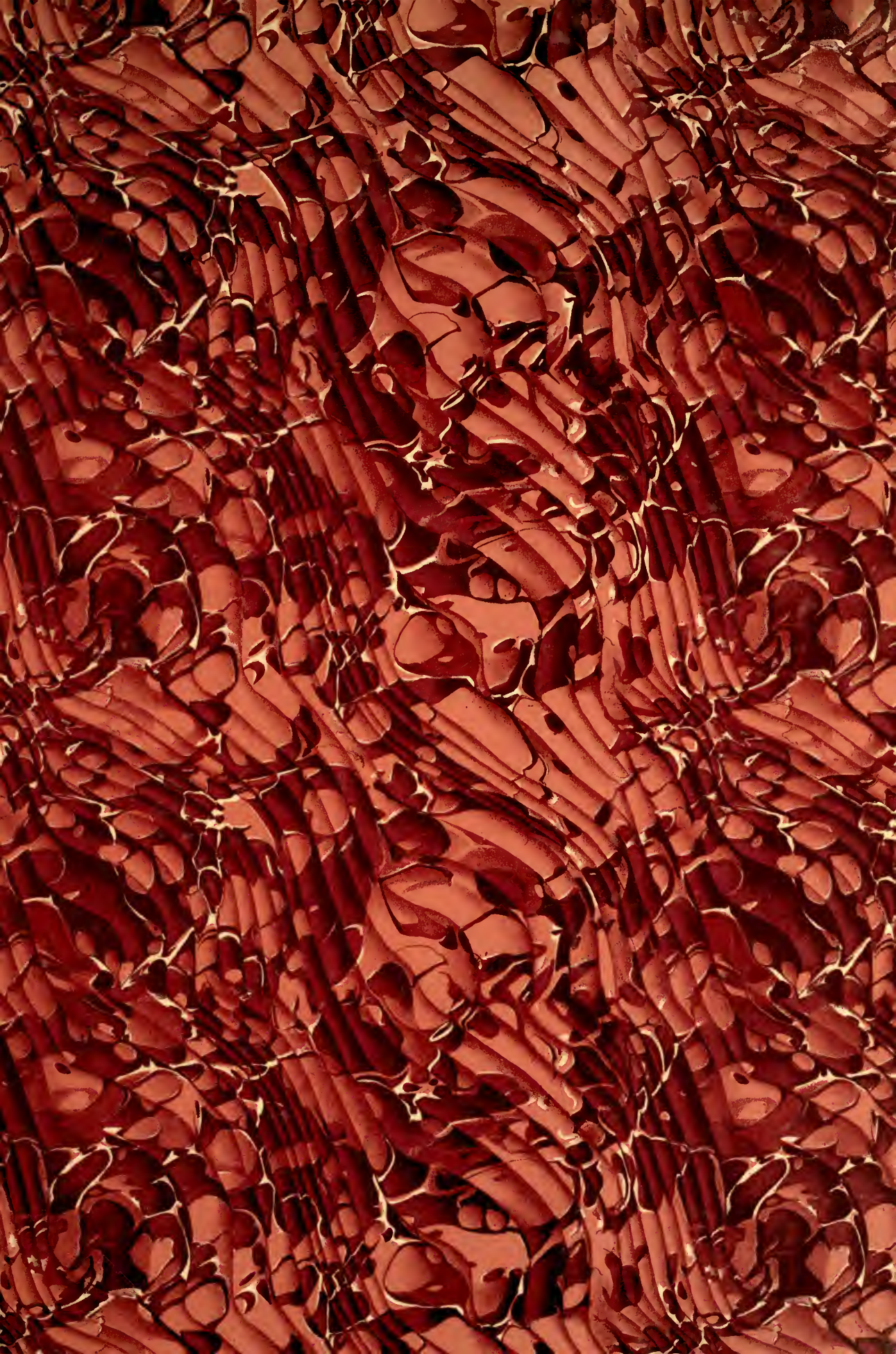


BERKELEY
LIBRARY
UNIVERSITY OF
CALIFORNIA



ŒUVRES

COMPLÈTES

D'AUGUSTIN CAUCHY

PARIS. — IMPRIMERIE GAUTHIER-VILLARS,
48605 Quai des Grands-Augustins, 55.

ŒUVRES

COMPLÈTES

D'AUGUSTIN CAUCHY

PUBLIÉES SOUS LA DIRECTION SCIENTIFIQUE

DE L'ACADÉMIE DES SCIENCES

ET SOUS LES AUSPICES

DE M. LE MINISTRE DE L'INSTRUCTION PUBLIQUE.

—•••—
II^e SÉRIE. — TOME XI.



UNIV. OF
CALIFORNIA

PARIS,

GAUTHIER-VILLARS, IMPRIMEUR-LIBRAIRE

DU BUREAU DES LONGITUDES, DE L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE,

Quai des Grands-Augustins, 55.

—
MCM XIII

Q. 1. 10
S. 1. 10
MATH.
STAT.
LIBRARY

100
100

SECONDE SÉRIE.

I. — MÉMOIRES PUBLIÉS DANS DIVERS RECUEILS
AUTRES QUE CEUX DE L'ACADÉMIE.

II. — OUVRAGES CLASSIQUES.

III. — MÉMOIRES PUBLIÉS EN CORPS D'OUVRAGE.

IV. — MÉMOIRES PUBLIÉS SÉPARÉMENT.

III.

MÉMOIRES

PUBLIÉS EN CORPS D'OUVRAGE.

EXERCICES D'ANALYSE
ET DE
PHYSIQUE MATHÉMATIQUE
(NOUVEAUX EXERCICES)

—
TOME I. — PARIS, 1840.

—
DEUXIÈME ÉDITION
RÉIMPRIMÉE
D'APRÈS LA PREMIÈRE ÉDITION.
—

EXERCICES D'ANALYSE

ET DE

PHYSIQUE MATHÉMATIQUE,

PAR LE BARON AUGUSTIN CAUCHY,

Membre de l'Académie des Sciences de Paris, de la Société Italienne, de la Société royale de Londres,
des Académies de Berlin, de Saint-Petersbourg, de Prague, de Stockholm
de Göttingue, de l'Académie Américaine, etc.

TOME PREMIER.

UNIV OF
CALIFORNIA

PARIS,

BACHELIER, IMPRIMEUR-LIBRAIRE

DE L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE, DU BUREAU DES LONGITUDES, ETC.

QUAI DES AUGUSTINS, N° 55.

—
1840

EXERCICES D'ANALYSE


ET DE

PHYSIQUE MATHÉMATIQUE.

AVERTISSEMENT.

La bienveillance avec laquelle les géomètres ont accueilli mes anciens et nouveaux *Exercices de Mathématiques*, publiés successivement à Paris et à Prague, ainsi que mes *Résumés analytiques* publiés à Turin, m'encourage à faire paraître un quatrième recueil, dans lequel je traiterai encore des diverses questions relatives soit à l'Analyse pure, soit à la Physique mathématique. Je me propose en particulier d'offrir ici aux Amis des sciences la suite de mes recherches sur les mouvements des systèmes de molécules, et sur la théorie de la lumière; des règles générales sur la convergence des séries suivant lesquelles se développent les fonctions explicites ou implicites; des méthodes générales pour la détermination et la réduction des intégrales définies ou indéfinies, ainsi que pour l'intégration des équations différentielles, et aux différences partielles; enfin de nouvelles applications du *calcul des résidus*, et de celui que, dans quelques Mémoires relatifs à l'Astronomie, j'ai nommé le *calcul des limites*. Un puissant motif de poursuivre mes travaux sur la Mécanique céleste était l'honneur que m'a fait le Bureau des Longitudes, en m'appelant, dans la séance du 13 novembre 1839, à la place précédemment occupée par un savant confrère (M. de Prony) qui jadis parut prendre quelque plaisir à me compter au

nombre de ses^m élèves, et plus anciennement par Lagrange lui-même, par cet illustre géomètre qui eut aussi pour moi tant de bontés, et voulut bien guider mes premiers pas dans la carrière des sciences. Je devais redoubler d'efforts pour essayer de répondre de mon mieux à ce témoignage de considération, auquel j'attache d'autant plus de prix que je l'avais moins recherché et me tenais plus à l'écart, pour me livrer, dans le silence du cabinet, à mes études favorites. L'indulgence avec laquelle ont été reçus mes derniers Mémoires prouve que l'on m'a tenu compte de ma bonne volonté. Pour la consolation de ma patrie, comme j'en ai déjà fait ailleurs la remarque, il y a deux sentiments qu'en France on aime à voir profondément gravés dans les cœurs et auxquels, je le sais par expérience, on se plaît à rendre justice; je veux dire : le dévouement à l'infortune et l'amour sincère de la vérité.



UNIVERSITÄT
ZÜRICH

MÉMOIRE
SUR LES
MOUVEMENTS INFINIMENT PETITS
D'UN
SYSTÈME DE MOLÉCULES
SOLLICITÉES
PAR DES FORCES D'ATTRACTION OU DE RÉPULSION MUTUELLE.

§ I^{er}. — *Équations d'équilibre et de mouvement d'un système de molécules.*

Considérons un système de molécules sollicitées au mouvement par des forces d'attraction ou de répulsion mutuelle. Soient, au premier instant et dans l'état d'équilibre :

x, y, z les coordonnées d'une molécule m ,
 $x + x, y + y, z + z$ les coordonnées d'une autre molécule m ,
 r le rayon vecteur mené de la molécule m à la molécule m ;

on aura

$$r^2 = x^2 + y^2 + z^2,$$

et les cosinus des angles formés par le rayon vecteur r avec les demi-axes des coordonnées positives, seront respectivement

$$\frac{x}{r}, \quad \frac{y}{r}, \quad \frac{z}{r}.$$

Supposons d'ailleurs que l'attraction ou la répulsion mutuelle des deux masses m, m , étant proportionnelle à ces masses et à une fonc-

tion de la distance r , soit représentée, au signe près, par

$$mm f(r),$$

$f(r)$ désignant une quantité positive, lorsque les molécules s'attirent, et négative, lorsqu'elles se repoussent. Les projections algébriques de la force

$$mm f(r)$$

sur les axes coordonnés seront les produits de cette force par les cosinus des angles que forme le rayon vecteur r avec ces axes, et, en conséquence, si l'on fait pour abréger

$$(2) \quad \frac{f(r)}{r} = f(r),$$

elles se réduiront à

$$mm_x f(r), \quad mm_y f(r), \quad mm_z f(r).$$

Cela posé, les équations d'équilibre de la molécule m seront évidemment

$$(3) \quad \left\{ \begin{array}{l} 0 = S[m_x f(r)], \\ 0 = S[m_y f(r)], \\ 0 = S[m_z f(r)], \end{array} \right.$$

la lettre caractéristique S indiquant une somme de termes semblables entre eux et relatifs aux diverses molécules m du système donné.

Concevons maintenant que les molécules

$$m, \quad m, \quad \dots$$

viennent à se mouvoir. Soient, au bout du temps t ,

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

les déplacements de la molécule m , mesurés parallèlement aux axes coordonnés. Soient d'ailleurs

$$\xi + \Delta\xi, \quad \eta + \Delta\eta, \quad \zeta + \Delta\zeta$$

ce que deviennent ces déplacements, lorsqu'on passe de la molécule m à la molécule m . Les coordonnées de la molécule m , au bout du

temps t , seront

$$x + \xi, \quad y + \eta, \quad z + \zeta,$$

tandis que celles de la molécule m seront

$$x + x + \xi + \Delta\xi, \quad y + y + \eta + \Delta\eta, \quad z + z + \zeta + \Delta\zeta.$$

Soit à cette même époque

$$r + \rho$$

la distance des molécules m, m . La distance

$$r + \rho$$

offrira pour projections algébriques, sur les axes des x, y, z , les différences entre les coordonnées des molécules m, m ; savoir :

$$x + \Delta\xi, \quad y + \Delta\eta, \quad z + \Delta\zeta.$$

On aura en conséquence

$$(4) \quad (r + \rho)^2 = (x + \Delta\xi)^2 + (y + \Delta\eta)^2 + (z + \Delta\zeta)^2.$$

Cela posé, pour déduire les équations du mouvement de la molécule m de ses équations d'équilibre, c'est-à-dire des formules (3), il suffira évidemment de remplacer, dans ces formules, les premiers membres par

$$\frac{d^2\xi}{dt^2}, \quad \frac{d^2\eta}{dt^2}, \quad \frac{d^2\zeta}{dt^2},$$

puis de substituer, à la distance

$$r$$

et à ses projections algébriques

$$x, \quad y, \quad z,$$

la distance

$$r + \rho$$

et ses projections algébriques

$$x + \Delta\xi, \quad y + \Delta\eta, \quad z + \Delta\zeta;$$

en opérant ainsi, on trouvera

$$(5) \quad \left\{ \begin{array}{l} \frac{d^2 \xi}{dt^2} = S[m(x + \Delta \xi) f(r + \rho)], \\ \frac{d^2 \eta}{dt^2} = S[m(y + \Delta \eta) f(r + \rho)], \\ \frac{d^2 \zeta}{dt^2} = S[m(z + \Delta \zeta) f(r + \rho)]. \end{array} \right.$$

§ II. — *Équations des mouvements infiniment petits
d'un système de molécules.*

Considérons, dans le système de molécules donné, un mouvement vibratoire, en vertu duquel chaque molécule s'écarte très peu de sa position initiale. Si l'on cherche les lois du mouvement, celles du moins qui subsistent quelque petite que soit l'étendue des vibrations moléculaires, alors en regardant les déplacements

$$\xi, \eta, \zeta$$

et leurs différences

$$\Delta \xi, \Delta \eta, \Delta \zeta,$$

comme des quantités infiniment petites du premier ordre, on pourra négliger les carrés et les puissances supérieures, non seulement de ces déplacements et de leurs différences, mais aussi de la quantité ρ , dans les développements des expressions que renferment les formules (4), (5) du premier paragraphe; et l'on pourra encore supposer indifféremment que, des quatre variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

les trois premières représentent ou les coordonnées initiales de la molécule m , ou ses coordonnées courantes qui, en vertu de l'hypothèse admise, différeront très peu des premières. Cela posé, si l'on a égard aux formules (3) du paragraphe I^{er}, les formules (4) et (5) du même paragraphe donneront

$$(1) \quad \rho = \frac{x \Delta \xi + y \Delta \eta + z \Delta \zeta}{r}$$

et

$$(2) \quad \begin{cases} \frac{d^2\xi}{dt^2} = S[mf(r)\Delta\xi] + S\left[m\frac{df(r)}{dr}x\rho\right], \\ \frac{d^2\eta}{dt^2} = S[mf(r)\Delta\eta] + S\left[m\frac{df(r)}{dr}y\rho\right], \\ \frac{d^2\zeta}{dt^2} = S[mf(r)\Delta\zeta] + S\left[m\frac{df(r)}{dr}z\rho\right], \end{cases}$$

ou, ce qui revient au même,

$$(3) \quad \begin{cases} \frac{d^2\xi}{dt^2} = L\xi + R\eta + Q\zeta, \\ \frac{d^2\eta}{dt^2} = R\xi + M\eta + P\zeta, \\ \frac{d^2\zeta}{dt^2} = Q\xi + P\eta + N\zeta. \end{cases}$$

pourvu que, ε désignant une fonction quelconque des variables x, y, z et

$$\Delta\varepsilon$$

l'accroissement de ε dans le cas où l'on fait croître

$$x \text{ de } x, \quad y \text{ de } y, \quad z \text{ de } z,$$

on représente, à l'aide des lettres

$$L, M, N, P, Q, R,$$

non pas des quantités, mais des caractéristiques déterminées par les formules

$$\begin{aligned} L\varepsilon &= S\left\{m\left[f(r) + \frac{x^2}{r}\frac{df(r)}{dr}\right]\Delta\varepsilon\right\}, & M &= \dots, & N &= \dots, \\ P\varepsilon &= S\left[m\frac{yz}{r}\frac{df(r)}{dr}\Delta\varepsilon\right], & Q &= \dots, & R &= \dots \end{aligned}$$

Comme d'ailleurs ces diverses formules doivent servir à déterminer les caractéristiques

$$L, M, N, P, Q, R,$$

quelle que soit la fonction de x, y, z désignée par ε , elles peuvent être,

pour plus de simplicité, présentées sous la forme

$$(4) \quad \begin{cases} L = S \left\{ m \left[f(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df(r)}{dr} \right] \Delta \right\}, & M = \dots, & N = \dots, \\ P = S \left[m \frac{yz}{r} \frac{df(r)}{dr} \Delta \right], & Q = \dots, & R = \dots \end{cases}$$

Enfin, si l'on désigne, à l'aide des caractéristiques

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z, \quad D_t$$

et de leurs puissances entières, les dérivées qu'on obtient quand on différentie une ou plusieurs fois de suite une fonction des variables indépendantes

$$x, \quad y, \quad z, \quad t,$$

par rapport à ces mêmes variables, les équations (3) pourront s'écrire comme il suit :

$$(5) \quad \begin{cases} (L - D_t^2)\xi + R\eta + Q\zeta = 0, \\ R\xi + (M - D_t^2)\eta + P\zeta = 0, \\ Q\xi + P\eta + (N - D_t^2)\zeta = 0. \end{cases}$$

Pour réduire les équations (5) à la forme d'équations linéaires aux différences partielles, il suffira de développer les différences finies des variables principales

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

en séries ordonnées suivant leurs dérivées des divers ordres. On y parviendra aisément à l'aide de la formule de Taylor, en vertu de laquelle on aura

$$g + \Delta g = e^{xD_x + yD_y + zD_z} g,$$

quelle que soit la fonction de

$$x, \quad y, \quad z$$

désignée par g , et par conséquent

$$(6) \quad 1 + \Delta = e^{xD_x + yD_y + zD_z},$$

$$(7) \quad \Delta = e^{xD_x + yD_y + zD_z} - 1 = xD_x + yD_y + zD_z + \frac{(xD_x + yD_y + zD_z)^2}{2} + \dots$$

Cela posé, dans les équations (5), ramenées à la forme d'équations aux différences partielles, les coefficients des dérivées des variables principales se réduiront toujours à des sommes de l'une des formes

$$(8) \quad S[mx^n y^{n'} z^{n''} f(r)], \quad S\left[mx^n y^{n'} z^{n''} \frac{df(r)}{dz}\right],$$

par conséquent à des sommes dans chacune desquelles la masse m se trouvera multipliée, sous le signe S , par des puissances entières de x , y , z et par une fonction de r .

On pourra regarder la constitution du système donné de molécules comme étant partout la même, si les sommes (8) se réduisent à des quantités constantes, c'est-à-dire à des quantités indépendantes des coordonnées

$$x, \quad y, \quad z$$

de la molécule m . C'est ce qui aura lieu, par exemple, quand le système donné sera un corps homogène, gazeux ou liquide ou cristallisé. Alors les équations des mouvements infiniment petits du système donné, c'est-à-dire les équations (5), pourront être considérées comme des équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants entre les trois variables principales

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

et les quatre variables indépendantes

$$x, \quad y, \quad z, \quad t.$$

De semblables équations sont propres à représenter, par exemple, les mouvements infiniment petits du fluide lumineux dans le vide, ou bien encore les mouvements infiniment petits d'un corps élastique.

§ III. — *Mouvements simples.*

La solution de plusieurs problèmes de Physique mathématique pouvant dépendre de l'intégration des équations (3) du paragraphe pré-

cédent, considérées comme équations linéaires à coefficients constants, nous allons rechercher ici les intégrales de ces équations, en nous bornant pour l'instant aux intégrales qui représentent les mouvements simples, définis comme on le verra ci-après.

