'est autre qu'un courant électrique.
- ♦ Dans ces conditions, en tant que « courant électrique », l'électron sera à la fois source de champ magnétique et subira des forces de la part de celui-ci.
- ◇ Insistons : le concept de mouvement n'existe pas à l'échelle atomique. C'est seulement que, pour ce que nous allons traiter, « tout se passe comme si ». Alors faisons « comme si ».

$II \cdot 1 \cdot ii - modèle simple$

\star une boucle de courant

- \diamondsuit Nous modéliserons le « mouvement » d'un électron par un mouvement circulaire.
- ♦ Dans ces conditions, tout se passe comme s'il se comportant comme une spire circulaire de courant.



♦ Dans la suite, nous allons nous concentrer sur cette spire circulaire de courant en oubliant qu'il s'agit en fait d'un électron qui ne bouge pas vraiment mais que tout se passe comme si.

\star grandeur caractéristique



- ◇ Il faut remarquer la différence de vocabulaire entre « moment dipôlaire » et « moment dipôlaire magnétique ».
- ◇ Pour le premier, il faudrait en toute rigueur parler de « moment dipôlaire électrique » sauf que son utilisation est si courante que l'usage autorise le raccourci « moment dipôlaire » en sous-entendant « électrique » ;
- ♦ En revanche, pour le dipôle magnétique, il faudra systématiquement préciser « magnétique ». L'usage autorise le raccourci « moment magnétique » où cette fois est sous-entendu l'aspect « dipôlaire ».

Le moment dipôlaire magnétique est une grandeur intrinsèque.

♦ Considérons une boucle de courant dans laquelle circulaire un courant dont nous connaissons le sens et cherchons le moment magnétique que cela donne suivant le sens dans lequel nous fléchons la boucle.



♦ Nous voyons que dans les deux cas nous avons le même moment magnétique ce qui confirme bien le caractère intrinsèque de cette grandeur.

\star approximation dipôlaire

 \diamondsuit Tout comme le dipôle électrique, le dipôle magnétique va être étudié à grande distance.

L'approxition dipôlaire pour le dipôle magnétique consiste à étudier le dipôle à des distances très grandes devant le rayon de la boucle de courant.

$II \cdot 2 - Source de champ$

$II \cdot 2 \cdot i - situation$, analyse

- \diamondsuit Nous avons, comme pour le dipôle électrique, une distribution de type « disque » qui n'admet qu'une seule invariance par rotation.
- ♦ Toutefois, comme nous allons étudier le dipôle à grande distance, celui-ci sera représenté par un *point* et, dans ces conditions, la distance $r_{\rm sph\acute{e}}$ paraît bien plus pertinente que la distance $r_{\rm cyl}$.



- \diamondsuit Nous allons donc choisir les coordonnées sphérique.
- \diamond Avec l'invariance par rotation, nous pouvons d'ores et déjà écrire que $\vec{B}(r,\theta \varphi)$.
- \diamond Les grandeurs pertinentes sont *i* pour la distribution, *R* pour la géométrie et μ_0 pour la structure.
- ♦ Étant donné le peu d'invariances, nous pouvons mettre de côté toute autre méthode que la loi de BIOT et SAVART.

$II \cdot 2 \cdot ii -$ une intégrale vectorielle ...

 \diamond Commençons par bien poser les choses en prenant notamment le point M dans le plan $(O, \vec{u}_x, \vec{u}_z)$, ce qui ne particularise pas le résultat.



