✓ Le système étant calorifugé et évoluant au contact de l'atmosphère, la transformation est à la fois adiabatique et isobare.  $\Delta H_{tot} = Q_{tot} = 0$ 

✓ La fonction enthalpie étant extensive,  $\Delta H_{tot} = \Delta H_l + \Delta H_q$ 

✓ A ce stade, nous devon effectuer une hypothèse sur l'état final afin de pouvoir exprimer ces variations d'enthalpie. Considérons l'équilibre diphasé liquide-glace à l'état final

$$| solide : -$$
**X** Alors  $\Delta H_1 = x.m_g.l_{fus}$  et  $\Delta H_2 = m_l.c_l.\left(\theta_f - \theta_l\right)$ 

Ce qui donne 
$$x = \frac{m_l.c_l.\left(\theta_l - \theta_f\right)}{m_q.l_{fus}} = 2,04$$

✗ La fraction massique obtenue étant supérieure à 1, l'hypothèse n'est donc pas validée.

 $\mathsf{X}$  L'état final correspond donc à une seule phase liquide à une température finale  $\theta_F$ . On a alors  $\Delta H_1 = m_g.l_{fus} + m_g.c_l.(\theta_F - \theta_f)$  et  $\Delta H_2 = m_l.c_l.(\theta_F - \theta_l)$ , ce qui donne

$$\theta_F = \frac{m_l \cdot \theta_l + m_g \cdot \theta_f}{m_l + m_g} - \frac{m_g \cdot l_{fus}}{c_l \cdot (m_l + m_g)} = 12,5$$