Lorsque les sommes (8) du paragraphe II demeurent constantes, alors, pour satisfaire aux équations (5) du même paragraphe, il suffit de supposer les variables principales

$$\xi, \eta, \zeta$$

toutes proportionnelles à une même exponentielle népérienne dont l'exposant soit une fonction linéaire des variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

et de prendre en conséquence

$$(1) \quad \xi = A e^{ux+vy+wz-st}, \quad \eta = B e^{ux+vy+wz-st}, \quad \zeta = C e^{ux+vy+wz-st},$$

u, v, w, s, A, B, C désignant des constantes réelles ou imaginaires convenablement choisies. En effet, si l'on substitue les valeurs précédentes de

$$\xi, \eta, \zeta,$$

dans les équations (5) du second paragraphe, tous les termes seront divisibles par l'exponentielle

$$e^{ux+vy+wz-st},$$

et, après la division effectuée, ces équations seront réduites à d'autres de la forme

$$(2) \quad \begin{cases} (\mathcal{L} - s^2)A + \mathcal{R}B + \mathcal{Q}C = 0, \\ \mathcal{R}A + (\mathcal{M} - s^2)B + \mathcal{P}C = 0, \\ \mathcal{Q}A + \mathcal{P}B + (\mathcal{T} - s^2)C = 0, \end{cases}$$

les valeurs des coefficients

$$\mathcal{L}, \mathcal{M}, \mathcal{T}, \mathcal{P}, \mathcal{Q}, \mathcal{R}$$

étant déterminées par les formules

$$\begin{aligned} \mathcal{L} &= \mathbb{S} \left\{ m \left[f(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df(r)}{dr} \right] (e^{ux+vy+wz} - 1) \right\}, & \mathfrak{N} &= \dots, & \mathfrak{K} &= \dots, \\ \mathcal{P} &= \mathbb{S} \left[m \frac{yz}{r} \frac{df(r)}{dr} (e^{ux+vy+wz} - 1) \right], & \mathfrak{Q} &= \dots, & \mathfrak{R} &= \dots, \end{aligned}$$

ou, ce qui revient au même, par les formules

$$(3) \quad \left\{ \begin{aligned} \mathcal{L} &= \mathcal{G} + \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial u^2}, & \mathfrak{N} &= \mathcal{G} + \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial v^2}, & \mathfrak{K} &= \mathcal{G} + \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial w^2}, \\ \mathcal{P} &= \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial v \partial w}, & \mathfrak{Q} &= \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial w \partial u}, & \mathfrak{R} &= \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial u \partial v}, \end{aligned} \right.$$

et les valeurs de \mathcal{G} , \mathcal{J} étant

$$(4) \quad \left\{ \begin{aligned} \mathcal{G} &= \mathbb{S} [m f(r) (e^{ux+vy+wz} - 1)], \\ \mathcal{J} &= \mathbb{S} \left\{ \frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left[e^{ux+vy+wz} - 1 - (ux + vy + wz) - \frac{(ux + vy + wz)^2}{2} \right] \right\}. \end{aligned} \right.$$

Or, lorsque les sommes (8) du paragraphe II demeurent constantes, on peut en dire autant des valeurs de

$$\mathcal{L}, \mathfrak{N}, \mathfrak{K}, \mathcal{P}, \mathfrak{Q}, \mathfrak{R}$$

qui fournissent les équations (3) jointes aux formules (4), et qui sont développables avec l'exponentielle

$$e^{ux+vy+wz}$$

en séries ordonnées suivant les puissances ascendantes de u, v, w . Donc alors on peut satisfaire aux équations (2) par des valeurs constantes des facteurs

$$A, B, C.$$

Soit maintenant

$$s = 0$$

l'équation du troisième degré en s^2 que produit l'élimination des facteurs

$$A, B, C$$

entre les équations (2), la valeur de s étant

$$(5) \quad s = (s^2 - \mathcal{L})(s^2 - \mathfrak{N})(s^2 - \mathfrak{K}) - \mathcal{P}^2(s^2 - \mathcal{L}) - \mathfrak{Q}^2(s^2 - \mathfrak{N}) - \mathfrak{R}^2(s^2 - \mathfrak{K}) - 2 \mathcal{P} \mathfrak{Q} \mathfrak{R}.$$

Si l'on prend pour s^2 une quelconque des trois racines de l'équation (5), et si d'ailleurs on désigne par

$$\alpha, \beta, \gamma$$

des coefficients arbitraires, on pourra représenter les équations (2) sous la forme

$$(6) \quad \begin{cases} (s^2 - \mathcal{L})A - \mathcal{R}B - \mathcal{Q}C = \alpha s, \\ -\mathcal{R}A + (s^2 - \mathcal{M})B - \mathcal{P}C = \beta s, \\ -\mathcal{Q}A - \mathcal{P}B + (s^2 - \mathcal{N})C = \gamma s. \end{cases}$$

Or, en laissant à s une valeur indéterminée, on tirera de ces dernières équations, résolues par rapport aux facteurs A, B, C,

$$(7) \quad \begin{cases} A = \mathfrak{L}\alpha + \mathfrak{u}\beta + \mathfrak{C}\gamma, \\ B = \mathfrak{u}\alpha + \mathfrak{M}\beta + \mathfrak{P}\gamma, \\ C = \mathfrak{C}\alpha + \mathfrak{P}\beta + \mathfrak{N}\gamma, \end{cases}$$

et par suite

$$(8) \quad \frac{A}{\mathfrak{L}\alpha + \mathfrak{u}\beta + \mathfrak{C}\gamma} = \frac{B}{\mathfrak{u}\alpha + \mathfrak{M}\beta + \mathfrak{P}\gamma} = \frac{C}{\mathfrak{C}\alpha + \mathfrak{P}\beta + \mathfrak{N}\gamma};$$

les valeurs de

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \mathfrak{u}, \mathfrak{P}, \mathfrak{C}, \mathfrak{N}$$

étant

$$(9) \quad \begin{cases} \mathfrak{L} = (s^2 - \mathcal{M})(s^2 - \mathcal{N}) - \mathcal{P}^2, \\ \mathfrak{M} = (s^2 - \mathcal{N})(s^2 - \mathcal{L}) - \mathcal{Q}^2, \\ \mathfrak{u} = (s^2 - \mathcal{L})(s^2 - \mathcal{M}) - \mathcal{R}^2, \\ \mathfrak{P} = \mathcal{Q}(s^2 - \mathcal{L}) + \mathcal{Q}\mathcal{R}, \\ \mathfrak{C} = \mathcal{Q}(s^2 - \mathcal{M}) + \mathcal{R}\mathcal{Q}, \\ \mathfrak{N} = \mathcal{R}(s^2 - \mathcal{N}) + \mathcal{Q}\mathcal{Q}. \end{cases}$$

Donc, lorsqu'on prendra pour s une racine de l'équation (5), elles vérifieront les formules (2), quelles que soient d'ailleurs les valeurs attribuées aux constantes

$$\alpha, \beta, \gamma;$$

et celles-ci demeurant arbitraires, les valeurs des rapports

$$\frac{B}{A}, \frac{C}{A},$$

propres à vérifier les formules (2), seront précisément celles que

fournit la formule (8). Si l'on suppose en particulier les constantes

$$\alpha, \beta, \gamma$$

toutes réduites à zéro, à l'exception d'une seule, la formule (8) donnera successivement

$$(10) \quad \left\{ \begin{array}{l} \frac{A}{r} = \frac{B}{u} = \frac{C}{e}, \\ \frac{A}{u} = \frac{B}{m} = \frac{C}{p}, \\ \frac{A}{e} = \frac{B}{p} = \frac{C}{u}. \end{array} \right.$$

Les formules (1), lorsqu'on y suppose les constantes

$$s, \frac{B}{A}, \frac{C}{A}$$

déterminées en fonctions de

$$u, v, w,$$

par l'équation (5) jointe à la formule (8), ou, ce qui revient au même, à l'une des trois formules (10), représentent ce qu'on peut nommer un système d'*intégrales simples* des équations (3) du paragraphe II. Les coefficients

$$u, v, w,$$

dans ces intégrales simples, restent entièrement arbitraires, ainsi que la constante A. De plus, les valeurs des diverses constantes

$$u, v, w, s, A, B, C,$$

et, par suite, les valeurs des variables principales

$$\xi, \eta, \zeta$$

tirées des formules (1), peuvent être réelles ou imaginaires. Dans le premier cas, ces variables représenteront les déplacements infiniment petits des molécules dans un mouvement infiniment petit compatible avec la constitution du système donné; dans le second cas, les parties réelles des variables principales vérifieront encore les équations des mouvements infiniment petits, et ce seront évidemment ces parties réelles qui pourront être censées représenter les déplacements infini-

niment petits des molécules dans un mouvement de vibration compatible avec la constitution du système. Dans l'un et l'autre cas, le mouvement infiniment petit, qui correspondra aux valeurs de ξ , η , ζ fournies par les équations (1), sera un *mouvement simple*, dans lequel ces valeurs représenteront ou les déplacements effectifs des molécules, mesurées parallèlement aux axes coordonnés, ou leurs *déplacements symboliques*, c'est-à-dire des variables imaginaires dont les déplacements effectifs seront les parties réelles. Les équations (1) elles-mêmes seront les équations finies, et, dans le second cas, les équations finies *symboliques* du mouvement simple dont il s'agit.

Si l'on pose

$$(11) \quad \begin{cases} u = U + v\sqrt{-1}, & v = V + v\sqrt{-1}, & w = W + w\sqrt{-1}, \\ s = S + s\sqrt{-1}, \end{cases}$$

$$(12) \quad A = ae^{\lambda\sqrt{-1}}, \quad B = be^{\mu\sqrt{-1}}, \quad C = ce^{\nu\sqrt{-1}},$$

$u, v, w, U, V, W, s, S, a, b, c, \lambda, \mu, \nu$ désignant des quantités réelles; et si d'ailleurs on fait, pour abrégé,

$$(13) \quad k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}, \quad K = \sqrt{U^2 + V^2 + W^2},$$

$$(14) \quad kx = ux + vy + wz, \quad KR = Ux + Vy + Wz,$$

les formules (1) donneront

$$(15) \quad \begin{cases} \xi = ae^{KR-S'} \cos(kx - st + \lambda), \\ \eta = be^{KR-S'} \cos(kx - st + \mu), \\ \zeta = ce^{KR-S'} \cos(kx - st + \nu). \end{cases}$$

Or, on tire des équations (15) :

1° Lorsque λ, μ, ν sont égaux

$$(16) \quad \frac{\xi}{a} = \frac{\eta}{b} = \frac{\zeta}{c};$$

2° Lorsque λ, μ, ν ne sont pas égaux

$$(17) \quad \begin{cases} \frac{\xi}{a} \sin(\mu - \nu) + \frac{\eta}{b} \sin(\nu - \lambda) + \frac{\zeta}{c} \sin(\lambda - \mu) = 0, \\ \left(\frac{\eta}{b}\right)^2 - 2\frac{\eta}{b} \frac{\zeta}{c} \cos(\mu - \nu) + \left(\frac{\zeta}{c}\right)^2 = e^{2KR-2S'} \sin^2(\mu - \nu). \end{cases}$$

Donc la ligne décrite par chaque molécule du système est toujours une droite représentée par la formule (16), ou bien une ellipse représentée par les formules (17), cette ellipse pouvant se réduire à une circonférence de cercle. Le *plan invariable*, auquel le plan de l'ellipse reste constamment parallèle, est d'ailleurs représenté par l'équation

$$(18) \quad \frac{x}{a} \sin(\mu - \nu) + \frac{y}{b} \sin(\nu - \lambda) + \frac{z}{c} \sin(\lambda - \mu) = 0.$$

Ajoutons que l'aire décrite, au bout du temps t , par le rayon vecteur de l'ellipse est représentée par le produit

$$(19) \quad \frac{S}{4} e^{2kR} (1 - e^{-2St}) [b^2 c^2 \sin^2(\mu - \nu) + c^2 a^2 \sin^2(\nu - \lambda) + a^2 b^2 \sin^2(\lambda - \mu)]^{\frac{1}{2}}.$$

Enfin, dans le cas particulier où S s'évanouit, chacune de ces aires croît proportionnellement au temps, puisqu'on a dans ce cas

$$\frac{1 - e^{-2St}}{2S} = t.$$

Si, en nommant

$$a, \quad b, \quad c$$

les cosinus des angles formés par un axe fixe avec les demi-axes des coordonnées positives, on nomme

8

le déplacement d'une molécule mesuré parallèlement à l'axe fixe, on aura

$$(20) \quad 8 = a\xi + b\eta + c\zeta;$$

et, en posant pour abrégier

$$a a \cos \lambda + b b \cos \mu + c c \cos \nu = h \cos \varpi, \quad a a \sin \lambda + b b \sin \mu + c c \sin \nu = h \sin \varpi,$$

on tirera, des formules (15),

$$(21) \quad 8 = h e^{kR - St} \cos(kr - st + \varpi).$$

Dans cette dernière équation, ainsi que dans les équations (15),

$$z, R$$

sont déterminés par les formules (14), et leurs valeurs numériques expriment les distances du point (x, y, z) à un *second* et à un *troisième plan invariable*, représentés par les équations

$$(22) \quad ux + vy + wz = 0, \quad (23) \quad Ux + Vy + Wz = 0,$$

distincts par conséquent du premier plan invariable auquel appartenait l'équation (18). D'ailleurs le produit

$$he^{kR - St}$$

représentera la *demi-amplitude* des vibrations moléculaires, mesurée parallèlement à l'axe fixe que l'on considère, tandis que l'arc

$$kz - st + \varpi$$

représentera la *phase* du mouvement simple projeté sur cet axe, et

$$\varpi$$

le *paramètre angulaire* relatif à ce même axe. Ajoutons que l'exponentielle népérienne

$$e^{kR - St}$$

sera le *module* du mouvement simple, et que l'arc

$$kz - st$$

en sera l'*argument*.

Il est bon d'observer qu'en vertu des formules (15) et (20), toutes les molécules situées sur une parallèle à la droite d'intersection du second et du troisième plan invariable se trouveront toujours, au même instant, déplacées de la même manière.

La valeur du déplacement z , déterminée par la formule (21), s'évanouit lorsqu'on a

$$(24) \quad \cos(kz - st + \varpi) = 0;$$

par conséquent elle s'évanouit, lorsque t demeure constant, pour des valeurs équidistantes de τ qui forment une progression arithmétique dont la raison est

$$\frac{\pi}{k},$$

et lorsque τ demeure constant, pour des valeurs équidistantes de t , qui forment une progression arithmétique dont la raison est

$$\frac{\pi}{s}.$$

D'ailleurs, le cosinus de la phase

$$k\tau - st + \varpi$$

reprendra la même valeur numérique avec le même signe, ou avec un signe contraire, suivant qu'on fera varier la distance τ d'un multiple pair ou impair de $\frac{\pi}{k}$, ou bien encore le temps t d'un multiple pair ou impair de $\frac{\pi}{s}$. Cela posé, si l'on prend

$$(25) \quad \mathbf{I} = \frac{2\pi}{k},$$

$$(26) \quad \mathbf{T} = \frac{2\pi}{s},$$

on conclura de la formule (21) ou (24) que, dans un mouvement simple, le déplacement d'une molécule mesuré parallèlement à un axe fixe, s'évanouit : 1° à un instant donné, pour toutes les molécules situées dans des plans, parallèles au second plan invariable, qui divisent le système en tranches dont l'épaisseur est $\frac{1}{2}\mathbf{I}$; 2° pour une molécule donnée, à des instants séparés les uns des autres par des intervalles de temps égaux à $\frac{1}{2}\mathbf{T}$. Ces tranches et ces intervalles seront de *première espèce* ou de *seconde espèce*, suivant qu'ils répondront à des valeurs positives ou négatives de

$$\cos(k\tau - st + \varpi)$$

et du déplacement z . Enfin, deux tranches consécutives composent une

onde plane, dont l'épaisseur l sera ce qu'on nomme la *longueur d'une ondulation*, et deux intervalles de temps consécutifs, pendant lesquelles l'extrémité de l'arc

$$kx - st + \varpi$$

parcourra la circonférence entière, composeront la *durée T d'une vibration moléculaire*. Quant aux plans qui termineront les différentes tranches et ondes, ils répondront évidemment, pour une valeur donnée du temps t , aux diverses valeurs de x qui vérifieront la formule (24).

Si l'on fait croître, dans la formule (24), t de Δt et x de Δx , cette formule continuera de subsister, pourvu qu'on suppose

$$k \Delta x - s \Delta t = 0,$$

par conséquent

$$\frac{\Delta x}{\Delta t} = \Omega,$$

la valeur de Ω étant

$$(27) \quad \Omega = \frac{s}{k} = \frac{l}{T}.$$

Il suit de cette observation que, le temps venant à croître, les ondes planes, comme les plans qui les terminent, se déplaceront, dans le système de molécules donné, avec une vitesse de propagation dont la valeur Ω sera celle que fournit la formule (27).

Considérons maintenant en particulier le module du mouvement simple, ou l'exponentielle népérienne

$$e^{kR - St}$$

qui entre comme facteur dans l'amplitude relative à chaque axe. On ne pourra pas supposer que le logarithme népérien de ce module, c'est-à-dire l'exposant

$$kR - St,$$

croisse indéfiniment avec le temps, puisqu'il s'agit de mouvements infiniment petits; et par conséquent le coefficient S dans cet exposant

devra être nul ou positif. Dans le premier cas l'amplitude des vibrations demeurera constante, et le mouvement simple sera *durable* ou *persistant*. Dans le second cas, au contraire, cette amplitude décroîtra indéfiniment, et pour des valeurs croissantes de t , le mouvement s'éteindra de plus en plus.

Quant au coefficient K , par lequel se trouve multipliée, dans le logarithme népérien du module, la distance R d'une molécule au troisième plan invariable, il pourra lui-même se réduire à zéro; et, s'il n'est pas nul, on pourra le supposer négatif, pourvu qu'on choisisse convenablement le sens suivant lequel se compteront les valeurs positives de R . Alors, pour des valeurs positives et croissantes de R , on verra encore le module du mouvement simple décroître indéfiniment; ce qui montre que, pour un instant donné, le mouvement deviendra de plus en plus insensible, à mesure qu'on s'éloignera davantage dans un certain sens du troisième plan invariable.

Dans le cas particulier où l'on aurait à la fois

$$K = 0, \quad S = 0,$$

les formules (15) et (21) se réduiraient à

$$(28) \quad \xi = a \cos(kx - st + \lambda), \quad \eta = b \cos(kx - st + \mu), \quad \zeta = c \cos(kx - st + \nu),$$

$$(29) \quad \varpi = h \cos(kx - st + \varpi).$$

Alors toutes les molécules décriraient évidemment des courbes pareilles les unes aux autres. Alors aussi la seconde des équations (17) se réduirait à la formule connue

$$(30) \quad \left(\frac{\eta}{b}\right)^2 - 2\frac{\eta}{b}\frac{\zeta}{c}\cos(\mu - \nu) + \left(\frac{\zeta}{c}\right)^2 = \sin^2(u - \nu).$$



NOTE SUR LES SOMMES FORMÉES

PAR

L'ADDITION DE FONCTIONS SEMBLABLES

DES

COORDONNÉES DE DIFFÉRENTS POINTS.

Considérons différents points P, Q, R, ... situés dans un plan ou dans l'espace. Soient x, y ou x, y, z les coordonnées rectangulaires du point P,

$$(1) \quad K = F(x, y)$$

ou

$$(2) \quad K = F(x, y, z),$$

une fonction de ces coordonnées ; et désignons par

$$(3) \quad \mathfrak{K} = \sum K$$

la somme formée par l'addition de fonctions semblables des coordonnées des différents points. Si l'on remplace les coordonnées rectangulaires x, y, z par des coordonnées polaires r, p, q , dont la première soit le rayon vecteur mené de l'origine O au point P, la seconde l'angle formé par ce rayon vecteur avec l'axe des x , et la troisième l'angle formé par le plan des xy avec celui qui renferme le même rayon vecteur et l'axe des x ; on aura, en supposant tous les points compris dans le plan des x, y ,

$$(4) \quad x = r \cos p, \quad y = r \sin p;$$

par conséquent

$$(5) \quad K = F(r \cos p, r \sin p),$$

et, dans le cas contraire,

$$(6) \quad x = r \cos p, \quad y = r \sin p \cos q, \quad z = r \sin p \sin q;$$

par conséquent

$$(7) \quad K = F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q).$$

Concevons maintenant que l'on déplace les axes coordonnés, en les faisant tourner autour de l'origine. Ce déplacement changera généralement la valeur de K et par suite celle de la somme \mathfrak{X} . Si d'ailleurs, comme nous le supposerons dans ce qui va suivre, K est une fonction continue des coordonnées x, y , ou x, y, z , cette fonction variera par degrés insensibles, tandis qu'on imprimera au système des axes coordonnés un mouvement de rotation continu; d'où il résulte qu'en passant d'une valeur à une autre, \mathfrak{X} recevra successivement toutes les valeurs intermédiaires. Cela posé, concevons qu'en vertu de plusieurs déplacements successifs des axes coordonnés la somme (3) acquière successivement diverses valeurs représentées par

$$(8) \quad \mathfrak{X}' = \mathfrak{S} K', \quad \mathfrak{X}'' = \mathfrak{S} K'', \quad \dots,$$

et soient

$$i', \quad i'', \quad \dots$$

des facteurs positifs quelconques. L'expression

$$(9) \quad \frac{i' \mathfrak{X}' + i'' \mathfrak{X}'' + \dots}{i' + i'' + \dots} = \frac{\mathfrak{S}(i' K' + i'' K'' + \dots)}{i' + i'' + \dots},$$

qui sera toujours comprise entre la plus petite et la plus grande des sommes $\mathfrak{X}', \mathfrak{X}'', \dots$, représentera nécessairement une nouvelle valeur particulière de \mathfrak{X} , correspondant à une position particulière des axes coordonnés pour lesquelles on aura

$$(10) \quad \mathfrak{X} = \frac{i' \mathfrak{X}' + i'' \mathfrak{X}'' + \dots}{i' + i'' + \dots} = \frac{\mathfrak{S}(i' K' + i'' K'' + \dots)}{i' + i'' + \dots}.$$

Or, de la formule (10) on peut en déduire plusieurs autres, qui nous seront fort utiles, en suivant la marche que nous allons indiquer.