 \diamondsuit La loi de BIOT et SAVART s'écrit

$$\vec{B}(M) = \oint_{P \in \mathscr{C}} \frac{\mu_0}{4 \pi} \times \frac{i \, \mathrm{d} \vec{\ell}_P \wedge \overline{PM}}{PM^3}$$

♦ Notons (x,0,z) les coordonnées de M et (X,Y,0) les coordonnées de P. ♦ De là, nous avons tout d'abord

$$d\vec{\ell}_P = \begin{pmatrix} dX \\ dY \\ 0 \end{pmatrix} \quad \text{et} \quad \overrightarrow{PM} = \begin{pmatrix} x - X \\ 0 - Y \\ z \end{pmatrix}$$

 \diamondsuit Nous pouvons alors exprimer PM^2

$$PM^{2} = (x - X)^{2} + (-Y)^{2} + z^{2} = x^{2} + X^{2} - 2xX + Y^{2} + z^{2}$$
$$= (x^{2} + z^{2}) + (X^{2} + Y^{2}) - 2xX = r^{2} + R^{2} - 2xX$$

 \diamondsuit Nous avons ainsi, en utilisant l'approximation dipôlaire $r \gg R$

$$PM^{-3} = (PM^2)^{-3/2} \qquad \left(r^2 + R^2 - 2xX\right)^{-3/2}$$
$$= r^{-3} \left(1 + \frac{R^2}{r^2} - \frac{2xX}{r^2}\right)^{-3/2} \stackrel{\text{DL}}{=} r^{-3} \left(1 + \left(-\frac{3}{2} \times \left(-\frac{2xX}{r^2}\right)\right)\right)$$
$$= r^{-3} \left(1 + \frac{3xX}{r^2}\right)$$

 \diamondsuit Nous avons de plus

$$d\vec{\ell}_P \wedge \overrightarrow{PM} = \begin{pmatrix} dX \\ dY \\ 0 \end{pmatrix} \wedge \begin{pmatrix} x - X \\ -Y \\ z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} z \, dY \\ -z \, dX \\ -Y \, dX - (x - X) \, dY \end{pmatrix}$$

 \diamondsuit Et donc

$$\frac{\mathrm{d}\vec{\ell}_P \wedge \overrightarrow{PM}}{PM^3} = \frac{1}{r^3} \left(1 + \frac{3\,x\,X}{r^2} \right) \times \left(\begin{array}{c} z\,\mathrm{d}Y \\ -z\,\mathrm{d}X \\ -Y\,\mathrm{d}X - (x-X)\,\mathrm{d}Y \end{array} \right)$$

 \diamondsuit Finalement le champ magnétique s'écrit

$$\begin{split} \vec{B}(M) &= \frac{\mu_0 \, i}{4 \, \pi \, r^3} \times \left(\oint_{P \in \mathscr{C}} \left(1 + \frac{3 \, x \, X}{r^2} \right) \, z \, \mathrm{d}Y \, \vec{u}_x \right. \\ &+ \oint_{P \in \mathscr{C}} \left(1 + \frac{3 \, x \, X}{r^2} \right) \, \left(-z \, \mathrm{d}X \right) \vec{u}_y \\ &+ \oint_{P \in \mathscr{C}} \left(1 + \frac{3 \, x \, X}{r^2} \right) \times \left(-Y \, \mathrm{d}X - (x - X) \, \mathrm{d}X \right) \vec{u}_Z \end{split}$$

$II \cdot 2 \cdot iii - \ldots$ donne 7 intégrales scalaires ...

* décompte

 \diamondsuit Seuls X et Y varient puisque relatifs à P alors que x et z sont constants.

 \diamond Nous avons donc 7 intégrales à calculer :

→ sur
$$\vec{u}_x$$
 : $I_1 = \oint_{P \in \mathscr{C}} dY$ et $I_2 = \oint_{P \in \mathscr{C}} X \, dY$
→ sur \vec{u}_y : $I_3 = \oint_{P \in \mathscr{C}} dX$ et $I_4 = \oint_{P \in \mathscr{C}} X \, dX$
→ sur \vec{u}_z : $I_5 = \oint_{P \in \mathscr{C}} Y \, dX$; $I_6 = \oint_{P \in \mathscr{C}} X Y \, dX$ et $I_7 = \oint_{P \in \mathscr{C}} X^2 \, dY$

\star calcul

- \Leftrightarrow Maintenant qu'il faut *effectivement* les calculer, il est évident que le repérage polaire pour P est plus adapté.
- \diamondsuit Avec le schéma ci-dessous, nous avons donc :



 \diamondsuit Nous pouvons donc procéder aux substitutions et aux calculs.