Supposons d'abord tous les points P, Q, R, ... renfermés dans le plan des x, y . La valeur de K sera donnée par la formule (5), et si l'on imprime à l'axe des x un mouvement de rotation rétrograde en le faisant tourner autour de l'origine, de manière qu'il décrive l'angle ϖ , la formule (5) se trouvera remplacé par la suivante :

$$(11) \quad K = F[r \cos(p + \varpi), r \sin(p + \varpi)].$$

Si dans cette dernière on attribue successivement à ϖ diverses valeurs ϖ', ϖ'' , elles fourniront pour K diverses valeurs K', K'' , ... auxquelles correspondront diverses valeurs \varkappa', \varkappa'' de la somme \varkappa . Cela posé, concevons que du point O comme centre, avec l'unité pour rayon, l'on décrive une circonférence de cercle, et partageons cette circonférence en éléments infiniment petits. Si l'on admet : 1° que les extrémités des arcs ϖ', ϖ'' soient respectivement situées sur ces divers éléments ; 2° que dans la formule (10) on prenne, pour valeurs de i', i'', \dots , les éléments dont il s'agit, on aura

$$(12) \quad i' + i'' + \dots = 2\pi$$

et

$$(13) \quad \left. \begin{aligned} i' K' + i'' K'' + \dots &= i' F[r \cos(p + \varpi'), r \sin(p + \varpi')] \\ &+ i'' F[r \cos(p + \varpi''), r \sin(p + \varpi'')] \\ &+ \dots = \int_0^{2\pi} F[r \cos(p + \varpi), r \sin(p + \varpi)] d\varpi, \end{aligned} \right\}$$

ou, ce qui revient au même,

$$(14) \quad i' K' + i'' K'' + \dots = \int_0^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p) dp = \int_0^{2\pi} K dp,$$

la valeur de K étant déterminée par la formule (5). On trouvera par suite

$$(15) \quad i' \varkappa' + i'' \varkappa'' + \dots = \mathbf{S} \int_0^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p) dp = \mathbf{S} \int_0^{2\pi} K dp,$$

et la formule (10) donnera

$$(16) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2\pi} \mathbf{S} \int_0^{2\pi} \mathbf{K} dp.$$

Donc, parmi les diverses valeurs de la somme \mathfrak{X} relatives aux diverses positions des axes coordonnés, il y en aura toujours une équivalente à l'intégrale

$$(17) \quad \frac{1}{\pi^2} \mathbf{S} \int_0^{2\pi} \mathbf{K} dp = \frac{1}{2\pi} \mathbf{S} \int_0^{2\pi} \mathbf{F}(r \cos p, r \sin p) dp.$$

Or, il est important d'observer que cette intégrale dépend uniquement des valeurs du rayon vecteur r relatives aux différents points P, Q, R, ..., et reste entièrement indépendante des valeurs de l'angle p relatives à ces mêmes points.

Supposons maintenant les points P, Q, R, ... distribués d'une manière quelconque dans l'espace, ...; si l'on imprime au plan des $y\mathfrak{z}$ un mouvement de rotation rétrograde autour de l'origine, de manière que l'axe des y et le plan des \mathfrak{xy} décrivent l'angle υ , la formule (7) se trouvera remplacée par la suivante :

$$(18) \quad \mathbf{K} = \mathbf{F}[r \cos p, r \sin p \cos(q + \upsilon), r \sin p \sin(q + \upsilon)];$$

et, en attribuant à υ , dans cette dernière, diverses valeurs particulières

$$\upsilon', \quad \upsilon'', \quad \dots,$$

on obtiendra des valeurs correspondantes \mathbf{K}' , \mathbf{K}'' , ... de la fonction \mathbf{K} , puis on en déduira autant de valeurs \mathfrak{X}' , \mathfrak{X}'' , ... de la somme \mathfrak{X} . Cela posé, concevons que dans le plan des y, \mathfrak{z} on décrive, du point O comme centre et avec l'unité pour rayon, une circonférence de cercle, et partageons cette circonférence en éléments infiniment petits. Si l'on admet : 1° que les extrémités des arcs υ' , υ'' , ... mesurés dans le plan des y, \mathfrak{z} , soient situés en dehors de ces divers éléments; 2° que dans la formule (10) on prenne pour valeurs de i' , i'' , ... les éléments dont il s'agit, l'équation (12) subsistera en même temps que la suivante :

$$(19) \quad i' \mathbf{K}' + i'' \mathbf{K}'' + \dots = \int_0^{2\pi} \mathbf{F}[r \cos p, r \sin p \cos(q + \upsilon), r \sin p \sin(q + \upsilon)] d\upsilon,$$

et l'on aura par suite

$$(20) \quad i'K' + i''K'' + \dots = \int_0^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) dq,$$

$$(21) \quad \left\{ \begin{aligned} i' \mathfrak{X}' + i'' \mathfrak{X}'' + \dots &= \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) dq \\ &= \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} K dq, \end{aligned} \right.$$

la valeur de K étant déterminée par l'équation (7). En conséquence la formule (10) donnera

$$(22) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} K dq.$$

Donc, parmi les diverses valeurs de la somme \mathfrak{X} relatives aux diverses positions des axes des y et des z , il y en aura toujours une équivalente à l'intégrale

$$(23) \quad \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} K dq = \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) dq.$$

Or il est important d'observer que cette intégrale dépend uniquement des valeurs de r et de p relatives aux différents points P, Q, R, \dots , et nullement des valeurs de l'angle q relatives à ces mêmes points. Ajoutons qu'en vertu de la formule

$$\begin{aligned} & \int_0^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) dq \\ &= \int_0^{\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) dq \\ & \quad + \int_{\pi}^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) dq \\ &= \int_0^{\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) dq \\ & \quad + \int_0^{\pi} F(r \cos p, -r \sin p \cos q, -r \sin p \sin q) dq \\ &= \int_0^{\pi} F(r \cos p, r \cos q \sqrt{1 - \cos^2 p}, r \sin q \sqrt{1 - \cos^2 p}) dq \\ & \quad + \int_0^{\pi} F(r \cos p, -r \cos q \sqrt{1 - \cos^2 p}, -r \sin q \sqrt{1 - \cos^2 p}) dq, \end{aligned}$$

l'intégrale (23) sera une fonction des seules quantités r et $\cos p$.

Concevons maintenant qu'on pose pour abrégé

$$(24) \quad I = \frac{1}{2\pi} \int_0^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) dq = \frac{1}{2\pi} \int_0^{2\pi} K dq.$$

L'équation (22) deviendra

$$(25) \quad \mathfrak{X} = \mathfrak{S}I,$$

et I , qui sera une fonction de r et de p , changera de valeur avec l'angle p , quand on déplacera l'axe des x , en le faisant tourner autour du point O . Si d'ailleurs on désigne par I', I'', \dots et par $\mathfrak{X}', \mathfrak{X}'', \dots$ les valeurs de I et de \mathfrak{X} correspondantes à diverses positions de l'axe des x , on aura

$$(26) \quad \mathfrak{X}' = \mathfrak{S}I', \quad \mathfrak{X}'' = \mathfrak{S}I'', \quad \dots;$$

et en nommant

$$j', j'', \dots$$

des facteurs positifs quelconques, on prouvera, par des raisonnements semblables à ceux qui ont servi à démontrer la formule (10), qu'il existe une valeur particulière de \mathfrak{X} déterminée par l'équation

$$(27) \quad \mathfrak{X} = \frac{j' \mathfrak{X}' + j'' \mathfrak{X}'' + \dots}{j' + j'' + \dots} = \frac{\mathfrak{S}(j' I' + j'' I'' + \dots)}{j' + j'' + \dots}.$$

Cela posé, admettons que du point O comme centre, avec l'unité pour rayon, l'on décrive une surface sphérique, puis qu'après avoir divisé cette surface sphérique en éléments infiniment petits, on prenne, dans la formule (27), pour valeurs de j' et j'' , ... les éléments dont il s'agit, et pour valeurs de I', I'', \dots celles qu'on obtient, lorsque dans I , considéré comme fonction de $\cos p$, on substitue les valeurs de p , correspondant au cas où l'axe des x traverse ces mêmes éléments. On aura non seulement

$$(28) \quad j' + j'' + \dots = 4\pi,$$

mais encore

$$(29) \quad j'V + j''V'' + \dots = \int_0^\pi \int_0^{2\pi} I \sin p \, dp \, dq = 2\pi \int_0^\pi I \sin p \, dp,$$

et par suite l'équation (27) donnera

$$(30) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2} \mathbf{S} \int_0^\pi I \sin p \, dp.$$

Si dans cette dernière formule on substitue la valeur de I fournie par l'équation (24), on trouvera définitivement

$$(31) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{4\pi} \mathbf{S} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} K \sin p \, dp \, dq;$$

la valeur de K étant toujours déterminée par l'équation (7). Donc, parmi les diverses valeurs de la somme \mathfrak{X} correspondant aux diverses positions des axes coordonnés, il y en aura toujours une équivalente à l'intégrale

$$(32) \quad \left\{ \begin{aligned} & \frac{1}{4\pi} \mathbf{S} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} K \sin p \, dp \, dq \\ & = \frac{1}{4\pi} \mathbf{S} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} F(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) \sin p \, dp \, dq, \end{aligned} \right.$$

qui dépend uniquement des valeurs de r relatives aux différents points et nullement des angles p, q .

Si l'on désignait par α, β, γ les angles que forme la droite \vec{OP} avec les axes coordonnés des x, y, z , ou plutôt avec les demi-axes des coordonnées positives, on aurait, en supposant cette droite renfermée dans le plan des xy ,

$$(33) \quad \cos \alpha = \cos p, \quad \cos \beta = \sin p,$$

et dans la supposition contraire

$$(34) \quad \cos \alpha = \cos p, \quad \cos \beta = \sin p \cos q, \quad \cos \gamma = \sin p \sin q.$$

Par suite, les formules (5), (7) deviendraient

$$(35) \quad K = F(r \cos \alpha, r \cos \beta),$$

$$(36) \quad K = F(r \cos \alpha, r \cos \beta, r \cos \gamma).$$

Si les diverses valeurs de r se réduisent à l'unité, les formules (35), (36) donneront simplement

$$(37) \quad K = F(\cos \alpha, \cos \beta),$$

$$(38) \quad K = F(\cos \alpha, \cos \beta, \cos \gamma).$$

Cela posé, on déduira immédiatement des formules (16), (22) et (31), les propositions suivantes :

PREMIER THÉORÈME. — *Considérons un système de droites OP, OQ, OR, ..., menées par le point O dans un même plan. Prenons le point O pour origine, deux axes tracés dans le plan pour axes des x et y , et nommons p l'angle que forme la droite OP avec l'axe des x . Soient encore α, β les angles formés par la même droite avec les demi-axes des coordonnées positives, par conséquent des angles liés avec la variable p par les formules (33); K une fonction continue des cosinus de ces angles, et*

$$\mathfrak{X} = \mathfrak{S}K$$

une somme de fonctions semblables, relatives aux différentes droites. Tandis qu'on fera tourner les axes des x, y autour de l'origine O, la somme \mathfrak{X} recevra diverses valeurs dont l'une sera indépendante de p et déterminée par l'équation

$$(16) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} K dp.$$

DEUXIÈME THÉORÈME. — *Concevons que, par un point O commun à plusieurs droites OP, OQ, OR, ..., on mène arbitrairement trois axes rectangulaires des x, y, z . Soient p l'angle formé par la droite OP avec l'axe des x , et q l'angle formé par le plan qui renferme la droite OP et l'axe des x avec le plan des xy . Soient encore α, β, γ les angles formés*

par la droite OP avec les demi-axes des coordonnées positives, par conséquent des angles liés aux coordonnées positives p, q par les formules (34); K une fonction continue des cosinus de ces angles, et

$$\mathfrak{X} = \mathfrak{S}K$$

une somme de fonctions semblables, relatives aux différentes droites. Tandis qu'on fera tourner les axes des x, y, z autour de l'origine O, la somme \mathfrak{X} recevra diverses valeurs dont l'une sera indépendante des variables p, q et déterminée par l'équation

$$(31) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{4\pi} \mathfrak{S} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} K \sin p \, dp \, dq.$$

TROISIÈME THÉORÈME. — Les mêmes choses étant posées que dans le théorème précédent, si l'on fait tourner les axes des y et z autour de l'axe des x , la somme \mathfrak{X} recevra successivement diverses valeurs dont l'une sera déterminée par la formule

$$(32) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} K \, dq,$$

et indépendante des valeurs de q relatives aux différentes droites.

Pour montrer une application des théorèmes qui précèdent, concevons qu'à partir de l'origine O l'on porte une longueur k sur une droite OA tracée de manière à former avec les demi-axes des coordonnées positives des angles dont les cosinus soient a, b, c . Si l'on désigne par u, v, w les projections algébriques de la longueur k sur les axes des x, y, z , et par δ l'angle compris entre les droites OA, OP, on aura

$$(39) \quad k = (u^2 + v^2 + w^2)^{\frac{1}{2}},$$

$$(40) \quad u = ka, \quad v = kb, \quad w = kc,$$

$$(41) \quad \cos \delta = a \cos \alpha + b \cos \beta + c \cos \gamma;$$

et la quantité

$$(42) \quad k \cos \delta = u \cos \alpha + v \cos \beta + w \cos \gamma$$

représentera la projection de la longueur k sur la droite OP . Or, en supposant K fonction de cette même projection, c'est-à-dire en prenant

$$(43) \quad K = F(k \cos \delta) = F(u \cos \alpha + v \cos \epsilon + w \cos \gamma),$$

et en réduisant w et $\cos \gamma$ à zéro lorsque les droites OA , OP , OQ , OR , ... seront situées dans le plan des xy , on tirera de la formule (16) jointe aux équations (33), ou des formules (22), (31) jointes aux équations (34),

$$(44) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} F(u \cos \alpha + v \cos \epsilon) dp = \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} F(u \cos p + v \sin p) dp$$

et

$$(45) \quad \begin{aligned} \mathfrak{X} &= \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} F(u \cos \alpha + v \cos \epsilon + w \cos \gamma) dq \\ &= \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} F(u \cos p + v \sin p \cos q + w \sin p \sin q) dq, \end{aligned}$$

$$(46) \quad \begin{aligned} \mathfrak{X} &= \frac{1}{4\pi} \mathfrak{S} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} F(u \cos \alpha + v \cos \epsilon + w \cos \gamma) \sin p dp dq \\ &= \frac{1}{4\pi} \mathfrak{S} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} F(u \cos p + v \sin p \cos q + w \sin p \sin q) \sin p dp dq. \end{aligned}$$

Si maintenant on applique à la détermination de ces trois valeurs de \mathfrak{X} des théorèmes connus dont l'un a été démontré par M. Poisson (voir la 4^e livr. des *Exercices de Mathématiques*), on trouvera : 1^o en supposant les droites OA , OP , OQ , OR , ... toutes situées dans le plan des xy ,

$$(47) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} F(k \cos p) dp = \frac{1}{\pi} \mathfrak{S} \int_0^\pi F(k \cos p) dp;$$

2^o dans la supposition contraire,

$$(48) \quad \begin{aligned} \mathfrak{X} &= \frac{1}{2\pi} \mathfrak{S} \int_0^{2\pi} F[u \cos p + (v^2 + w^2)^{\frac{1}{2}} \sin p \cos q] dq \\ &= \frac{1}{\pi} \mathfrak{S} \int_0^\pi F[u \cos p + (k^2 - u^2)^{\frac{1}{2}} \sin p \cos q] dq \end{aligned}$$

et

$$(49) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{4\pi} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} F(k \cos p) \sin p \, dp \, dq = \frac{1}{2} \mathbf{S} \int_0^\pi F(k \cos p) \sin p \, dp.$$

Le cas où la somme \mathfrak{X} reste invariable, tandis qu'on fait tourner les axes coordonnés autour de l'origine, ou même seulement autour de l'axe des x , mérite une attention spéciale. Alors, en effet, chacune des formules (16), (22), (31), (47), (48), (49), fournit non plus une valeur particulière, mais la valeur générale de la somme

$$\mathfrak{X} = \mathbf{S} \mathbf{K}.$$

En conséquence, on peut énoncer les propositions suivantes :

QUATRIÈME THÉORÈME. — *Concevons que, dans un plan donné, et par un point O commun à plusieurs droites OP, OQ, OR, on mène une nouvelle droite OA; soient k une longueur portée sur cette nouvelle droite, δ l'angle compris entre les droites OP, OA, et par conséquent $k \cos \delta$, la projection de la longueur k sur la droite OP. Soient encore*

$$\mathbf{K} = F(k \cos \delta)$$

une fonction continue de la projection dont il s'agit, et

$$\mathfrak{X} = \mathbf{S} \mathbf{K}$$

une somme de fonctions semblables relatives aux différentes droites OP, OQ, OR, ... Si la somme \mathfrak{X} demeure constante, tandis qu'on fait tourner la droite OA autour de l'origine O, cette somme sera indépendante des valeurs de δ relatives aux différentes droites OP, OQ, OR, ... et l'on aura en vertu de l'équation (47)

$$(50) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{\pi} \mathbf{S} \int_0^\pi F(k \cos \delta) \, d\delta = \frac{1}{\pi} \int_0^\pi \mathfrak{X} \, d\delta.$$

CINQUIÈME THÉORÈME. — *Concevons que, par un point O commun à plusieurs droites OP, OQ, OR, ..., on mène arbitrairement trois axes rectan-*

gulaires des x, y, z , et une nouvelle droite OA sur laquelle on mesure une certaine longueur k dont les projections algébriques et orthogonales soient respectivement désignées par

$$u, v, w.$$

Enfin soient

$$\alpha = p, \beta, \gamma, \delta$$

les angles formés par la droite OP avec les demi-axes des x, y, z positives, et avec la droite OA; q l'angle formé par le plan qui renferme la droite OP et l'axe des x avec le plan des xy ; $K = F(\cos \delta)$ une fonction continue de la projection $k \cos \delta$ de la longueur k sur la droite OP, et $\mathfrak{X} = \sum K$ une somme de fonctions semblables relatives aux droites OP, OQ, OR, Si la somme \mathfrak{X} demeure constante tandis qu'on fait tourner les axes des y et z avec la droite OA, autour de l'axe des x , cette somme sera indépendante des valeurs particulières de q relatives aux droites OP, OQ, OR, ... et l'on aura, en vertu de la formule (48),

$$(51) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{\pi} \sum \int_0^\pi F[u \cos p + (k^2 - u^2)^{\frac{1}{2}} \sin p \cos q] dq.$$

SIXIÈME THÉORÈME. — Les mêmes choses étant posées que dans le théorème précédent, si la somme \mathfrak{X} demeure constante tandis que l'on fait tourner d'une manière quelconque les axes des x, y, z avec la droite OA autour de l'origine O, cette somme sera indépendante des diverses valeurs de p, q , relatives aux droites OP, OQ, OR, ... et l'on aura, en vertu de la formule (49),

$$(52) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2} \sum \int_0^\pi F(k \cos \delta) \sin \delta d\delta.$$

Nota. — Dans plusieurs des formules qui précèdent, comme dans le Mémoire lithographié sous la date d'août 1836 (1), on a indifféremment placé le signe \sum avant ou après le signe \int . A la vérité la seconde disposition permet d'offrir certaines équations sous une forme

(1) OEuvres de C., S. II, T. XV.

plus simple, comme on le voit dans la formule (50); mais il est plus exact d'écrire le signe \mathfrak{S} le premier, comme on l'a fait dans les formules (51), (52). Ajoutons que si, au lieu de réduire les formules (35), (36) aux formules (37), (38), en supposant $r = 1$, on laisse varier r , on obtiendra, au lieu des théorèmes ci-dessus énoncés, d'autres théorèmes analogues. Ainsi en particulier le sixième théorème pourra s'énoncer comme il suit :

SIXIÈME THÉORÈME. — *Concevons qu'à partir du point O commun à un certain axe OA, et à plusieurs droites OP, OQ, OR, ... on porte sur ces droites des longueurs r, r', r'', ... Soient d'ailleurs δ l'angle formé par la droite OP avec l'axe OA, k une longueur portée sur cet axe,*

$$K = F(kr \cos \delta)$$

une fonction continue du produit $kr \cos \delta$, et

$$\mathfrak{X} = \mathfrak{S}K$$

une somme de fonctions semblables relatives aux droites OP, OQ, OR, Si la somme \mathfrak{X} demeure constante, tandis que l'on fait tourner d'une manière quelconque l'axe OA autour du point O, l'on aura

$$(52) \quad \mathfrak{X} = \frac{1}{2} \mathfrak{S} \int_0^\pi F(kr \cos \delta) \sin \delta \, d\delta.$$



NOTE SUR LA TRANSFORMATION
DES
COORDONNÉES RECTANGULAIRES
EN
COORDONNÉES POLAIRES.