 \diamond Pour I_1 , nous avons

$$I_1 = \oint_{P \in \mathscr{C}} \mathrm{d}Y = \int_0^{2\pi} R \, \cos \alpha \, \mathrm{d}\alpha = 0$$

 \diamond Pour I_2 , nous avons, en notant $S = \pi R^2$

$$I_2 = \oint_{P \in \mathscr{C}} X \, \mathrm{d}Y = \int_0^{2\pi} R^2 \, \cos^2 \alpha \, \mathrm{d}\alpha = \frac{R^2}{2} \times 2\pi = S$$

 \diamond Pour I_3

$$I_3 = \oint_{P \in \mathscr{C}} \mathrm{d}X = \int_0^{2\pi} -R\,\sin\alpha\,\mathrm{d}\alpha = 0$$

 \diamond Pour I_4

$$I_4 = \oint_{P \in \mathscr{C}} X \, \mathrm{d}X = \int_0^{2\pi} -R^2 \, \cos \alpha \, \sin \alpha \, \mathrm{d}\alpha = \left[\frac{R^2}{2} \, \cos^2 \alpha\right]_0^{2\pi} = 0$$

 \diamond Pour I_5 , toujours avec $S = \pi R^2$

$$I_5 = \oint_{P \in \mathscr{C}} Y \, \mathrm{d}X = \int_0^{2\pi} -R^2 \, \sin^2 \alpha \, \mathrm{d}\alpha = -S$$

 \diamond Pour I_6 ensuite

$$I_{6} = \oint_{P \in \mathscr{C}} X Y \, \mathrm{d}X = \int_{0}^{2\pi} -R^{3} \cos \alpha \, \sin^{2} \alpha \, \mathrm{d}\alpha = \left[-\frac{R^{3}}{3} \, \sin^{3} \alpha \right]_{0}^{2\pi} = 0$$

 \diamond Et enfin pour I_7

$$I_7 = \oint_{P \in \mathscr{C}} X^2 \,\mathrm{d}Y = \int_0^{2\pi} -R^3 \,\cos^3 \alpha \,\mathrm{d}\alpha = \int_0^{2\pi} -R^3 \left(1 - \sin^2 \alpha\right) \,\cos \alpha \,\mathrm{d}\alpha = 0$$

© Matthieu Rigaut

\star rassemblement

 \diamondsuit Finalement il reste

$$\vec{B}(M) = \frac{\mu_0 i}{4 \pi r^3} \times \begin{pmatrix} \frac{3 x}{r^2} z \times S \\ 0 \\ +S + S - \frac{3 x^2}{r^2} \times S \end{pmatrix} = \frac{\mu_0 i S}{4 \pi r^3} \times \begin{pmatrix} \frac{3 x z}{r^2} \\ 0 \\ +2 - \frac{3 x^2}{r^2} \end{pmatrix}$$

$II \cdot 2 \cdot iv - \ldots$ pour un résultat déjà vu

- ◊ Il faut maintenant réécrire tout cela avec les coordonnées choisies initialement à savoir les coordonnées sphériques.
- \diamondsuit Représent ons-les.