La transformation des coordonnées rectangulaires en coordonnées polaires est particulièrement utile, lorsque l'on se propose d'évaluer l'attraction exercée par un sphéroïde sur un point matériel. Or il se trouve que les formules auxquelles on est conduit par cette transformation dans le problème dont il s'agit, et dans un grand nombre de questions de Physique mathématique, peuvent être simplifiées à l'aide d'un artifice de calcul que je vais indiquer.

Soient

$$x, y, z$$

les coordonnées rectangulaires d'un point matériel ;

$$\rho, q, r$$

ses coordonnées polaires liées aux premières par les équations

$$(1) \quad x = r \cos \rho, \quad y = r \sin \rho \cos q, \quad z = r \sin \rho \sin q;$$

K une fonction quelconque des coordonnées x, y, z ; et

$$(2) \quad S = \frac{\partial^2 K}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 K}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 K}{\partial z^2}.$$

Si l'on transforme les coordonnées rectangulaires en coordonnées

polaires, à l'aide des équations (1), alors en posant

$$(3) \quad \cos p = \varphi,$$

on obtiendra la formule connue

$$(4) \quad S = \frac{1}{r} \frac{\partial^2(rK)}{\partial r^2} + \frac{1}{r^2} \left\{ \frac{1}{1-\varphi^2} \frac{\partial^2 K}{\partial q^2} + \frac{\partial \left[(1-\varphi^2) \frac{\partial K}{\partial \varphi} \right]}{\partial \varphi} \right\}.$$

Mais si l'on pose

$$(5) \quad \operatorname{tang} \frac{p}{2} = e^\psi$$

et par conséquent

$$(6) \quad \psi = \log \operatorname{tang} \frac{p}{2},$$

alors, au lieu de l'équation (4), on obtiendra la suivante :

$$(7) \quad S = \frac{1}{r} \frac{\partial^2(rK)}{\partial r^2} + \left(\frac{e^\psi + e^{-\psi}}{2r} \right)^2 \left(\frac{\partial^2 K}{\partial q^2} + \frac{\partial^2 K}{\partial \psi^2} \right),$$

qu'on peut encore écrire comme il suit :

$$(8) \quad rS = \frac{\partial^2(rK)}{\partial r^2} + \left(\frac{e^\psi + e^{-\psi}}{2r} \right)^2 \left[\frac{\partial^2(rK)}{\partial q^2} + \frac{\partial^2(rK)}{\partial \psi^2} \right].$$



NOTE SUR L'INTÉGRATION
DES
ÉQUATIONS DIFFÉRENTIELLES
DES
MOUVEMENTS PLANÉTAIRES.

Théorème fondamental.

Dans un Mémoire publié à Turin en 1831 (¹), reproduit depuis dans une traduction italienne, et qui, comme l'indique son titre, a spécialement pour objet la Mécanique céleste et un nouveau calcul applicable à un grand nombre de questions diverses, j'ai donné des formules à l'aide desquelles on peut déterminer directement chacun des coefficients numériques relatifs aux perturbations des mouvements planétaires, et simplifier des calculs qui exigent quelquefois des astronomes plusieurs années de travail. Pour établir les formules dont il s'agit, et d'autres formules analogues renfermées dans le Mémoire ci-dessus mentionné, il suffisait d'appliquer au développement de la fonction, désignée par R dans la *Mécanique céleste*, des théorèmes bien connus tels que le théorème de Taylor et le théorème de Lagrange sur le développement des fonctions des racines d'équations algébriques ou transcendentes. Mais il était nécessaire de recourir à d'autres principes et à de nouvelles méthodes pour obtenir des résultats plus importants, que je vais rappeler en peu de mots.

En joignant à la série de Maclaurin le reste qui la complète, et présentant ce reste sous la forme que Lagrange lui a donnée, ou sous

(¹) *OEuvres de C.*, S. II, T. XV.

d'autres formes du même genre, on peut s'assurer, dans un grand nombre de cas, qu'une fonction explicite d'une seule variable x est développable, pour certaines valeurs de x , en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de cette variable, et déterminer la limite supérieure des modules des valeurs réelles ou imaginaires de x , pour lesquels le développement subsiste. De plus, la théorie du développement des fonctions explicites de plusieurs variables peut être aisément ramenée à la théorie du développement des fonctions explicites d'une seule variable. Mais il importe d'observer que l'application des règles à l'aide desquelles on peut décider si la série de Maclaurin est convergente ou divergente, devient souvent très difficile, attendu que dans cette série le terme général, ou proportionnel à la $n^{\text{ième}}$ puissance de la variable, renferme la dérivée de l'ordre n de la fonction explicite donnée, ou du moins la valeur de cette dérivée qui correspond à une valeur nulle de x , et que, hormis certains cas particuliers, la dérivée de l'ordre n prend une forme de plus en plus compliquée à mesure que n augmente.

Quant aux fonctions implicites, on avait présenté, pour leurs développements en séries, diverses formules déduites le plus souvent de la méthode des coefficients indéterminés. Mais les démonstrations qu'on avait données de ces formules étaient généralement insuffisantes : 1^o parce qu'on n'examinait pas d'ordinaire si les séries étaient convergentes ou divergentes, et qu'en conséquence on ne pouvait dire le plus souvent dans quels cas les formules devaient être admises ou rejetées ; 2^o parce qu'on ne s'était point attaché à démontrer que les développements obtenus avaient pour sommes les fonctions développées, et qu'il peut arriver qu'une série convergente provienne du développement d'une fonction sans que la somme de la série soit équivalente à la fonction elle-même. Il est vrai que l'établissement de règles générales propres à déterminer dans quels cas les développements des fonctions implicites sont convergents, et représentent ces mêmes fonctions, paraissait offrir de grandes difficultés. On peut en juger en lisant attentivement le Mémoire de M. Laplace sur la conver-

gence ou la divergence de la série que fournit, dans le mouvement elliptique d'une planète, le développement du rayon vecteur suivant les puissances ascendantes de l'excentricité. Je pensai donc que les astronomes et les géomètres attacheraient quelque prix à un travail qui avait pour but d'établir sur le développement des fonctions, soit explicites, soit implicites, des principes généraux et d'une application facile, à l'aide desquels on pût non seulement démontrer avec rigueur les formules et indiquer les conditions de leur existence, mais encore fixer les limites des erreurs que l'on commet en négligeant les restes qui doivent compléter les séries. Parmi ces règles, celles qui se rapportent à la fixation des limites des erreurs commises présentaient dans leur ensemble un nouveau calcul que je désignai sous le nom de calcul des limites. Les principes de ce nouveau calcul se trouvent exposés, avec des applications à la Mécanique céleste, dans les Mémoires lithographiés à Turin, sous les dates du 15 octobre 1831, de 1832, et du 6 mars 1833. L'accueil bienveillant que reçurent ces Mémoires, dès qu'ils eurent été publiés, dut m'encourager à suivre la route qui s'était ouverte devant moi, et à exécuter le dessein que j'avais annoncé (Mémoire du 15 octobre 1831) de faire voir comment le nouveau calcul peut être appliqué aux séries qui représentent les intégrales d'un système d'équations différentielles linéaires ou non linéaires. Tel est effectivement l'objet d'un Mémoire lithographié à Prague en 1835, et dans lequel je montre, d'une part, comment on peut s'assurer de la convergence des séries en question ; d'autre part, comment on peut fixer des limites supérieures aux modules des restes qui complètent ces mêmes séries. Toutefois, quoique les résultats auxquels je suis parvenu dans le Mémoire de 1835 paraissent déjà dignes de remarque, cependant ils ne forment qu'une partie de ceux auxquels on se trouve conduit par la méthode dont j'ai fait usage. C'est ce que j'ai observé dans une lettre adressée à M. Coriolis, le 28 janvier 1837. Cette lettre, insérée dans les *Comptes rendus* des séances de l'Académie, renferme l'énoncé de quelques théorèmes importants que je me propose maintenant de développer, surtout sous

le rapport de leurs applications à la Mécanique céleste, à laquelle ils semblent promettre d'heureux et utiles perfectionnements. Je me bornerai, dans ce premier article, à donner l'énoncé précis et la démonstration d'un théorème fondamental inséré dans la lettre dont il s'agit :

THÉORÈME. — *x désignant une variable réelle ou imaginaire, une fonction réelle ou imaginaire de x sera développable en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de x, tant que le module de x conservera une valeur inférieure à la plus petite de celles pour lesquelles la fonction ou sa dérivée cesse d'être finie et continue.*

Démonstration. — Soit

$$f(x)$$

une fonction donnée de la variable x . Si l'on attribue à cette variable une valeur imaginaire \bar{x} dont le module soit X et l'argument p , en sorte qu'on ait

$$\bar{x} = X e^{p\sqrt{-1}},$$

on aura identiquement

$$(1) \quad \frac{\partial f(\bar{x})}{\partial X} = \frac{1}{X\sqrt{-1}} \frac{\partial f(\bar{x})}{\partial p}.$$

Si, comme nous l'avons supposé, le module X de \bar{x} conserve une valeur inférieure à la plus petite de celles pour lesquelles la fonction $f(\bar{x})$ ou sa dérivée $f'(\bar{x})$ cesse d'être finie et continue; alors, la valeur commune des deux membres de la formule (1), savoir

$$e^{p\sqrt{-1}} f'(\bar{x}) = e^{p\sqrt{-1}} f'(X e^{p\sqrt{-1}}),$$

restant finie et déterminée, on pourra en dire autant des fonctions réelles

$$\varphi(X, p) = \frac{1}{2} [e^{p\sqrt{-1}} f'(X e^{p\sqrt{-1}}) + e^{-p\sqrt{-1}} f'(X e^{-p\sqrt{-1}})],$$

$$\chi(X, p) = \frac{1}{2\sqrt{-1}} [e^{p\sqrt{-1}} f'(X e^{p\sqrt{-1}}) - e^{-p\sqrt{-1}} f'(X e^{-p\sqrt{-1}})],$$

et par conséquent des intégrales doubles

$$\int_{-\pi}^{\pi} \int_0^X \varphi(X, p) dp dX = \int_0^X \int_{-\pi}^{\pi} \varphi(X, p) dX dp,$$

$$\int_{-\pi}^{\pi} \int_0^X \chi(X, p) dp dX = \int_0^X \int_{-\pi}^{\pi} \chi(X, p) dX dp.$$

Donc, puisqu'on aura identiquement

$$e^{p\sqrt{-1}} f'(\bar{x}) = \varphi(X, p) + \sqrt{-1} \chi(X, p),$$

l'intégrale double

$$\int_{-\pi}^{\pi} \int_0^X e^{p\sqrt{-1}} f'(\bar{x}) dp dX = \int_0^X \int_{-\pi}^{\pi} e^{p\sqrt{-1}} f'(\bar{x}) dX dp$$

conservera elle-même une valeur finie et déterminée. D'ailleurs, la fonction $f(\bar{x})$ restant, par hypothèse, finie et continue pour la valeur attribuée à X et pour une valeur plus petite, on aura encore

$$\int_0^X e^{p\sqrt{-1}} f'(\bar{x}) dX = \int_0^X \frac{\partial f(\bar{x})}{\partial X} dX = f(\bar{x}) - f(0),$$

$$\int_{-\pi}^{\pi} e^{p\sqrt{-1}} f'(\bar{x}) dp = \frac{1}{X\sqrt{-1}} \int_{-\pi}^{\pi} \frac{\partial f(\bar{x})}{\partial p} dp = 0,$$

comme on le conclura sans peine des principes établis dans le résumé des leçons données à l'École Polytechnique sur le Calcul infinitésimal. Donc, dans l'hypothèse admise, l'équation (1) entraînera la formule

$$\int_{-\pi}^{\pi} [f(\bar{x}) - f(0)] dp = 0,$$

ou

$$\int_{-\pi}^{\pi} f(\bar{x}) dp = \int_{-\pi}^{\pi} f(0) dp,$$

ou enfin

$$(2) \quad \int_{-\pi}^{\pi} f(\bar{x}) dp = 2\pi f(0).$$

Si, de plus, la fonction $f(x)$ s'évanouit avec x , l'équation (2) don-

nera simplement

$$(3) \quad \int_{-\pi}^{\pi} f(\bar{x}) dp = 0.$$

Cela posé, si dans la formule (3) on remplace $f(\bar{x})$ par le produit

$$\frac{\bar{x} f(\bar{x}) - f(x)}{\bar{x} - x},$$

x étant différent de \bar{x} , et le module de x inférieur à X , on en conclura

$$\int_{-\pi}^{\pi} \frac{\bar{x} f(\bar{x})}{\bar{x} - x} dp = \int_{-\pi}^{\pi} \frac{\bar{x} f(x)}{\bar{x} - x} dp = f(x) \int_{-\pi}^{\pi} \left(1 + \frac{x}{\bar{x}} + \frac{x^2}{\bar{x}^2} + \dots \right) dp = 2\pi f(x),$$

et par suite

$$(4) \quad f(x) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} \frac{\bar{x} f(\bar{x})}{\bar{x} - x} dp.$$

L'équation (4) suppose, comme les équations (2) et (3), que la fonction de X et de p , représentée par $f(\bar{x})$, reste, avec sa dérivée $f'(\bar{x})$, finie et continue, pour la valeur attribuée à X et pour des valeurs plus petites. D'ailleurs, comme le rapport

$$\frac{\bar{x}}{\bar{x} - x}$$

est la somme de la progression géométrique

$$1, \quad \frac{x}{\bar{x}}, \quad \frac{x^2}{\bar{x}^2}, \quad \dots$$

qui demeure convergente tant que le module de x reste inférieur au module X de \bar{x} , il suit de la formule (4) que

$$f(x)$$

sera développable en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de x , si le module de la variable réelle ou imaginaire x conserve une valeur inférieure à la plus petite de celles pour lesquelles la fonction $f(x)$ et sa dérivée $f'(x)$ cessent d'être finies et continues.

Ainsi, en particulier, puisque les fonctions

$$\cos x, \sin x, e^x, e^{x^2}, \cos(1-x^2), \dots,$$

et leurs dérivées du premier ordre ne cessent jamais d'être finies et continues, elles seront toujours développables en séries convergentes ordonnées suivant les puissances ascendantes de x . Au contraire, les fonctions

$$(1+x)^{\frac{1}{2}}, \frac{1}{1-x}, \frac{x}{1+\sqrt{1-x^2}}, \log(1+x), \text{arc tang } x, \dots$$

qui, lorsqu'on attribue à x une valeur imaginaire de la forme

$$X e^{i\sqrt{-1}},$$

cessent d'être, avec leurs dérivées du premier ordre, fonctions continues de x , au moment où le module X devient égal à 1, seront certainement développables en séries convergentes ordonnées suivant les puissances ascendantes de la variable x , si la valeur réelle ou imaginaire de x offre un module inférieur à l'unité; mais elles pourront devenir et deviendront en effet divergentes, si le module de x surpasse l'unité. Enfin, comme les fonctions

$$e^{\frac{1}{x}}, e^{\frac{1}{x^2}}, \cos \frac{1}{x}, \dots$$

deviennent discontinues avec leurs dérivées du premier ordre pour une valeur nulle de x , par conséquent lorsque le module de x est le plus petit possible, elles ne seront jamais développables en séries convergentes ordonnées suivant les puissances ascendantes de x .

On sera peut-être étonné de nous voir placer $\text{arc tang } x$ au nombre des fonctions qui deviennent infinies ou discontinues, quand le module de x devient égal à 1. Il est vrai que, si l'on attribue à x une valeur réelle de la forme

$$x = \pm X,$$

la fonction $\text{arc tang } x$ ne cessera pas d'être finie et continue pour $X = 1$. Mais il n'en sera plus de même, si x devenant imaginaire,

on suppose par exemple

$$x = X\sqrt{-1}.$$

Alors, en effet, la fonction

$$\text{arc tang } x = \text{arc tang}(X\sqrt{-1}) = \frac{1(1-X) - 1(1+X)}{2\sqrt{-1}}$$

deviendra évidemment infinie et discontinue, pour la valeur 1 attribuée au module X.

Nous remarquerons en finissant que les fonctions ci-dessus prises pour exemples, et leurs dérivées du premier ordre, deviennent toujours infinies ou discontinues pour les mêmes valeurs du module de la variable indépendante. Si l'on était assuré qu'il en fût toujours ainsi, on pourrait, dans le théorème énoncé, se dispenser de parler de la fonction dérivée; mais, comme on n'a point à cet égard une certitude suffisante, il est plus rigoureux d'énoncer le théorème dans les termes dont nous nous sommes servis plus haut.



MÉMOIRE

SUR LES

MOUVEMENTS INFINIMENT PETITS

DE

DEUX SYSTÈMES DE MOLÉCULES QUI SE PÉNÈTRENT MUTUELLEMENT.

§ 1^{er}. — *Équations d'équilibre et de mouvement de ces deux systèmes.*

Considérons deux systèmes de molécules qui coexistent dans une portion donnée de l'espace. Soient au premier instant, et dans l'état d'équilibre,

x, y, z les coordonnées d'une molécule m du premier système,

ou d'une molécule m_1 du second système,

$x+x, y+y, z+z$ les coordonnées d'une autre molécule m du 1^{er} système,

ou d'une autre molécule m_1 du 2^e système,

r le rayon vecteur mené de la molécule m ou m_1 à la molécule m ou m_1 ;

on aura

$$(1) \quad r^2 = x^2 + y^2 + z^2,$$

et les cosinus des angles formés par le rayon vecteur r avec les demi-axes des coordonnées positives, seront respectivement

$$\frac{x}{r}, \quad \frac{y}{r}, \quad \frac{z}{r}.$$

Supposons d'ailleurs que l'attraction ou la répulsion mutuelle des deux masses m et m ou m_1 et m_1 , étant proportionnelle à ces masses,

et à une fonction de la distance r , soit représentée, au signe près, par

$$mmf(r)$$

pour les molécules m et m , et par

$$mm_i f_i(r)$$

pour les molécules m et m_i , chacune des fonctions

$$f(r), \quad f_i(r)$$

désignant une quantité positive, lorsque les molécules s'attirent, et négative, lorsqu'elles se repoussent. Les projections algébriques de la force

$$mmf(r) \quad \text{ou} \quad mm_i f_i(r)$$

sur les axes coordonnés seront les produits de cette force par les cosinus des angles que forme le rayon vecteur r avec ces axes, et, en conséquence, si l'on fait pour abrégier

$$(2) \quad \frac{f(r)}{r} = f(r), \quad \frac{f_i(r)}{r} = f_i(r),$$

elles se réduiront, pour la force $mmf(r)$, à

$$mm_x f(r), \quad mm_y f(r), \quad mm_z f(r),$$

et, pour la force $mm_i f_i(r)$, à

$$mm_i x f_i(r), \quad mm_i y f_i(r), \quad mm_i z f_i(r).$$

Cela posé, les équations d'équilibre de la molécule m seront évidemment

$$(3) \quad \begin{cases} 0 = S[m_x f(r)] + S[m_i x f_i(r)], \\ 0 = S[m_y f(r)] + S[m_i y f_i(r)], \\ 0 = S[m_z f(r)] + S[m_i z f_i(r)]. \end{cases}$$

la lettre caractéristique S indiquant une somme de termes semblables entre eux et relatifs aux diverses molécules m du premier système, ou aux diverses molécules m_i du second système.

Concevons maintenant que les diverses molécules

$$m, \quad m, \quad \dots, \quad m_i, \quad m_i, \quad \dots$$

viennent à se mouvoir. Soient alors, au bout du temps t ,

$$\xi, \eta, \zeta$$

les déplacements de la molécule m , et

$$\xi_1, \eta_1, \zeta_1$$

les déplacements de la molécule m_1 , mesurés parallèlement aux axes coordonnés. Soient d'ailleurs

$$\xi + \Delta\xi, \quad \eta + \Delta\eta, \quad \zeta + \Delta\zeta$$

et

$$\xi_1 + \Delta\xi_1, \quad \eta_1 + \Delta\eta_1, \quad \zeta_1 + \Delta\zeta_1$$

ce que deviennent ces déplacements, lorsqu'on passe de la molécule m à la molécule m , ou de la molécule m_1 à la molécule m_1 . Les coordonnées de la molécule m , au bout du temps t , seront

$$x + \xi, \quad y + \eta, \quad z + \zeta,$$

tandis que celles de la molécule m ou m_1 , seront

$$x + x + \xi + \Delta\xi, \quad y + y + \eta + \Delta\eta, \quad z + z + \zeta + \Delta\zeta,$$

ou

$$x + x + \xi_1 + \Delta\xi_1, \quad y + y + \eta_1 + \Delta\eta_1, \quad z + z + \zeta_1 + \Delta\zeta_1.$$

Soient à cette même époque

$$r + \rho$$

la distance des molécules m , m et

$$r + \rho_1$$

la distance des molécules m , m_1 . La distance

$$r + \rho$$

offrira pour projections algébriques, sur les axes des x, y, z , les différences entre les coordonnées des molécules m , m , savoir :

$$x + \Delta\xi, \quad y + \Delta\eta, \quad z + \Delta\zeta,$$

tandis que la distance

$$r + \rho_1$$

offrira pour projections algébriques les différences entre les coordonnées des molécules m, m_i , savoir

$$x + \xi_i - \xi + \Delta\xi_i, \quad y + \eta_i - \eta + \Delta\eta_i, \quad z + \zeta_i - \zeta + \Delta\zeta_i$$

On aura en conséquence

$$(4) \begin{cases} (r + \rho)^2 = (x - \Delta\xi)^2 + (y + \Delta\eta)^2 + (z + \Delta\zeta)^2, \\ (r + \rho_i)^2 = (x + \xi_i - \xi + \Delta\xi_i)^2 + (y + \eta_i - \eta + \Delta\eta_i)^2 + (z + \zeta_i - \zeta + \Delta\zeta_i)^2. \end{cases}$$

Cela posé, pour déduire les équations du mouvement de la molécule m de ses équations d'équilibre, c'est-à-dire des formules (3), il suffira évidemment de remplacer, dans ces formules, les premiers membres par

$$\frac{d^2\xi}{dt^2}, \quad \frac{d^2\eta}{dt^2}, \quad \frac{d^2\zeta}{dt^2},$$

puis de substituer, à la distance

r

et à ses projections algébriques

$$x, \quad y, \quad z,$$

1° dans les premiers termes des seconds membres, la distance

$$r + \rho$$

et ses projections algébriques

$$x + \Delta\xi, \quad y + \Delta\eta, \quad z + \Delta\zeta;$$

2° dans les derniers termes des seconds membres, la distance

$$r + \rho_i$$

et ses projections algébriques

$$x + \xi_i - \xi + \Delta\xi_i, \quad y + \eta_i - \eta + \Delta\eta_i, \quad z + \zeta_i - \zeta + \Delta\zeta_i.$$

En opérant ainsi, on trouvera

$$(5) \begin{cases} \frac{d^2\xi}{dt^2} = \mathbf{S}[m(x + \Delta\xi) f(r + \rho)] + \mathbf{S}[m(x + \xi_i - \xi + \Delta\xi_i) f_i(r + \rho_i)], \\ \frac{d^2\eta}{dt^2} = \mathbf{S}[m(y + \Delta\eta) f(r + \rho)] + \mathbf{S}[m(y + \eta_i - \eta + \Delta\eta_i) f_i(r + \rho_i)], \\ \frac{d^2\zeta}{dt^2} = \mathbf{S}[m(z + \Delta\zeta) f(r + \rho)] + \mathbf{S}[m(z + \zeta_i - \zeta + \Delta\zeta_i) f_i(r + \rho_i)]. \end{cases}$$

On établirait avec la même facilité les équations d'équilibre ou les équations de mouvement de la molécule m . En effet, supposons que l'attraction ou la répulsion mutuelle des deux masses m , et m , ou m , et m , étant proportionnelle à ces masses et à une fonction de la distance r , soit représentée, au signe près, par

$$m, m, f_u(r)$$

pour les molécules m , et m ; elle devra être représentée par

$$m, m f_i(r)$$

pour les molécules m , et m , l'action mutuelle de m , et m étant de même nature que l'action mutuelle de m , et m . Donc, si l'on pose pour abrégier

$$(6) \quad f_u(r) = \frac{f_i(r)}{r},$$

les équations d'équilibre de la molécule m se réduiront non plus aux formules (3), mais aux suivantes :

$$(7) \quad \begin{cases} 0 = S[m, x f_u(r)] + S[m x f_i(r)], \\ 0 = S[m, y f_u(r)] + S[m x f_i(r)], \\ 0 = S[m, z f_u(r)] + S[m x f_i(r)]. \end{cases}$$

Concevons d'ailleurs qu'au bout du temps t , la distance des molécules m , m , soit représentée par

$$r + \rho_u$$

et celles de molécules m , m par

$$r + \rho.$$

On aura

$$(8) \quad \begin{cases} (r + \rho_u)^2 = (x + \Delta \xi_i)^2 + (y + \Delta \eta_i)^2 + (z + \Delta \zeta_i)^2, \\ (r + \rho)^2 = (x + \xi - \xi_i + \Delta \xi)^2 + (y + \eta - \eta_i + \Delta \eta)^2 + (z + \zeta - \zeta_i + \Delta \zeta)^2; \end{cases}$$

et les équations du mouvement de la molécule m , seront

$$(9) \quad \begin{cases} \frac{d^2 \xi_i}{dt^2} = S[m, (x + \Delta \xi_i) f_u(r + \rho_u)] + S[m (x + \xi - \xi_i + \Delta \xi) f_i(r + \rho)], \\ \frac{d^2 \eta_i}{dt^2} = S[m, (y + \Delta \eta_i) f_u(r + \rho_u)] + S[m (y + \eta - \eta_i + \Delta \eta) f_i(r + \rho)], \\ \frac{d^2 \zeta_i}{dt^2} = S[m, (z + \Delta \zeta_i) f_u(r + \rho_u)] + S[m (z + \zeta - \zeta_i + \Delta \zeta) f_i(r + \rho)]. \end{cases}$$

Si dans chacune des formules (5) on réduit le dernier terme du second membre à zéro, on retrouvera précisément les équations du mouvement d'un seul système de molécules sollicitées par des forces d'attraction et de répulsion mutuelle; et pour ramener ces équations à la forme sous laquelle je les ai présentées dans le Mémoire sur la *Dispersion de la lumière*, il suffirait d'écrire εr au lieu de φ , $\frac{f(r)}{r}$ au lieu de $f(r)$ et $r \cos \alpha$, $r \cos \xi$, $r \cos \gamma$ au lieu de x , y , z .

Les équations qui précèdent, et celles que nous en déduirons dans les paragraphes suivants, doivent comprendre, comme cas particuliers, les formules dont M. Lloyd a fait mention dans un article fort intéressant, publié sous la date du 9 janvier 1837, où l'auteur, convaincu qu'on ne pouvait résoudre complètement le problème de la propagation des ondes, sans tenir compte des actions des molécules des corps, annonce qu'il est parvenu à la solution dans le cas le plus simple, savoir lorsque les molécules de l'éther et des corps sont uniformément distribuées dans l'espace. [*Proceedings of the royal Irish Academy, for the year 1836-1837.*]

§ II. — *Équations des mouvements infiniment petits de deux systèmes de molécules qui se pénètrent mutuellement.*

Considérons, dans les deux systèmes de molécules qui se pénètrent mutuellement, un mouvement vibratoire, en vertu duquel chaque molécule s'écarte très peu de sa position initiale. Si l'on cherche les lois du mouvement, celles du moins qui subsistent quelque petite que soit l'étendue des vibrations moléculaires, alors en regardant les déplacements

$$\xi, \eta, \zeta, \xi', \eta', \zeta',$$

et leurs différences

$$\Delta \xi, \Delta \eta, \Delta \zeta, \Delta \xi', \Delta \eta', \Delta \zeta',$$

comme des quantités infiniment petites du premier ordre, on pourra négliger les carrés et les puissances supérieures, non seulement de

ces déplacements et de leurs différences, mais aussi des quantités

$$\rho \text{ et } \rho', \quad \rho \text{ et } \rho''.$$

dans les développements des expressions que renferment les formules (4), (5), (8), (9) du premier paragraphe; et l'on pourra encore supposer indifféremment que, des quatre variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

les trois premières représentent ou les coordonnées initiales de la molécule m ou m_i , ou ses coordonnées courantes qui, en vertu de l'hypothèse admise, différeront très peu des premières. Cela posé, si l'on a égard aux formules (3) du paragraphe I^{er}, les formules (4) et (5) du même paragraphe donneront

$$(1) \quad \left\{ \begin{aligned} \rho &= \frac{x \Delta \xi + y \Delta \eta + z \Delta \zeta}{r}, \\ \rho_i &= \frac{x(\xi_i - \xi + \Delta \xi_i) + y(\eta_i - \eta + \Delta \eta_i) + z(\zeta_i - \zeta + \Delta \zeta_i)}{r}, \end{aligned} \right.$$

et

$$(2) \quad \left\{ \begin{aligned} \frac{d^2 \xi}{dt^2} &= S[m f(r) \Delta \xi] + S\left[m \frac{df(r)}{dr} x \rho\right] \\ &\quad + S[m_i f_i(r) (\xi_i - \xi + \Delta \xi_i)] + S\left[m_i \frac{df_i(r)}{dr} x \rho_i\right], \\ \frac{d^2 \eta}{dt^2} &= S[m f(r) \Delta \eta] + S\left[m \frac{df(r)}{dr} y \rho\right] \\ &\quad + S[m_i f_i(r) (\eta_i - \eta + \Delta \eta_i)] + S\left[m_i \frac{df_i(r)}{dr} y \rho_i\right], \\ \frac{d^2 \zeta}{dt^2} &= S[m f(r) \Delta \zeta] + S\left[m \frac{df(r)}{dr} z \rho\right] \\ &\quad + S[m_i f_i(r) (\zeta_i - \zeta + \Delta \zeta_i)] + S\left[m_i \frac{df_i(r)}{dr} z \rho_i\right]; \end{aligned} \right.$$

ou, ce qui revient au même,

$$(3) \quad \left\{ \begin{aligned} \frac{d^2 \xi}{dt^2} &= L \xi + R \eta + Q \zeta + L_i \xi_i + R_i \eta_i + Q_i \zeta_i, \\ \frac{d^2 \eta}{dt^2} &= R \xi + M \eta + P \zeta + R_i \xi_i + M_i \eta_i + P_i \zeta_i, \\ \frac{d^2 \zeta}{dt^2} &= Q \xi + P \eta + N \zeta + Q_i \xi_i + P_i \eta_i + N_i \zeta_i, \end{aligned} \right.$$

pourvu que, z désignant une fonction quelconque des variables x, y, z et

$$\Delta z$$

l'accroissement de z dans le cas où l'on fait croître

$$x \text{ de } x, \quad y \text{ de } y, \quad z \text{ de } z,$$

on représente, à l'aide des lettres

$$\begin{aligned} &L, \quad M, \quad N, \quad P, \quad Q, \quad R, \\ &L', \quad M', \quad N', \quad P', \quad Q', \quad R', \end{aligned}$$

non pas des quantités, mais des caractéristiques déterminées par les formules

$$\begin{aligned} Lz &= S \left\{ m \left[f(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df(r)}{dr} \right] \Delta z \right\} - S \left\{ m_i \left[f_i(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right] z \right\}, & M &= \dots, & N &= \dots, \\ Pz &= S \left\{ m \frac{yz}{r} \frac{df(r)}{dr} \Delta z \right\} - S \left\{ m_i \frac{yz}{r} \frac{df_i(r)}{dr} z \right\}, & Q &= \dots, & R &= \dots, \\ L_i z &= S \left\{ m_i \left[f_i(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right] (z + \Delta z) \right\}, & M_i &= \dots, & N_i &= \dots, \\ P_i z &= S \left\{ m_i \frac{yz}{r} \frac{df_i(r)}{dr} (z + \Delta z) \right\}, & Q_i &= \dots, & R_i &= \dots \end{aligned}$$

Comme d'ailleurs ces diverses formules doivent servir à déterminer les caractéristiques

$$L, \quad M, \quad N, \quad P, \quad Q, \quad R, \quad L', \quad M', \quad N', \quad P', \quad Q', \quad R',$$

quelle que soit la fonction de x, y, z désignée par z , elles peuvent être, pour plus de simplicité, présentées sous la forme

$$\begin{aligned} (4) \quad &\left\{ \begin{aligned} L &= S \left\{ m \left[f(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df(r)}{dr} \right] \Delta \right\} - S \left\{ m_i \left[f_i(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right] \right\}, & M &= \dots, & N &= \dots, \\ P &= S \left\{ m \frac{yz}{r} \frac{df(r)}{dr} \Delta \right\} - S \left\{ m_i \frac{yz}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right\}, & Q &= \dots, & R &= \dots, \end{aligned} \right. \\ (5) \quad &\left\{ \begin{aligned} L_i &= S \left\{ m_i \left[f_i(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right] (1 + \Delta) \right\}, & M_i &= \dots, & N_i &= \dots, \\ P_i &= S \left\{ m_i \frac{yz}{r} \frac{df_i(r)}{dr} (1 + \Delta) \right\}, & Q_i &= \dots, & R_i &= \dots \end{aligned} \right. \end{aligned}$$

Enfin, si l'on désigne, à l'aide des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z, D_t$$

et de leurs puissances entières, les dérivées qu'on obtient quand on différentie une ou plusieurs fois de suite une fonction des variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

par rapport à ces mêmes variables, les équations (3) pourront s'écrire comme il suit :

$$(6) \quad \begin{cases} (L - D_t^2)\xi + R\eta + Q\zeta + L_j\xi_j + R_j\eta_j + Q_j\zeta_j = 0, \\ R\xi + (M - D_t^2)\eta + P\zeta + R_j\xi_j + M_j\eta_j + P_j\zeta_j = 0, \\ Q\xi + P\eta + (N - D_t^2)\zeta + Q_j\xi_j + P_j\eta_j + N_j\zeta_j = 0. \end{cases}$$

De même, en supposant les caractéristiques

$$L_u, M_u, N_u, P_u, Q_u, R_u, \\ {}_jL, {}_jM, {}_jN, {}_jP, {}_jQ, {}_jR,$$

déterminées par les formules

$$(7) \quad \begin{cases} L_u = S \left\{ m_j \left[f_u(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_u(r)}{dr} \right] \Delta \right\} - S \left\{ m \left[f_j(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_j(r)}{dr} \right] \right\}, & M_u = \dots & N_u = \dots \\ P_u = S \left\{ m_j \frac{yz}{r} \frac{df_u(r)}{dr} \Delta \right\} - S \left\{ m \frac{yz}{r} \frac{df_j(r)}{dr} \right\}, & & Q_u = \dots & R_u = \dots \end{cases}$$

$$(8) \quad \begin{cases} {}_jL = S \left\{ m \left[f_j(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_j(r)}{dr} \right] (1 + \Delta) \right\}, & {}_jM = \dots, & {}_jN = \dots, \\ {}_jP = S \left\{ m \frac{yz}{r} \frac{df_j(r)}{dr} (1 + \Delta) \right\}, & {}_jQ = \dots, & {}_jR = \dots, \end{cases}$$

on tirera des formules (9) du paragraphe 1^{er}, pour le cas où le mouvement est infiniment petit,

$$(9) \quad \begin{cases} {}_jL\xi + {}_jR\eta + {}_jQ\zeta + (L_u - D_t^2)\xi_j + R_u\eta_j + Q_u\zeta_j = 0, \\ {}_jR\xi + {}_jM\eta + {}_jP\zeta + R_u\xi_j + (M_u - D_t^2)\eta_j + P_u\zeta_j = 0, \\ {}_jQ\xi + {}_jP\eta + {}_jN\zeta + Q_u\xi_j + R_u\eta_j + (N_u - D_t^2)\zeta_j = 0. \end{cases}$$

On ne doit pas oublier que, dans les formules (4), (5), (7), (8), on a

$$(10) \quad f(r) = \frac{f(r)}{r}, \quad f_j(r) = \frac{f_j(r)}{r}, \quad f_u(r) = \frac{f_u(r)}{r},$$

les fonctions

$$f(r), f_1(r), f_2(r)$$

étant celles qui représentent le rapport entre l'action mutuelle de deux molécules, séparées par la distance r , et le produit de leurs masses, 1° dans le cas où les deux molécules font partie du premier des systèmes donnés; 2° dans le cas où l'une appartient au premier système et l'autre au second; 3° dans le cas où toutes deux font partie du second système.

Pour réduire les équations (6) et (9) à la forme d'équations linéaires aux différences partielles, il suffira de développer, dans les seconds membres de ces équations, les différences finies des variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \xi_1, \eta_1, \zeta_1,$$

en séries ordonnées suivant leurs dérivées des divers ordres. On y parviendra aisément à l'aide de la formule de Taylor, en vertu de laquelle on aura

$$g + \Delta g = e^{x D_x + y D_y + z D_z} g,$$

quelle que soit la fonction de

$$x, y, z,$$

désignée par g , et par conséquent

$$(11) \quad 1 + \Delta = e^{x D_x + y D_y + z D_z}, \quad \Delta = e^{x D_x + y D_y + z D_z} - 1.$$

Cela posé, dans les équations (6) et (9) ramenées à la forme d'équations aux différences partielles, les coefficients des dérivées des variables principales se réduiront toujours à des sommes dans chacune desquelles la masse m ou m_1 se trouvera multipliée sous le signe S par des puissances de x, y, z , et par une fonction de r . Ainsi, en particulier, les coefficients dont il s'agit se réduiront, dans les seconds membres des équations (6), à des sommes de l'une des formes

$$(12) \quad S[m x^n y^{n'} z^{n''} f(r)], \quad S\left[m x^n y^{n'} z^{n''} \frac{df(r)}{dr}\right],$$

$$(13) \quad S[m_1 x^n y^{n'} z^{n''} f_1(r)], \quad S\left[m_1 x^n y^{n'} z^{n''} \frac{df_1(r)}{dr}\right];$$

et, dans les seconds membres des équations (9), à des sommes de l'une des formes

$$(14) \quad S[m_i x^n y^{n'} z^{n''} f_u(r)], \quad S \left[m_i x^n y^{n'} z^{n''} \frac{df_u(r)}{dr} \right],$$

$$(15) \quad S[m x^n y^{n'} z^{n''} f_l(r)], \quad S \left[m x^n y^{n'} z^{n''} \frac{df_l(r)}{dr} \right],$$

n, n', n'' désignant des nombres entiers.

On pourra regarder la constitution du second système de molécules comme étant partout la même, si les sommes (14), (15) se réduisent à des quantités constantes, c'est-à-dire à des quantités indépendantes des coordonnées

$$x, y, z$$

de la molécule m . C'est ce qui aura lieu, par exemple, quand le second système sera un corps homogène, gazeux ou liquide ou cristallisé. Si d'ailleurs, les molécules étant dans le premier système beaucoup plus rapprochées les unes des autres que dans le second, les sommes (12) et (13) reprennent périodiquement les mêmes valeurs quand on fait croître ou décroître en progression arithmétique chacune des trois coordonnées x, y, z , et si les rapports des trois progressions arithmétiques, correspondantes aux trois coordonnées, sont très petits; alors, en vertu d'un théorème que nous avons établi ailleurs, on pourra substituer à ces mêmes sommes leurs valeurs moyennes sans qu'il en résulte d'erreur sensible dans le calcul des vibrations du système et des déplacements moléculaires. Donc alors les équations des mouvements infiniment petits des deux systèmes, c'est-à-dire les équations (6) et (9), pourront être considérées comme des équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants entre les six variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \quad \xi', \eta', \zeta',$$

et les quatre variables indépendantes

$$x, y, z, t.$$

De semblables équations sont propres à représenter, par exemple, les

mouvements infiniment petits du fluide lumineux renfermé dans un corps homogène, isophane ou non isophane, opaque ou transparent.

Comme nous venons de le dire, dans le cas où les sommes (12) et (13) reprennent périodiquement les mêmes valeurs, tandis qu'on fait croître ou décroître les coordonnées en progression arithmétique, une condition nécessaire pour qu'on puisse sans erreur sensible substituer à ces mêmes sommes leurs valeurs moyennes, c'est que les rapports des trois progressions arithmétiques correspondantes aux trois coordonnées soient très petits. Il y a plus, si l'on veut appliquer le théorème rappelé ci-dessus, et qui met cette condition en évidence, à un mouvement simple caractérisé par une exponentielle népérienne dans l'exposant de laquelle les coefficients des coordonnées soient imaginaires, on reconnaîtra que, pour rendre légitime la substitution dont il s'agit, on doit supposer très petits non seulement les rapports des trois progressions arithmétiques, mais encore les produits des sommes (12) ou (13) par l'un quelconque de ces rapports.