 \diamondsuit Nous avons ainsi

$$\vec{u}_x = \sin \theta \, \vec{u}_r + \cos \theta \, \vec{u}_\theta \qquad \qquad \vec{u}_z = \cos \theta \, \vec{u}_r - \sin \theta \, \vec{u}_\theta \\ = \frac{x}{r} \, \vec{u}_r + \frac{z}{r} \, \vec{u}_\theta \qquad \qquad \text{et} \qquad \qquad = \frac{z}{r} \, \vec{u}_r - \frac{x}{r} \, \vec{u}_\theta \qquad \qquad \text{et}$$

 \diamondsuit Cela donne donc, en remplaçant

$$\begin{split} \vec{B}(M) &= \frac{\mu_0 \, i \, S}{4 \, \pi \, r^3} \times \left(\frac{3 \, x \, z}{r^2} \times \left(\frac{x}{r} \, \vec{u}_r + \frac{z}{r} \, \vec{u}_\theta \right) + \left(2 - \frac{3 \, x^2}{r^2} \right) \times \left(\frac{z}{r} \, \vec{u}_r - \frac{x}{r} \, \vec{u}_\theta \right) \right) \\ &= \frac{\mu_0 \, i \, S}{4 \, \pi \, r^3} \times \left(\left(\frac{3 \, x \, z}{\sqrt{r^2}} + \frac{2 \, z}{r} - \frac{3 \, x \, z}{\sqrt{r^2}} \right) \, \vec{u}_r + \left(\frac{3 \, x \, (z^2 + x^2)}{r^3} - \frac{2 \, x}{r} \right) \, \vec{u}_\theta \right) \\ &= \frac{\mu_0 \, i \, S}{4 \, \pi \, r^3} \times \left(\frac{2 \, z}{r} \, \vec{u}_r + \frac{x}{r} \, \vec{u}_\theta \right) \end{split}$$

 \diamondsuit Ce qui donne, en notant $\mathscr{M}=i\,S$

$$\vec{B}(M) = \frac{\mu_0 \,\mathscr{M}}{4 \,\pi \, r^3} \times \left(2 \,\cos\theta \,\vec{u}_r + \sin\theta \,\vec{u}_\theta\right)$$

© Matthieu Rigaut

Version du 1 août 2011

Fonctionnellement les champs dipôlaires magnétique et électrique sont rigoureusement identiques.

♦ En particulier nous pouvons écrire tout de suite en écriture intrinsèque

$$\vec{B}(M) = \frac{\mu_0}{4\pi} \times \frac{3\left(\vec{\mathcal{M}} \cdot \vec{r}\right)\vec{r} - r^2\vec{\mathcal{M}}}{r^5}$$

$II \cdot 2 \cdot v - topographie$

 \star avec l'approximation dipôlaire

♦ Le champ magnétique étant identique, nous pouvons tracer immédiatement les lignes de champ.



\star hors approximation dipôlaire

♦ Bien que les lignes de champs électrique et magnétique soient identiques à grande distance pour les dipôles éponymes, la situation est, en revanche, bien différente à courte distance. Graphique 2

Graphique 1 \bigcirc ∭⊚



 \diamond Sont représentés :

- → sur le graphique 1, les lignes de champ magnétique près d'une boucle de courant
- → sur le graphique 2, les lignes de champ magnétique près de deux charges opposées

\star une analogie explicable

- \diamond Le fait que les lignes de champ se ressemblent furieusement est explicable.
- \diamond En effet **loin** des sources il n'y a ni courant ni charges, donc la zone est *vide*.
- \diamond Or le théorème de GAUSS implique que dans une zone vide de l'espace le flux de \vec{E} soit toujours nul ... comme l'est celui du champ magnétique.
- ♦ De même le théorème d'AMPÈRE implique que dans une zone vide de l'espace la circulation de \vec{B} soit toujours nulle ... comme l'est celle du champ électrique.
- ♦ Finalement nous sommes face à deux champs qui obéissent aux mêmes lois, il est donc normal ou au moins pas très surprenant, qu'ils soient similaires.

II·3 – Actions subies

$II \cdot 3 \cdot i - origine physique$

. .

Les forces de LAPLACE sont à l'orgine des forces subies par le dipôle magnétique.