§ III. — *Mouvements simples.*

Les équations (6) et (9) du paragraphe précédent peuvent être traitées comme des équations linéaires à coefficients constants, non seulement dans le cas où, la constitution des deux systèmes de molécules étant partout la même, les sommes (12), (13), (14), (15) demeurent constantes, mais aussi dans le cas où, les sommes (14), (15), étant constantes, les sommes (12), (13) varient périodiquement quand on fait croître ou décroître les coordonnées en progression arithmétique, pourvu que dans ce dernier cas les produits des sommes (12) ou (13) par le rapport de l'une quelconque des trois progressions arithmétiques correspondantes aux trois coordonnées soient très petits. Seulement, on devra, dans le dernier cas, après avoir intégré les formules (6), (9), comme si toutes les sommes (12), (13), (14), (15) étaient constantes, remplacer dans les intégrales trouvées chacune de ces sommes par sa valeur moyenne. C'est ainsi que l'on obtiendra, par

exemple, les vibrations de la lumière dans un corps diaphane, en supposant que le rayon de la sphère d'activité d'une molécule du corps, c'est-à-dire au delà de laquelle cette action devient insensible et peut être négligée, soit peu considérable relativement à la longueur d'une ondulation lumineuse.

La solution de plusieurs problèmes de Physique mathématique pouvant dépendre de l'intégration des équations (6) et (9) du paragraphe précédent, considérées comme équations linéaires à coefficients constants, nous allons rechercher ici les intégrales de ces équations, en nous bornant pour l'instant aux intégrales qui représentent des mouvements simples, c'est-à-dire en supposant les déplacements effectifs ou du moins les déplacements symboliques tous proportionnels à une même exponentielle népérienne, dont l'exposant soit une fonction linéaire des coordonnées et du temps.

Lorsque les sommes (12), (13), (14), (15) du paragraphe II demeurent constantes, alors, pour satisfaire aux équations (6) et (9) du même paragraphe, il suffit de supposer les variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \quad \xi_i, \eta_i, \zeta_i$$

toutes proportionnelles à une même exponentielle népérienne dont l'exposant soit une fonction linéaire des variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

et de prendre en conséquence

$$(1) \quad \xi = A e^{ux+vy+wz-st}, \quad \eta = B e^{ux+vy+wz-st}, \quad \zeta = C e^{ux+vy+wz-st},$$

$$(2) \quad \xi_i = A_i e^{ux+vy+wz-st}, \quad \eta_i = B_i e^{ux+vy+wz-st}, \quad \zeta_i = C_i e^{ux+vy+wz-st},$$

$u, v, w, s, A, B, C, A_i, B_i, C_i$ désignant des constantes réelles ou imaginaires convenablement choisies. En effet, si l'on substitue les valeurs précédentes de

$$\xi, \eta, \zeta, \quad \xi_i, \eta_i, \zeta_i,$$

dans les équations (6) et (9) du second paragraphe, tous les termes seront divisibles par l'exponentielle

$$e^{ux+vy+wz-st}$$

et, après la division effectuée, ces équations seront réduites à d'autres de la forme

$$(3) \quad \begin{cases} (\mathcal{L} - s^2)A + \mathcal{R}B + \mathcal{Q}C + \mathcal{L}_i A_i + \mathcal{R}_i B_i + \mathcal{Q}_i C_i = 0, \\ \mathcal{R}A + (\mathcal{N} - s^2)B + \mathcal{Q}C + \mathcal{R}_i A_i + \mathcal{N}_i B_i + \mathcal{Q}_i C_i = 0, \\ \mathcal{Q}A + \mathcal{Q}B + (\mathcal{T} - s^2)C + \mathcal{Q}_i A_i + \mathcal{Q}_i B_i + \mathcal{T}_i C_i = 0; \end{cases}$$

$$(4) \quad \begin{cases} \mathcal{L}A + \mathcal{R}B + \mathcal{Q}C + (\mathcal{L}_u - s^2)A_i + \mathcal{R}_u B_i + \mathcal{Q}_u C_i = 0, \\ \mathcal{R}A + \mathcal{N}B + \mathcal{Q}C + \mathcal{R}_u A_i + (\mathcal{N}_u - s^2)B_i + \mathcal{Q}_u C_i = 0, \\ \mathcal{Q}A + \mathcal{Q}B + \mathcal{T}C + \mathcal{Q}_u A_i + \mathcal{Q}_u B_i + (\mathcal{T}_u - s^2)C_i = 0; \end{cases}$$

les valeurs des coefficients

$$\begin{aligned} \mathcal{L}, \mathcal{N}, \mathcal{T}, \mathcal{Q}, \mathcal{R}; \quad \mathcal{L}_i, \mathcal{N}_i, \mathcal{T}_i, \mathcal{Q}_i, \mathcal{R}_i; \\ \mathcal{L}_u, \mathcal{N}_u, \mathcal{T}_u, \mathcal{Q}_u, \mathcal{R}_u \end{aligned}$$

étant déterminées par les formules

$$\begin{aligned} \mathcal{L} &= \mathbf{S} \left\{ m \left[f(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df(r)}{dr} \right] (e^{ux+vy+wz} - 1) \right\} - \mathbf{S} \left\{ m_i \left[f_i(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right] \right\}, & \mathcal{N} &= \dots & \mathcal{T} &= \dots, \\ \mathcal{Q} &= \mathbf{S} \left\{ m \frac{yz}{r} \frac{df(r)}{dr} (e^{ux+vy+wz} - 1) \right\} - \mathbf{S} \left\{ m_i \frac{yz}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right\}, & \mathcal{Q}_i &= \dots, & \mathcal{R}_i &= \dots, \\ \mathcal{L}_i &= \mathbf{S} \left\{ m_i \left[f_i(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right] e^{ux+vy+wz} \right\}, & \mathcal{N}_i &= \dots, & \mathcal{T}_i &= \dots, \\ \mathcal{Q}_i &= \mathbf{S} \left\{ m_i \frac{yz}{r} \frac{df_i(r)}{dr} e^{ux+vy+wz} \right\}, & \mathcal{Q}_i &= \dots, & \mathcal{R}_i &= \dots, \\ \mathcal{L}_u &= \mathbf{S} \left\{ m \left[f_i(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right] e^{ux+vy+wz} \right\}, & \mathcal{N}_u &= \dots, & \mathcal{T}_u &= \dots, \\ \mathcal{Q}_u &= \mathbf{S} \left\{ m \frac{yz}{r} \frac{df_i(r)}{dr} e^{ux+vy+wz} \right\}, & \mathcal{Q}_u &= \dots, & \mathcal{R}_u &= \dots, \\ \mathcal{L}_u &= \mathbf{S} \left\{ m_i \left[f_u(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_u(r)}{dr} \right] (e^{ux+vy+wz} - 1) \right\} - \mathbf{S} \left\{ m \left[f_i(r) + \frac{x^2}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right] \right\}, & \mathcal{N}_u &= \dots, & \mathcal{T}_u &= \dots, \\ \mathcal{Q}_u &= \mathbf{S} \left\{ m_i \frac{yz}{r} \frac{df_u(r)}{dr} (e^{ux+vy+wz} - 1) \right\} - \mathbf{S} \left\{ m \frac{yz}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \right\}, & \mathcal{Q}_u &= \dots, & \mathcal{R}_u &= \dots, \end{aligned}$$

ou, ce qui revient au même, par les formules

$$(5) \quad \left\{ \begin{array}{lll} \mathcal{L} = \mathcal{G} + \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial u^2}, & \mathcal{M} = \mathcal{G} + \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial v^2}, & \mathcal{N} = \mathcal{G} + \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial w^2}, \\ \mathcal{Q} = \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial v \partial w}, & \mathcal{Q}' = \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial w \partial u}, & \mathcal{R} = \frac{\partial^2 \mathcal{J}}{\partial u \partial v}; \end{array} \right.$$

$$(6) \quad \left\{ \begin{array}{lll} \mathcal{L}_i = \mathcal{G}_i + \frac{\partial^2 \mathcal{J}_i}{\partial u^2}, & \mathcal{M}_i = \mathcal{G}_i + \frac{\partial^2 \mathcal{J}_i}{\partial v^2}, & \mathcal{N}_i = \mathcal{G}_i + \frac{\partial^2 \mathcal{J}_i}{\partial w^2}, \\ \mathcal{Q}_i = \frac{\partial^2 \mathcal{J}_i}{\partial u \partial v}, & \mathcal{Q}'_i = \frac{\partial^2 \mathcal{J}_i}{\partial w \partial u}, & \mathcal{R}_i = \frac{\partial^2 \mathcal{J}_i}{\partial u \partial w}; \end{array} \right.$$

$$(7) \quad \left\{ \begin{array}{lll} {}_i\mathcal{L} = {}_i\mathcal{G} + \frac{\partial^2 {}_i\mathcal{J}}{\partial u^2}, & {}_i\mathcal{M} = {}_i\mathcal{G} + \frac{\partial^2 {}_i\mathcal{J}}{\partial v^2}, & {}_i\mathcal{N} = {}_i\mathcal{G} + \frac{\partial^2 {}_i\mathcal{J}}{\partial w^2}, \\ {}_i\mathcal{Q} = \frac{\partial^2 {}_i\mathcal{J}}{\partial v \partial w}, & {}_i\mathcal{Q}' = \frac{\partial^2 {}_i\mathcal{J}}{\partial w \partial u}, & {}_i\mathcal{R} = \frac{\partial^2 {}_i\mathcal{J}}{\partial u \partial v}; \end{array} \right.$$

$$(8) \quad \left\{ \begin{array}{lll} \mathcal{L}_u = \mathcal{G}_u + \frac{\partial^2 \mathcal{J}_u}{\partial u^2}, & \mathcal{M}_u = \mathcal{G}_u + \frac{\partial^2 \mathcal{J}_u}{\partial v^2}, & \mathcal{N}_u = \mathcal{G}_u + \frac{\partial^2 \mathcal{J}_u}{\partial w^2}, \\ \mathcal{Q}_u = \frac{\partial^2 \mathcal{J}_u}{\partial v \partial w}, & \mathcal{Q}'_u = \frac{\partial^2 \mathcal{J}_u}{\partial w \partial u}, & \mathcal{R}_u = \frac{\partial^2 \mathcal{J}_u}{\partial u \partial v}; \end{array} \right.$$

les valeurs de

$$\mathcal{G}, \mathcal{J}; \mathcal{G}_i, \mathcal{J}_i; {}_i\mathcal{G}, {}_i\mathcal{J}; \mathcal{G}_u, \mathcal{J}_u$$

étant respectivement

$$(9) \quad \left\{ \begin{array}{l} \mathcal{G} = \mathbf{S}[m f(r)(e^{ux+vy+wz} - 1)] - \mathbf{S}[m_i f_i(r)], \\ \mathcal{J} = \mathbf{S}\left\{\frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left[e^{ux+vy+wz} - 1 - (ux + vy + wz) - \frac{(ux + vy + wz)^2}{2} \right] \right\} \\ \quad - \mathbf{S}\left\{\frac{m_i}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \frac{(ux + vy + wz)^2}{2}\right\}; \end{array} \right.$$

$$(10) \quad \left\{ \begin{array}{l} \mathcal{G}_i = \mathbf{S}[m_i f_i(r) e^{ux+vy+wz}], \\ \mathcal{J}_i = \mathbf{S}\left[\frac{m_i}{r} \frac{df_i(r)}{dr} e^{ux+vy+wz}\right]; \end{array} \right.$$

$$(11) \quad \left\{ \begin{array}{l} {}_i\mathcal{G} = \mathbf{S}[m f_i(r) e^{ux+vy+wz}], \\ {}_i\mathcal{J} = \mathbf{S}\left[\frac{m}{r} \frac{df_i(r)}{dr} e^{ux+vy+wz}\right]; \end{array} \right.$$

$$(12) \quad \left\{ \begin{array}{l} \mathcal{G}_u = \mathbf{S}[m_i f_u(r)(e^{ux+vy+wz} - 1)] - \mathbf{S}[m f_i(r)], \\ \mathcal{J}_u = \mathbf{S}\left\{\frac{m_i}{r} \frac{df_u(r)}{dr} \left[e^{ux+vy+wz} - 1 - (ux + vy + wz) - \frac{(ux + vy + wz)^2}{2} \right] \right\} \\ \quad - \mathbf{S}\left\{\frac{m}{r} \frac{df_i(r)}{dr} \frac{(ux + vy + wz)^2}{2}\right\}. \end{array} \right.$$

Or, lorsque les sommes (12), (13), (14), (15) du paragraphe IV demeurent constantes, on peut en dire autant des valeurs de

$$\mathcal{L}, \mathcal{M}, \mathcal{N}, \mathcal{P}, \mathcal{Q}, \mathcal{R}, \quad \mathcal{L}_i, \mathcal{M}_i, \dots,$$

que fournissent les équations (5), (6), (7), (8), jointes aux formules (9), (10), (11), (12), et qui sont développables avec l'exponentielle

$$e^{ux+vy+wz}$$

en séries ordonnées suivant les puissances ascendantes de u, v, w . Donc alors on peut satisfaire aux équations (3) et (4) par des valeurs constantes des facteurs

$$A, B, C, \quad A_i, B_i, C_i.$$

Soit maintenant

$$(13) \quad s = 0$$

l'équation du sixième degré en s^2 que produit l'élimination des facteurs

$$A, B, C, \quad A_i, B_i, C_i,$$

entre les équations (3) et (4), la valeur de s étant

$$(14) \quad s = (\mathcal{L} - s^2)(\mathcal{M} - s^2)(\mathcal{N} - s^2)(\mathcal{L}_i - s^2)(\mathcal{M}_i - s^2) - \dots$$

Si l'on prend pour s une quelconque des racines de l'équation (13), et si d'ailleurs on désigne par

$$\alpha, \beta, \gamma, \quad \alpha_i, \beta_i, \gamma_i$$

des coefficients arbitraires, on pourra présenter les équations (3) et (4) sous la forme

$$(15) \quad \begin{cases} (\mathcal{L} - s^2)A + \mathcal{R}B + \mathcal{Q}C + \mathcal{L}_i A_i + \mathcal{R}_i B_i + \mathcal{Q}_i C_i = \alpha s, \\ \mathcal{R}A + (\mathcal{M} - s^2)B + \mathcal{P}C + \mathcal{R}_i A_i + \mathcal{M}_i B_i + \mathcal{P}_i C_i = \beta s, \\ \mathcal{Q}A + \mathcal{P}B + (\mathcal{N} - s^2)C + \mathcal{Q}_i A_i + \mathcal{P}_i B_i + \mathcal{N}_i C_i = \gamma s. \end{cases}$$

$$(16) \quad \begin{cases} \mathcal{L}A + \mathcal{R}B + \mathcal{Q}C + (\mathcal{L}_i - s^2)A_i + \mathcal{R}_i B_i + \mathcal{Q}_i C_i = \alpha_i s, \\ \mathcal{R}A + \mathcal{M}B + \mathcal{P}C + \mathcal{R}_i A_i + (\mathcal{M}_i - s^2)B_i + \mathcal{P}_i C_i = \beta_i s, \\ \mathcal{Q}A + \mathcal{P}B + \mathcal{N}C + \mathcal{Q}_i A_i + \mathcal{P}_i B_i + (\mathcal{N}_i - s^2)C_i = \gamma_i s. \end{cases}$$

Or, en laissant à s une valeur indéterminée, on tirera de ces dernières

équations résolues par rapport aux facteurs A, B, C, A_i, B_i, C_i,

$$(17) \quad \begin{cases} A = \mathfrak{f} \alpha + \mathfrak{u} \delta + \mathfrak{e} \gamma + \mathfrak{f}_i \alpha_i + \mathfrak{u}_i \delta_i + \mathfrak{e}_i \gamma_i, \\ B = \mathfrak{u} \alpha + \mathfrak{m} \delta + \mathfrak{p} \gamma + \mathfrak{u}_i \alpha_i + \mathfrak{m}_i \delta_i + \mathfrak{p}_i \gamma_i, \\ C = \mathfrak{e} \alpha + \mathfrak{p} \delta + \mathfrak{u} \gamma + \mathfrak{e}_i \alpha_i + \mathfrak{p}_i \delta_i + \mathfrak{u}_i \gamma_i; \end{cases}$$

$$(18) \quad \begin{cases} A_i = \mathfrak{f} \alpha + \mathfrak{u} \delta + \mathfrak{e} \gamma + \mathfrak{f}_i \alpha_i + \mathfrak{u}_i \delta_i + \mathfrak{e}_i \gamma_i, \\ B_i = \mathfrak{u} \alpha + \mathfrak{m} \delta + \mathfrak{p} \gamma + \mathfrak{u}_i \alpha_i + \mathfrak{m}_i \delta_i + \mathfrak{p}_i \gamma_i, \\ C_i = \mathfrak{e} \alpha + \mathfrak{p} \delta + \mathfrak{u} \gamma + \mathfrak{e}_i \alpha_i + \mathfrak{p}_i \delta_i + \mathfrak{u}_i \gamma_i. \end{cases}$$

et par suite

$$(19) \quad \left\{ \begin{aligned} & \frac{A}{\mathfrak{f} \alpha + \mathfrak{u} \delta + \mathfrak{e} \gamma + \mathfrak{f}_i \alpha_i + \mathfrak{u}_i \delta_i + \mathfrak{e}_i \gamma_i} \\ &= \frac{B}{\mathfrak{u} \alpha + \mathfrak{m} \delta + \mathfrak{p} \gamma + \mathfrak{u}_i \alpha_i + \mathfrak{m}_i \delta_i + \mathfrak{p}_i \gamma_i} \\ &= \frac{C}{\mathfrak{e} \alpha + \mathfrak{p} \delta + \mathfrak{u} \gamma + \mathfrak{e}_i \alpha_i + \mathfrak{p}_i \delta_i + \mathfrak{u}_i \gamma_i} \\ &= \frac{A_i}{\mathfrak{f} \alpha + \mathfrak{u} \delta + \mathfrak{e} \gamma + \mathfrak{f}_i \alpha_i + \mathfrak{u}_i \delta_i + \mathfrak{e}_i \gamma_i} \\ &= \frac{B_i}{\mathfrak{u} \alpha + \mathfrak{m} \delta + \mathfrak{p} \gamma + \mathfrak{u}_i \alpha_i + \mathfrak{m}_i \delta_i + \mathfrak{p}_i \gamma_i} \\ &= \frac{C_i}{\mathfrak{e} \alpha + \mathfrak{p} \delta + \mathfrak{u} \gamma + \mathfrak{e}_i \alpha_i + \mathfrak{p}_i \delta_i + \mathfrak{u}_i \gamma_i}, \end{aligned} \right.$$

les nouveaux facteurs

$$\mathfrak{f}, \mathfrak{m}, \mathfrak{u}, \mathfrak{p}, \mathfrak{e}, \mathfrak{u}, \mathfrak{f}_i, \mathfrak{m}_i, \dots$$

étant des fonctions entières de s , toutes du huitième degré, à l'exception des seuls facteurs

$$\mathfrak{f}, \mathfrak{m}, \mathfrak{u}, \mathfrak{f}_i, \mathfrak{m}_i, \mathfrak{u}_i,$$

qui seront du cinquième degré par rapport à s^2 , et du dixième par rapport à s . Donc les valeurs des facteurs

$$A, B, C, A_i, B_i, C_i,$$

déterminées par les formules (17), (18), vérifieront généralement les formules (15) et (16). Donc, lorsqu'on prendra pour s une racine de l'équation (13), elles vérifieront les formules (3) et (4), quelles que soient d'ailleurs les valeurs attribuées aux constantes

$$\alpha, \delta, \gamma, \alpha_i, \delta_i, \gamma_i;$$

et celles-ci demeurant arbitraires, les valeurs des rapports

$$\frac{B}{A}, \frac{C}{A}, \quad \frac{A_i}{A}, \frac{B_i}{A}, \frac{C_i}{A},$$

propres à vérifier les formules (3) et (4), seront précisément celles que fournit la formule (19). Si l'on suppose en particulier les constantes

$$\alpha, \varepsilon, \gamma, \quad \alpha_i, \varepsilon_i, \gamma_i,$$

toutes réduites à zéro, à l'exception d'une seule, la formule (19) donnera successivement

$$(20) \quad \left\{ \begin{array}{l} \frac{A}{\mathfrak{f}} = \frac{B}{\mathfrak{u}} = \frac{C}{\mathfrak{e}} = \frac{A_i}{\mathfrak{f}_i} = \frac{B_i}{\mathfrak{u}_i} = \frac{C_i}{\mathfrak{e}_i}, \\ \frac{A}{\mathfrak{u}} = \frac{B}{\mathfrak{m}} = \frac{C}{\mathfrak{p}} = \frac{A_i}{\mathfrak{u}_i} = \frac{B_i}{\mathfrak{m}_i} = \frac{C_i}{\mathfrak{p}_i}, \\ \frac{A}{\mathfrak{e}} = \frac{B}{\mathfrak{p}} = \frac{C}{\mathfrak{u}} = \frac{A_i}{\mathfrak{e}_i} = \frac{B_i}{\mathfrak{p}_i} = \frac{C_i}{\mathfrak{u}_i}; \end{array} \right.$$

$$(21) \quad \left\{ \begin{array}{l} \frac{A}{\mathfrak{f}} = \frac{B}{\mathfrak{u}} = \frac{C}{\mathfrak{e}} = \frac{A_i}{\mathfrak{f}_i} = \frac{B_i}{\mathfrak{u}_i} = \frac{C_i}{\mathfrak{e}_i}, \\ \frac{A}{\mathfrak{u}} = \frac{B}{\mathfrak{m}} = \frac{C}{\mathfrak{p}} = \frac{A_i}{\mathfrak{u}_i} = \frac{B_i}{\mathfrak{m}_i} = \frac{C_i}{\mathfrak{p}_i}, \\ \frac{A}{\mathfrak{e}} = \frac{B}{\mathfrak{p}} = \frac{C}{\mathfrak{u}} = \frac{A_i}{\mathfrak{e}_i} = \frac{B_i}{\mathfrak{p}_i} = \frac{C_i}{\mathfrak{u}_i}. \end{array} \right.$$

Les formules (1) et (2), lorsqu'on y suppose les constantes

$$s, \quad \frac{B}{A}, \frac{C}{A}, \quad \frac{A_i}{A}, \frac{B_i}{A}, \frac{C_i}{A}$$

déterminées en fonctions de

$$u, \quad v, \quad w,$$

par l'équation (13) jointe à la formule (19), ou, ce qui revient au même, à l'une des six formules (20) et (21), représentent ce qu'on peut nommer un système d'*intégrales simples* des équations (6) et (9) du paragraphe II. Les coefficients

$$u, \quad v, \quad w,$$

dans ces intégrales simples, restent entièrement arbitraires, ainsi que

la constante A. De plus, les valeurs des diverses constantes

$$u, v, w, s, A, B, C, A_i, B_i, C_i,$$

et, par suite, les valeurs des variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \xi_i, \eta_i, \zeta_i,$$

tirées des formules (1), (2), peuvent être réelles ou imaginaires. Dans le premier cas ces variables représenteront les déplacements infiniment petits des molécules dans un mouvement infiniment petit compatible avec la constitution des deux systèmes donnés. Dans le second cas, les parties réelles des variables principales vérifieront encore les équations des mouvements infiniment petits, et ce seront évidemment ces parties réelles qui pourront être censées représenter les déplacements infiniment petits des molécules dans un mouvement de vibration compatible avec la constitution des deux systèmes. Dans l'un et l'autre cas, le mouvement infiniment petit qui correspondra aux valeurs de

$$\xi, \eta, \zeta, \xi_i, \eta_i, \zeta_i,$$

fournies par les équations (1) et (2), sera un *mouvement simple*, dans lequel ces valeurs représenteront ou les déplacements effectifs des molécules, mesurés parallèlement aux axes coordonnés, ou leurs *déplacements symboliques*, c'est-à-dire les variables imaginaires dont les déplacements effectifs sont les parties réelles. Les équations (1), (2) elles-mêmes seront les équations finies, et dans le second cas les équations finies *symboliques* du mouvement simple dont il s'agit.

Si l'on pose

$$(22) \quad u = U + v\sqrt{-1}, \quad v = V + v\sqrt{-1}, \quad w = W + w\sqrt{-1},$$

$$(23) \quad s = S + s\sqrt{-1},$$

$$(24) \quad A = a e^{\lambda\sqrt{-1}}, \quad B = b e^{\mu\sqrt{-1}}, \quad C = c e^{\nu\sqrt{-1}},$$

$$(25) \quad A_i = a_i e^{\lambda_i\sqrt{-1}}, \quad B_i = b_i e^{\mu_i\sqrt{-1}}, \quad C_i = c_i e^{\nu_i\sqrt{-1}},$$

$u, v, w, U, V, W, s, S, a, b, c, \lambda, \mu, \nu, a_i, b_i, c_i, \lambda_i, \mu_i, \nu_i$, dési-

gnant des quantités réelles, et si d'ailleurs on fait, pour abrégér,

$$(26) \quad k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}, \quad K = \sqrt{U^2 + V^2 + W^2},$$

$$(27) \quad kx = ux + vy + wz, \quad Kx = Ux + Vy + Wz,$$

les formules (1), (2) donneront

$$(28) \quad \begin{cases} \xi = a e^{kn-st} \cos(kx - st + \lambda), \\ \eta = b e^{kn-st} \cos(kx - st + \mu), \\ \zeta = c e^{kn-st} \cos(kx - st + \nu); \end{cases}$$

$$(29) \quad \begin{cases} \xi_j = a_j e^{kn-st} \cos(kx - st + \lambda_j), \\ \eta_j = b_j e^{kn-st} \cos(kx - st + \mu_j), \\ \zeta_j = c_j e^{kn-st} \cos(kx - st + \nu_j). \end{cases}$$

Comme la forme des équations (28) reste invariable, quel que soit le second système de molécules, et dans le cas même où ce second système disparaît, il en résulte qu'un mouvement simple, susceptible de se propager à travers deux systèmes moléculaires qui se pénètrent mutuellement, est, pour chacun de ces deux systèmes, de la même nature qu'un mouvement simple capable de se propager à travers un système unique, et se réduit toujours à un mouvement par ondes planes, dans lequel chaque molécule décrit une droite, un cercle, ou une ellipse. C'est d'ailleurs ce que démontrent évidemment les formules suivantes.

On tire des équations (28) :

1° Lorsque λ, μ, ν sont égaux

$$(30) \quad \frac{\xi}{a} = \frac{\eta}{b} = \frac{\zeta}{c};$$

2° Lorsque λ, μ, ν ne sont pas égaux

$$(31) \quad \begin{cases} \frac{\xi}{a} \sin(\mu - \nu) + \frac{\eta}{b} \sin(\nu - \lambda) + \frac{\zeta}{c} \sin(\lambda - \mu) = 0, \\ \left(\frac{\eta}{b}\right)^2 - 2 \frac{\eta}{b} \frac{\zeta}{c} \cos(\mu - \nu) + \left(\frac{\zeta}{c}\right)^2 = e^{2kn-2st} \sin^2(\mu - \nu). \end{cases}$$

Pareillement on tire des équations (29) :

1° Lorsque λ, μ, ν , sont égaux

$$(32) \quad \frac{\tilde{\zeta}_i}{a_i} = \frac{\eta_i}{b_i} = \frac{\zeta_i}{c_i};$$

2° Lorsque λ, μ, ν , ne sont pas égaux

$$(33) \quad \begin{cases} \frac{\tilde{\zeta}_i}{a_i} \sin(\mu_i - \nu_i) + \frac{\eta_i}{b_i} \sin(\nu_i - \lambda_i) + \frac{\zeta_i}{c_i} \sin(\lambda_i - \mu_i) = 0, \\ \left(\frac{\eta_i}{b_i}\right)^2 - 2 \frac{\eta_i}{b_i} \frac{\zeta_i}{c_i} \cos(\mu_i - \nu_i) + \left(\frac{\zeta_i}{c_i}\right)^2 = e^{2k\alpha - 2S'} \sin^2(\mu_i - \nu_i). \end{cases}$$

Donc la ligne décrite par chaque molécule du premier ou du second système est toujours une droite représentée par les formules (30) ou (32), ou bien une ellipse représentée par les formules (31) ou (33), cette ellipse pouvant se réduire à une circonférence de cercle. Le plan invariable, auquel le plan de l'ellipse reste constamment parallèle, est d'ailleurs représenté, pour le premier système de molécules, par l'équation

$$(34) \quad \frac{x}{a} \sin(\mu - \nu) + \frac{y}{b} \sin(\nu - \lambda) + \frac{z}{c} \sin(\lambda - \mu) = 0,$$

et, pour le second système de molécules, par l'équation

$$(35) \quad \frac{x}{a_i} \sin(\mu_i - \nu_i) + \frac{y}{b_i} \sin(\nu_i - \lambda_i) + \frac{z}{c_i} \sin(\lambda_i - \mu_i) = 0.$$

Ajoutons que l'aire décrite, au bout du temps t , par le rayon vecteur de l'ellipse est représentée, dans le premier système de molécules, par l'expression

$$(36) \quad \frac{S}{4S} e^{2k\alpha} (1 - e^{-2S'}) \sqrt{[b^2 c^2 \sin^2(\mu - \nu) + c^2 a^2 \sin^2(\nu - \lambda) + a^2 b^2 \sin^2(\lambda - \mu)]}$$

et, dans le second système, par l'expression

$$(37) \quad \frac{S}{4S} e^{2k\alpha} (1 - e^{-2S'}) \sqrt{[b_i^2 c_i^2 \sin^2(\mu_i - \nu_i) + c_i^2 a_i^2 \sin^2(\nu_i - \lambda_i) + a_i^2 b_i^2 \sin^2(\lambda_i - \mu_i)]}.$$

Donc le rapport entre les aires décrites par les rayons vecteurs des ellipses, que parcourent deux molécules correspondantes des deux

systèmes donnés, reste le même à tous les instants et dans tous les points de l'espace. Enfin, dans le cas particulier où S s'évanouit, c'est-à-dire où le mouvement simple est durable et persistant, chacune de ces aires croît proportionnellement au temps, puisqu'on a dans ce cas

$$\frac{1 - e^{-2St}}{2S} = t.$$

Si, en nommant

$$a, \quad b, \quad c$$

les cosinus des angles formés par un axe fixe avec les demi-axes des coordonnées positives, on nomme

$$x \quad \text{et} \quad x_1$$

les déplacements des molécules du premier et du second système, mesurés parallèlement à l'axe fixe, on aura

$$(38) \quad x = a\xi + b\eta + c\zeta, \quad x_1 = a\xi_1 + b\eta_1 + c\zeta_1,$$

et, en posant pour abrégier

$$aa \cos\lambda + bb \cos\mu + cc \cos\nu = h \cos\varpi, \quad aa \sin\lambda + bb \sin\mu + cc \sin\nu = h \sin\varpi, \\ aa_1 \cos\lambda_1 + bb_1 \cos\mu_1 + cc_1 \cos\nu_1 = h_1 \cos\varpi_1, \quad aa_1 \sin\lambda_1 + bb_1 \sin\mu_1 + cc_1 \sin\nu_1 = h_1 \sin\varpi_1,$$

on tirera des formules (28) et (29)

$$(39) \quad x = h e^{kn-St} \cos(kx - st + \varpi),$$

$$(40) \quad x_1 = h_1 e^{k_1 n - S_1 t} \cos(k_1 x_1 - s_1 t + \varpi_1).$$

En vertu de ces dernières équations, le déplacement d'une molécule mesuré parallèlement à un axe fixe quelconque, s'évanouit pour chaque système : 1° à un instant donné, dans une suite de plans équidistants parallèles au plan invariable que représente la formule $x = 0$, ou

$$(41) \quad ux + vy + wz = 0,$$

la distance entre deux plans consécutifs étant la moitié de la longueur

$$(42) \quad l = \frac{2\pi}{k};$$

2° pour une molécule donnée, à des instants séparés les uns des autres par la moitié de l'intervalle

$$(43) \quad T = \frac{2\pi}{s}.$$

Ainsi cette distance et cet intervalle, qui représentent l'épaisseur d'une onde plane, ou la *longueur d'une ondulation*, et la *durée d'une vibration moléculaire*, restent les mêmes pour les deux systèmes, comme le plan invariable auquel les plans de toutes les ondes sont parallèles. On peut en dire autant, non seulement de la quantité Ω déterminée par la formule

$$(44) \quad \Omega = \frac{s}{k} = \frac{1}{T},$$

c'est-à-dire de la vitesse de propagation des ondes planes, mais aussi de l'exponentielle

$$e^{kn-st},$$

qui représente le *module* du mouvement simple, et du binôme

$$kx - st,$$

qui en représente l'*argument*.

Observons encore qu'en vertu des formules (39) et (40), l'*amplitude* des vibrations moléculaires, mesurée parallèlement à un axe fixe donné, sera représentée, pour le premier système, par le produit

$$2h e^{kn-st}$$

et, pour le second système, par le produit

$$2h_1 e^{kn-st}.$$

Cette amplitude variera donc en général, dans le passage d'un système à l'autre, avec le *paramètre angulaire* qui correspondra au même axe fixe, et qui sera représenté par ϖ pour le premier système, par ϖ_1 pour le second. Toutefois le rapport des amplitudes calculées pour deux molécules correspondantes des deux systèmes, étant constamment égal au rapport $\frac{h_1}{h}$, restera le même partout et à tous les instants. Si K

et S se réduisent tous deux à zéro, les formules (39), (40) se réduiront à

$$(45) \quad \varkappa = h \cos(kx - st + \varpi),$$

$$(46) \quad \varkappa_i = h_i \cos(kx - st + \varpi_i),$$

et les amplitudes des vibrations moléculaires représentées par

$$2h \quad \text{et} \quad 2h_i$$

deviendront constantes. Enfin le mouvement s'éteindra dans les deux systèmes pour des valeurs infinies de t , si la constante S diffère de zéro, et pour des valeurs infinies de x , si la constante K diffère de zéro. Ajoutons que, dans cette dernière hypothèse, les amplitudes des vibrations moléculaires décroîtront en progression géométrique avec le module

$$e^{Kx - St},$$

tandis que l'on fera croître en progression arithmétique les distances au plan invariable représenté par l'équation $x = 0$, ou

$$(47) \quad Ux + Vy + Wz = 0.$$

D'après ce qu'on vient de dire, dans un mouvement simple de deux systèmes de molécules qui se pénètrent mutuellement, il existe, pour chacun de ces deux systèmes, trois plans invariables, et parallèles, le premier aux plans des courbes décrites par les diverses molécules, le second aux plans des ondes, le troisième à tout plan dans lequel se trouvent renfermées des molécules qui exécutent des vibrations de même amplitude. D'ailleurs, de ces trois plans le second reste commun, ainsi que le troisième, aux deux systèmes de molécules, mais on ne saurait, du moins en général, en dire autant du premier.

Quant aux intégrales générales des équations (6), (9), du paragraphe II, on les obtiendra sans peine à l'aide des méthodes qui feront l'objet du Mémoire suivant.



MÉMOIRE

SUR

L'INTÉGRATION DES ÉQUATIONS LINÉAIRES.

Considérations générales.

C'est de l'intégration des *équations linéaires*, et surtout des équations linéaires à *coefficients constants* que dépend la solution d'un grand nombre de problèmes de Physique mathématique. Dans ces problèmes, les variables indépendantes que renferment les équations linéaires *différentielles* ou aux *différences partielles* sont ordinairement au nombre de quatre, savoir, les coordonnées et le temps ; mais les inconnues ou *variables principales* peuvent être en nombre quelconque, et la question consiste à trouver les *valeurs générales* des variables principales quand on connaît leurs *valeurs initiales* correspondantes à un premier instant, et les valeurs initiales de leurs dérivées. Supposons, pour fixer les idées, ces valeurs initiales connues, quelles que soient les coordonnées. Alors la question pourrait à la rigueur se résoudre, pour un système d'équations différentielles linéaires et à coefficients constants, à l'aide des méthodes données par Lagrange, dans le cas même où ces équations offriraient pour seconds membres des fonctions de la variable indépendante. Car, après avoir réduit par l'élimination les variables principales à une seule, on pourrait, à l'aide de ces méthodes, exprimer la variable principale en fonction de la variable indépendante et de constantes arbitraires, puis assujettir la variable principale et ses dérivées à fournir les valeurs initiales données ; ce qui permettrait de fixer les valeurs des constantes arbi-

traies, à l'aide d'équations simultanées du premier degré. On sait d'ailleurs qu'en suivant la méthode de Lagrange on obtient, pour valeur générale de la variable principale, une fonction dans laquelle entrent avec la variable principale les racines d'une certaine équation que j'appellerai *l'équation caractéristique*, le degré de cette équation étant précisément l'ordre de l'équation différentielle qu'il s'agit d'intégrer. On peut donc dire, en un certain sens, que la méthode de Lagrange réduit l'intégration d'une équation différentielle linéaire à coefficients constants à la résolution de l'équation caractéristique. Toutefois, on doit observer : 1° que Lagrange est forcé lui-même de modifier sa méthode dans le cas où l'équation caractéristique offre des racines égales ; 2° qu'il est bien dur pour un géomètre, qui veut suivre cette méthode, de se croire obligé à introduire dans le calcul des constantes arbitraires qui doivent être éliminées plus tard, et remplacées par les valeurs initiales de la variable principale et de ses dérivées ; 3° qu'il y a même quelque inconvénient, sous le rapport de la complication des calculs, à commencer par réduire un système d'équations différentielles données à une seule, qui renferme une seule variable principale, sauf à revenir par un calcul inverse de la valeur générale de cette variable principale aux valeurs de toutes les autres. Il m'a donc paru qu'un service important à rendre non seulement aux géomètres, mais encore aux physiciens, serait de leur fournir les moyens d'exprimer immédiatement les valeurs générales des variables principales, qui doivent vérifier un système d'équations différentielles linéaires à coefficients constants, en fonction de la variable indépendante et des valeurs initiales des variables principales et de leurs dérivées, sans avoir à établir aucune distinction et à s'occuper séparément du cas où l'équation caractéristique offre deux, trois, quatre . . . racines égales. J'ai déjà fait voir, dans les *Exercices des Mathématiques*, avec quelle facilité on atteint ce but à l'aide du calcul des résidus, quand on considère une seule variable principale déterminée par une seule équation différentielle. Je vais montrer dans ce Mémoire qu'à l'aide du même calcul on peut encore arriver au même but pour un système quelconque d'équa-

tions linéaires et à coefficients constants. La simplicité de la solution est telle qu'elle ne peut manquer, ce me semble, d'être favorablement accueillie par tous ceux qui redoutent la longueur et la complication des calculs, et qui attachent quelque prix à l'élégance ainsi qu'à la généralité des formules. Il y a plus : la méthode que je propose ici peut être étendue et appliquée à l'intégration d'un système d'équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants. Pour opérer cette extension, il suffit de recourir aux principes que j'ai développés dans le XIX^e Cahier du *Journal de l'École Polytechnique*, et dans mes leçons au Collège de France. En conséquence, étant donné un système d'équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants entre les coordonnées, le temps et plusieurs variables principales, avec les fonctions qui représentent les valeurs initiales de ces variables principales et de leurs dérivées, on pourra immédiatement exprimer, au bout d'un temps quelconque, les variables principales en fonction des variables indépendantes, et des racines d'une certaine équation que je continuerai de nommer *l'équation caractéristique*. Ainsi, dans la Physique mathématique, on n'aura plus à s'occuper de rechercher séparément les intégrales qui représentent le mouvement du son, de la chaleur, les vibrations des corps élastiques, etc. La question devra être censée résolue dans tous les cas dès que l'on sera parvenu aux équations différentielles ou aux différences partielles. Seulement les intégrales obtenues seront, dans certains cas, réductibles à des formes plus simples que celles sous lesquelles elles se présentent d'abord. Mais, comme on le verra plus tard, et comme je l'ai déjà expliqué ailleurs, en traitant de l'intégration d'une seule équation linéaire, on peut établir, pour cette réduction même, des règles générales. C'est ainsi, par exemple, que l'intégrale définie sextuple, à l'aide de laquelle s'exprime la valeur générale de la variable principale d'une seule équation aux différences partielles, se réduit à une intégrale définie quadruple, dans le cas où cette équation devient homogène, ou même à une intégrale double, quand le premier membre de l'équation caractéristique est décomposable en facteurs du second

degré. On peut consulter à ce sujet, dans le *Bulletin des Sciences* d'avril 1830, l'extrait d'un Mémoire que j'avais présenté cette même année à l'Académie.

Parmi les conséquences dignes de remarque qui se déduisent de la méthode d'intégration exposée dans le présent Mémoire, je citerai la suivante :

Étant donné un système d'équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants entre les coordonnées, le temps, et plusieurs variables principales avec les valeurs initiales de ces variables principales et de leurs dérivées, on peut réduire la recherche des valeurs générales des variables principales à l'évaluation d'une intégrale définie sextuple relative à six variables auxiliaires, la fonction sous le signe \int étant proportionnelle à une exponentielle dont l'exposant est une fonction linéaire des variables indépendantes, et réciproquement proportionnelle au premier membre de l'équation caractéristique.

En appliquant la méthode développée dans le présent Mémoire aux équations à différences partielles qui représentent le mouvement des ondes, du son, de la chaleur, des corps élastiques, . . . et généralement les vibrations d'un système de molécules sollicitées par des forces d'attraction ou de répulsion mutuelle, on retrouve les intégrales connues, dont les unes ont été données par M. Poisson, et les autres par moi-même, soit dans mes anciens Mémoires, soit dans ceux que j'ai présentés récemment à l'Académie. J'ajouterai que la même méthode, appliquée aux équations différentielles contenues dans mes derniers Mémoires, fournira généralement les intégrales des mouvements infiniment petits de deux ou de plusieurs systèmes de molécules qui se pénètrent mutuellement, dans le cas où l'on regarde comme constants les coefficients renfermés dans ces équations différentielles.