- ♦ Bien sûr, cela est vrai dans le modèle de la boucle de courant car, encore une fois, au niveau atomique
- ♦ Regardons d'un peu plus près ce qui se passe.



♦ Comme la force de LAPLACE s'écrit, sur chaque portion de la boucle $df_{\rm L} = i \, d\vec{\ell} \wedge \vec{B}$ et en notant \vec{u}_z la direction du vecteur surface \vec{S} , nous pouvons constater que la composante intéressante du champ magnétique est B_r .

Pour qu'un dipôle magnétique subisse une force, il faut des lignes de champ magnétiques évasées, *ie.* un champ magnétique non uniforme.

$II \cdot 3 \cdot ii - des résultats analogues$

 \diamondsuit Nous allons faire directement l'analogie suivante

$$\vec{B} \longleftrightarrow \vec{E}; \qquad \vec{\mathcal{M}} \longleftrightarrow \vec{p} \qquad \text{et} \qquad \frac{\mu_0}{4\pi} \longleftrightarrow \frac{1}{4\pi\varepsilon_0}$$

\star résultante

♦ Nous pouvons écrire tout de suite

Un dipôle magnétique subit, dans un champ magnétique \vec{B} une force

$$\vec{f} = -\left(\vec{\mathcal{M}} \cdot \overrightarrow{\text{grad}}\right) \vec{B}$$

Un dipôle magnétique qui pointe dans le sens du champ magnétique est attiré vers les zones de champ intense.

 \star moment

Un dipôle magnétique subit, dans un champ magnétique \vec{B} un moment $\vec{\Gamma}=\vec{\mathcal{M}}\wedge\vec{B}$

Les dipôles magnétiques ont tendance à pointer dans la même direction et le même sens que le champ magnétique.

 \diamond Donc globalement, les dipôles magnétiques, tout comme les dipôles électriques, s'orientent dans le sens de \vec{B} puis sont attirés vers les zones de champ intense.

\star énergie potentielle

 \diamond Encore par analogie

Un dipôle magnétique plongé dans un champ \vec{B} possède l'énergie potentielle $E_{\rm p}=-\vec{\mathcal{M}}\cdot\vec{B}$

\star tout ça pour la chimie

- \diamondsuit Le but d'une IRM est de sonder la matière pour en déterminer ses constituants.
- \diamondsuit C'est très utilisé aussi en médecine pour imager le fonctionnement du cerveau.

Les dipôles électromagnétiques

Au niveau du cours

\star Les définitions

- \diamond Sont à savoir :
 - \clubsuit approximation dipôlaire
 - \rightarrow dipôle rigide
 - \twoheadrightarrow moment dipôle électrique, dipôle magnétique

\star Les grandeurs

 $\Leftrightarrow {\rm Conna \hat{i} tre \ la \ dimension \ / \ l'unit{\'e} \ d'un \ moment \ dipôlaire \ {\'electrique}, \ d'un \ moment \ dipôlaire \ magn{\'electrique}{}}$

\star Les lois

 \diamond Connaître :

- \clubsuit l'expression du potentiel créé par un dipôle électrostatique
- \Rightarrow la force subie par un dipôle électrique, un dipôle magnétique
- \clubsuit le moment subi par un dipôle électrique, un dipôle magnétique
- \clubsuit l'énergie potentielle d'un dipôle électrique, un dipôle magnétique

\star la phénoménologie

- \diamond Connaître :
 - \rightarrow la dépendance en r du potentiel dipôlaire, du champ dipôlaire
 - \clubsuit l'allure des isopentielles et des lignes de champ créées par un dipôle électrique
 - \clubsuit l'allure des lignes de champ créées par un dipôle magnétique
 - \clubsuit l'effet des actions des champs électrique et magnétique sur les dipôles

\star les exemples fondamentaux

 \diamondsuit Savoir retrouver le potentiel et le champ électrique créé par un dipôle électrostatique.

Au niveau des savoir-faire

* petits gestes

- \diamond Il faut savoir :
 - \clubsuit exprimer un moment dipôlaire
 - \twoheadrightarrow repérer si une distribution de charges peut constituer ou non un dipôle
 - \twoheadrightarrow adapter l'expression intrinsèque du potentiel dipôlaire à une situation quelconque

\star exercices classiques

Table des matières

Ι	Le dipôle électrostatique 1					
	I·1	La mod	élisation \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots 1			
		$I \cdot 1 \cdot i$	ils sont partout $\ldots \ldots \ldots$			
			molécules polaires			
			atomes polarisables			
		$I \cdot 1 \cdot ii$	modèle simple			
	$I \cdot 2$	Des cha	mps plus faibles			
		$I \cdot 2 \cdot i$	analyse			
		$I \cdot 2 \cdot ii$	d'abord le potentiel			
		I·2·iii	puis le champ électrostatique			
		$I \cdot 2 \cdot iv$	représentation topographique			
			les isopotentielles			
			les lignes de champ			
			graphiquement			
	I·3	Le tout	en écriture intrinsèque			
		$I \cdot 3 \cdot i$	loi $\ldots \ldots \ldots$			
			objectif			
			moment dipôlaire			
			le potentiel en écriture intrinsèque			
			le champ en écriture intrinsèque			
		I-3-ii	valeurs numériques			
	I•4	Idoinoto	ons			
		$I \cdot 4 \cdot i$	situation			
		I-4-ii	d'abord le potentiel			
		I-4- <i>iii</i>	ensuite le champ			
		$I \cdot 4 \cdot iv$	interprétation en terme de dipôle			
		1 1 00	champ à grande distance			
			dipôle équivalent			
			retrouver l'équivalence d'avance 12			
	ŀ5	Forces s	ubies par un dipôle rigide			
	10	$I \cdot 5 \cdot i$	rigidité d'un dipôle			
		I & i I·5·ii	résultante			
		10 00	champ uniforme			
			champ non uniforme 14			
		I.5.iii	moment 15			
		1 0 000	champ uniforme			
			champ non uniforme 16			
			équilibre interprétation 16			
		$I \cdot 5 \cdot i v$	bilan			
	ŀ6	Point de	e vue énergétique pour un dipôle rigide			
	10	I.6. <i>i</i>	l'énergie notentielle			
		100 I-6- <i>ii</i>	permet de retrouver la force			
	I.7	Cas du	dinôle non rigide			
	11	J.7. <i>i</i>	molécule déformable			
		I.7. <i>ii</i>	la force peut se négocier 10			
		I.7. jiji	mais pas l'énergie notentielle			
		T.1.111				

Π	Le d	lipôle n	nagnétostatique	20	
	II·1	Modélis	ation	20	
		$II \cdot 1 \cdot i$	origine atomique	20	
		$II \cdot 1 \cdot ii$	modèle simple	20	
			une boucle de courant	20	
			grandeur caractéristique	20	
			approximation dipôlaire	21	
	$II \cdot 2$	Source of	ource de champ \ldots \ldots \ldots \ldots 2		
		$II \cdot 2 \cdot i$	situation, analyse	21	
		$II \cdot 2 \cdot ii$	une intégrale vectorielle	22	
		$II \cdot 2 \cdot iii$	donne 7 intégrales scalaires	23	
			décompte	23	
			calcul	24	
			rassemblement	25	
		$II \cdot 2 \cdot iv$	pour un résultat déjà vu	25	
		$II \cdot 2 \cdot v$	topographie	26	
			avec l'approximation dipôlaire	26	
			hors approximation dipôlaire	26	
			une analogie explicable	27	
	II·3	Actions	subies	27	
		$II \cdot 3 \cdot i$	origine physique	27	
		$II \cdot 3 \cdot ii$	des résultats analogues	27	
			résultante	27	
			moment	28	
			énergie potentielle	28	
			tout ça pour la chimie	28	