§ 1^{er}. — *Intégration d'un système d'équations différentielles du premier ordre, linéaires et à coefficients constants.*

Considérons n équations différentielles du premier ordre linéaires et à coefficients constants, entre n variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

considérées comme fonctions d'une seule variable indépendante t qui pourra désigner le temps. Supposons ces équations, présentées sous une forme telle qu'elles fournissent respectivement les valeurs de

$$\frac{d\xi}{dt}, \frac{d\eta}{dt}, \frac{d\zeta}{dt}, \dots;$$

de sorte que, en faisant passer tous les termes dans les premiers membres, on les réduise à

$$(1) \quad \begin{cases} \frac{d\xi}{dt} + \rho\xi + \pi\eta + \dots = 0, \\ \frac{d\eta}{dt} + \varphi\xi + \varrho\eta + \dots = 0, \\ \dots \dots \dots \end{cases}$$

ou, ce qui revient au même, à

$$(2) \quad \begin{cases} (D_t + \rho)\xi + \pi\eta + \dots = 0, \\ \varphi\xi + (D_t + \varrho)\eta + \dots = 0, \\ \dots \dots \dots \end{cases}$$

$\rho, \pi, \dots, \varphi, \varrho, \dots$ étant des coefficients constants. On vérifiera évidemment les équations (1) ou (2) si l'on prend

$$(3) \quad \xi = A e^{st}, \quad \eta = B e^{st}, \quad \dots$$

s, A, B, \dots désignant des constantes réelles ou imaginaires, choisies de manière à vérifier les formules

$$(4) \quad \begin{cases} (s + \rho)A + \pi B + \dots = 0, \\ \varphi A + (s + \varrho)B + \dots = 0, \\ \dots \dots \dots \end{cases}$$

qu'on obtient en remplaçant, dans les équations (2), D_i par s , et

$$\xi, \eta, \dots \text{ par } A, B, \dots$$

D'ailleurs, comme l'élimination des facteurs A, B, C, \dots entre les formules (4), fournira une *équation caractéristique*

$$(5) \quad s = 0,$$

qui sera du degré n par rapport à s , la valeur de s étant

$$(6) \quad s = (s + \varrho)(s + \varrho) \dots - \varrho \kappa \varrho \dots + \dots$$

on pourra, dans les formules (3), prendre pour s une quelconque des n racines de l'équation (5). Il y a plus : comme, étant donnés, pour les variables principales, deux ou plusieurs systèmes de valeurs propres à vérifier les équations (1), on obtiendra de nouvelles intégrales de ces mêmes équations en ajoutant l'une à l'autre les diverses valeurs de chaque variable principale, il est clair qu'on vérifiera encore les équations (1) en posant

$$(7) \quad \xi = \mathcal{E} \frac{A e^{st}}{((s))}, \quad \eta = \mathcal{E} \frac{B e^{st}}{((s))}, \quad \dots,$$

pourvu que, le signe \mathcal{E} du calcul des résidus étant relatif aux diverses racines de l'équation caractéristique, on prenne pour

$$A, B, C, \dots$$

des fonctions entières de s , propres à vérifier les formules (4). Or, on obtiendra de telles valeurs, en substituant aux équations (4) les suivantes

$$(8) \quad \left\{ \begin{array}{l} (s + \varrho)A + \varrho \kappa B + \dots = \alpha s, \\ \varrho A + (s + \varrho)B + \dots = \beta s, \\ \dots \dots \dots \end{array} \right.$$

qui s'accordent avec elles, quand on prend pour s une racine de l'équation caractéristique, quelles que soient d'ailleurs les valeurs attribuées aux nouvelles constantes

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots$$

Soient en conséquence

$$(9) \quad \begin{cases} A = \mathfrak{L}\alpha + \mathfrak{M}\zeta + \dots \\ B = \mathfrak{P}\alpha + \mathfrak{Q}\zeta + \dots \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

les valeurs de A, B, C, ... tirées des formules (8), ou, ce qui revient au même, les numérateurs des fractions qui représentent les valeurs de A, B, C, ... déterminées par les formules

$$(10) \quad \begin{cases} (s + \mathfrak{L})A + \mathfrak{R}B + \dots = \alpha, \\ \mathfrak{Q}A - (s + \mathfrak{Q})B + \dots = \zeta, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

et qui offrent s pour commun dénominateur. On vérifiera les équations (1) en prenant

$$(11) \quad \xi = \int \frac{(\mathfrak{L}\alpha + \mathfrak{M}\zeta + \dots)e^{st}}{((s))}, \quad \eta = \int \frac{(\mathfrak{P}\alpha + \mathfrak{Q}\zeta + \dots)e^{st}}{((s))}, \quad \dots$$

On remarquera maintenant que, dans les formules (9), les facteurs

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \dots, \mathfrak{P}, \mathfrak{Q}, \dots,$$

considérés comme fonctions de s, sont tous du degré n - 2, à l'exception de ceux qui servent de coefficients, dans la valeur A à α , dans la valeur de B à ζ , ... c'est-à-dire à l'exception des coefficients

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{Q}, \dots,$$

qui seront du degré n - 1, et qui, étant développés suivant les puissances descendantes de s, donneront chacun pour premier terme

$$s^{n-1}.$$

D'ailleurs le développement de s offrira pour premier terme s^n ; et l'on aura, en vertu des principes du calcul des résidus : 1° en prenant pour m un nombre entier inférieur à n - 1,

$$(12) \quad \int \frac{s^m}{((s))} = 0;$$

2° en prenant $m = n - 1$,

$$(13) \quad \mathcal{L} \frac{s^{n-1}}{((s))} = 1.$$

Cela posé, on aura évidemment

$$(14) \quad \begin{cases} \mathcal{L} \frac{\mathfrak{L}}{((s))} = 1, & \mathcal{L} \frac{\mathfrak{M}}{((s))} = 0, & \dots \\ \mathcal{L} \frac{\mathfrak{P}}{((s))} = 0, & \mathcal{L} \frac{\mathfrak{Q}}{((s))} = 1, & \dots \end{cases}$$

Donc les formules (7) donneront, pour $t = 0$,

$$(15) \quad \xi = \alpha, \quad \eta = \varepsilon, \quad \dots$$

et réciproquement, si l'on veut que les variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

soient assujetties à la double condition de vérifier, quel que soit t , les équations (1), et de vérifier, pour $t = 0$, les formules (15), il suffira de prendre pour ces variables les valeurs que fournissent les formules (11).

Il est bon d'observer que si l'on désigne par

$$L, M, \dots, P, Q, \dots$$

les fonctions de la caractéristique D_t , dans lesquelles se transforment les facteurs

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \dots, \mathfrak{P}, \mathfrak{Q}, \dots$$

quand on y remplace s par cette caractéristique, les formules (11) pourront s'écrire comme il suit :

$$(16) \quad \xi = (\alpha L + \varepsilon M + \dots) \mathcal{L} \frac{e^{st}}{((s))}, \quad \eta = (\alpha P + \varepsilon Q + \dots) \mathcal{L} \frac{e^{st}}{((s))}, \quad \dots$$

Donc, si l'on pose, pour abrégé,

$$(17) \quad \Theta = \mathcal{L} \frac{e^{st}}{((s))},$$

on aura simplement

$$(18) \quad \xi = (\alpha L + \varepsilon M + \dots) \Theta, \quad \eta = (\alpha P + \varepsilon Q + \dots) \Theta, \quad \dots$$

Si l'on représente par

$$\nabla$$

ce que devient s , quand on y remplace la lettre s par la caractéristique D_t , la fonction Θ déterminée par la formule (17) ne sera évidemment autre chose qu'une nouvelle variable principale assujettie : 1° à vérifier, quel que soit t , l'équation différentielle de l'ordre n ,

$$(19) \quad \nabla\Theta = 0;$$

2° à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$(20) \quad \Theta = 0, \quad \frac{d\Theta}{dt} = 0, \quad \dots, \quad \frac{d^{n-2}\Theta}{dt^{n-2}} = 0, \quad \frac{d^{n-1}\Theta}{dt^{n-1}} = 1.$$

Cette fonction est ce que nous appellerons la *fonction principale*. Quant aux valeurs de

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta,$$

déterminées par les formules (18), elles ne différeront pas de celles que l'on déduirait par élimination des équations différentielles

$$(21) \quad \begin{cases} (D_t + L)\xi + M\eta + \dots = z\nabla\Theta. \\ P\xi + (D_t + Q)\eta + \dots = \delta\nabla\Theta. \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

en opérant comme si D_t et ∇ étaient de véritables quantités. D'ailleurs, pour obtenir les formules (21), il suffira d'égaliser le premier membre de chacune des équations différentielles données, non plus à zéro, mais au produit de $\nabla\Theta$ par ce que devient ce premier membre, quand on remplace les variables principales

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta, \quad \dots$$

par zéro, et leurs dérivées par les valeurs initiales

$$\alpha, \quad \delta, \quad \gamma, \quad \dots$$

de ces variables principales ; en d'autres termes, il suffira de remplacer, dans les équations différentielles données, les dérivées

$$D_t\xi, \quad D_t\eta, \quad \dots$$

par les différences

$$D_t \xi = \alpha \nabla \Theta, \quad D_t \eta = \beta \nabla \Theta, \quad \dots$$

Enfin, il est aisé de s'assurer que, pour passer des équations différentielles données à des équations intégrales qui fournissent immédiatement les valeurs générales de ξ, η, ζ, \dots , on devra suivre encore la règle que nous venons d'indiquer, dans le cas même où les équations données, étant linéaires du premier ordre et à coefficients constants, ne seraient pas ramenées primitivement à la forme sous laquelle se présentent les équations (1) ou (2). On peut donc énoncer la proposition suivante :

THÉORÈME. — *Supposons que les n variables principales*

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

soient assujetties : 1^o à vérifier n équations différentielles linéaires du premier ordre à coefficients constants, c'est-à-dire n équations dont les premiers membres soient des fonctions linéaires de ces variables principales et de leurs dérivées

$$\frac{d\xi}{dt}, \quad \frac{d\eta}{dt}, \quad \frac{d\zeta}{dt}, \quad \dots$$

prises par rapport à la variable indépendante t , les seconds membres étant nuls ; 2^o à vérifier, pour une valeur nulle de t , les équations de condition

$$\xi = \alpha, \quad \eta = \beta, \quad \zeta = \gamma, \quad \dots$$

Pour obtenir les valeurs générales de

$$\xi, \eta, \zeta, \dots,$$

on écrira les dérivées

$$\frac{d\xi}{dt}, \quad \frac{d\eta}{dt}, \quad \frac{d\zeta}{dt}, \quad \dots,$$

sous les formes

$$D_t \xi, \quad D_t \eta, \quad D_t \zeta, \quad \dots;$$

puis on recherchera l'équation

$$\nabla = 0.$$

qui résulterait de l'élimination des variables principales ξ, η, ζ, \dots entre les équations différentielles données si l'on considérait D_t comme désignant une quantité véritable ; et à cette équation $\nabla = 0$, dont le premier membre ∇ sera une fonction de D_t , du degré n , qui pourra être choisie de manière à offrir pour premier terme D_t^n , on substituera la formule

$$\nabla\Theta = 0,$$

que l'on regardera comme une équation différentielle de l'ordre n entre la variable indépendante t , et la fonction principale Θ . Enfin on déterminera cette fonction principale de telle sorte que, pour $t = 0$, elle s'évanouisse avec ses dérivées d'un ordre inférieur à $n - 1$, la dérivée de l'ordre $n - 1$ se réduisant à l'unité ; et l'on égalera le premier membre de chacune des équations différentielles données, non plus à zéro, mais au produit de $\nabla\Theta$ par ce que devient ce premier membre quand on y remplace les variables principales ξ, η, ζ, \dots par zéro, et leurs dérivées

$$\frac{d\xi}{dt}, \quad \frac{d\eta}{dt}, \quad \frac{d\zeta}{dt}, \quad \dots$$

par les valeurs initiales

$$\alpha, \quad \beta, \quad \gamma, \quad \dots$$

de ces mêmes variables. Les nouvelles équations différentielles ainsi formées, étant résolues par rapport à

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta, \quad \dots,$$

comme si D_t désignait une quantité véritable, fourniront immédiatement les valeurs générales de ξ, η, ζ, \dots exprimées au moyen de la fonction principale et de ses dérivées relatives à t .

Ce théorème, qui ramène simplement l'intégration d'un système d'équations différentielles linéaires, à coefficients constants et du premier ordre, à la recherche de la fonction principale, devient surtout utile dans l'intégration des équations aux différences partielles, comme nous le verrons plus tard. Il est d'ailleurs facile de l'établir directement et de s'assurer qu'il fournit pour les variables principales

ξ, η, ζ, \dots des valeurs qui satisfont à toutes les conditions requises. En effet, dire que les valeurs de

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

données par les formules (18), sont celles que l'on tire des équations (21), quand on opère comme si D_t était une quantité véritable, c'est dire que l'on a

$$\begin{aligned} (D_t + \varrho)(\alpha L + \varepsilon M + \dots) + \mathfrak{R}(\alpha P + \varepsilon Q + \dots) + \dots &= \alpha \nabla, \\ \mathfrak{A}(\alpha L + \varepsilon M + \dots) + (D_t + \varrho)(\alpha P + \varepsilon Q + \dots) + \dots &= \varepsilon \nabla, \\ \dots\dots\dots & \dots\dots\dots \end{aligned}$$

quels que soient $\alpha, \varepsilon, \dots$; en d'autres termes, c'est dire que l'on a identiquement

$$(22) \quad \left\{ \begin{array}{ll} (D_t + \varrho)L + \mathfrak{R}P + \dots = \nabla, & (D_t + \varrho)M + \mathfrak{R}Q + \dots = 0, \quad \dots, \\ \mathfrak{A}L + (D_t + \varrho)P + \dots = 0, & \mathfrak{A}M + (D_t + \varrho)Q + \dots = \nabla, \quad \dots, \\ \dots\dots\dots & \dots\dots\dots \end{array} \right.$$

Or il est clair qu'en vertu des formules (19) et (22) on vérifiera les équations (2), si l'on y substitue les valeurs ξ, η, ζ, \dots fournies par les équations (18). De plus, ∇ étant une fonction entière de D_t choisie de manière que dans cette fonction la plus haute puissance de D_t , savoir D_t^n , offre pour coefficient l'unité; si l'on regarde D_t comme une quantité véritable, on aura, pour des valeurs infiniment grandes de cette quantité,

$$\frac{\nabla}{D_t^n} = 1,$$

et par suite, en vertu des formules (22) divisées par D_t^n ,

$$\begin{aligned} \frac{L}{D_t^{n-1}} = 1, & \quad \frac{M}{D_t^{n-1}} = 0, & \quad \dots, \\ \frac{P}{D_t^{n-1}} = 0, & \quad \frac{Q}{D_t^{n-1}} = 1, & \quad \dots, \\ \dots\dots\dots & \quad \dots\dots\dots & \quad \dots \end{aligned}$$

Donc parmi ces fonctions entières de D_t désignées par

$$L, M, \dots, P, Q, \dots$$

les unes, savoir

$$L, Q, \dots,$$

seront du degré $n - 1$ et offriront D_t^{n-1} pour premier terme, tandis que les autres seront d'un degré inférieur à $n - 1$. Donc, en vertu des formules (20), on aura, pour $t = 0$,

$$\begin{array}{lll} L\Theta = 1, & M\Theta = 0, & \dots \\ P\Theta = 0, & Q\Theta = 1, & \dots \\ \dots\dots\dots & \dots\dots\dots & \dots \end{array}$$

D_t étant considéré non plus comme une quantité, mais comme une caractéristique, et les valeurs de

$$\xi, \eta, \zeta, \dots,$$

fournies par les équations (18), vérifieront les conditions (15).

§ II. — *Intégration d'un système d'équations différentielles du premier ordre, linéaires et à coefficients constants, dans le cas où les seconds membres, au lieu de se réduire à zéro, deviennent des fonctions de la variable indépendante.*

Supposons que, dans les équations (1) du paragraphe I^{er}, les seconds membres, d'abord nuls, se transforment en diverses fonctions

$$X, Y, Z, \dots$$

de la variable indépendante t , en sorte que ces équations deviennent respectivement

$$(1) \quad \begin{cases} \frac{d\xi}{dt} + \rho\xi + \rho\eta + \dots = X, \\ \frac{d\eta}{dt} + \rho\xi + \rho\eta + \dots = Y, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

ou, ce qui revient au même,

$$(2) \quad \begin{cases} (D_t + \rho)\xi + \rho\eta + \dots = X, \\ \rho\xi + (D_t + \rho)\eta + \dots = Y, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

Si l'on veut obtenir des valeurs des variables principales qui aient la double propriété de vérifier ces nouvelles équations, et de s'évanouir pour $t = 0$, il suffira évidemment de remplacer, dans les formules (11) du paragraphe précédent, les constantes

$$\alpha, \zeta, \dots$$

par les intégrales

$$\int_0^t X e^{-st} dt, \quad \int_0^t Y e^{-st} dt, \quad \dots$$

En effet, on opérant ainsi et désignant par

$$\mathcal{X}, \mathcal{Y}, \dots$$

ce que deviennent

$$X, Y, \dots$$

quand on y remplace la variable indépendante t par une variable auxiliaire τ , on trouvera

$$(3) \quad \left\{ \begin{aligned} \xi &= \mathcal{E} \int_0^t \frac{(\mathfrak{L}\mathcal{X} + \mathfrak{M}\mathcal{Y} + \dots) e^{s(t-\tau)} d\tau}{((s))}, \\ \eta &= \mathcal{E} \int_0^t \frac{(\mathfrak{P}\mathcal{X} + \mathfrak{Q}\mathcal{Y} + \dots) e^{s(t-\tau)} d\tau}{((s))}, \\ &\dots \end{aligned} \right.$$

Or il est clair : 1° que les valeurs précédentes des variables principales s'évanouissent pour $t = 0$; 2° qu'elles vérifieront les équations (1), en vertu des formules (14) du paragraphe 1^{er}, si l'on a identiquement

$$(4) \quad \left\{ \begin{aligned} (s + \mathfrak{L})(\mathfrak{L}\mathcal{X} + \mathfrak{M}\mathcal{Y} + \dots) + \mathfrak{M}(\mathfrak{P}\mathcal{X} + \mathfrak{Q}\mathcal{Y} + \dots) + \dots &= 0, \\ \mathfrak{Q}(\mathfrak{L}\mathcal{X} + \mathfrak{M}\mathcal{Y} + \dots) + (s + \mathfrak{Q})(\mathfrak{P}\mathcal{X} + \mathfrak{Q}\mathcal{Y} + \dots) + \dots &= 0, \\ \dots \end{aligned} \right.$$

D'ailleurs ces dernières équations seront effectivement identiques, attendu que les valeurs de A, B, C, ... fournies par les équations (9) du paragraphe 1^{er}, vérifient les formules (4) du même paragraphe, indépendamment des valeurs attribuées aux facteurs α, ζ, \dots et par conséquent dans le cas même où l'on remplacerait

$$\alpha, \zeta, \dots, \quad \text{par} \quad \mathcal{X}, \mathcal{Y}, \dots$$

Si maintenant on veut obtenir pour les variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots,$$

des valeurs qui aient la double propriété de vérifier, quel que soit t , les équations (1), et de se réduire aux constantes

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots$$

pour $t = 0$, il suffira évidemment d'ajouter les valeurs ξ, η, \dots , fournies par les équations (3), à celles que donnent les formules (11) du paragraphe 1^{er}. On trouvera ainsi

$$(5) \left\{ \begin{aligned} \xi &= \mathcal{L} \frac{(\mathfrak{L}\alpha + \mathfrak{M}\beta + \dots)e^{st}}{((s))} + \mathcal{L} \frac{\int_0^t (\mathfrak{L}\mathfrak{X} + \mathfrak{M}\mathfrak{Y} + \dots)e^{s(t-\tau)} d\tau}{((s))}, \\ \eta &= \mathcal{L} \frac{(\mathfrak{P}\alpha + \mathfrak{Q}\beta + \dots)e^{st}}{((s))} + \mathcal{L} \frac{\int_0^t (\mathfrak{P}\mathfrak{X} + \mathfrak{Q}\mathfrak{Y} + \dots)e^{s(t-\tau)} d\tau}{((s))}, \\ &\dots \end{aligned} \right.$$

Il y a plus : si l'on nomme Θ la fonction principale déterminée par la formule

$$(6) \quad \Theta = \mathcal{L} \frac{e^{st}}{((s))},$$

et $\tilde{\Theta}$ ce que devient cette fonction quand on y remplace la variable indépendante t par la différence $t - \tau$, en sorte qu'on ait

$$(7) \quad \tilde{\Theta} = \mathcal{L} \frac{e^{s(t-\tau)}}{((s))};$$

si d'ailleurs, comme dans le paragraphe 1^{er}, on désigne par

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \dots, \mathfrak{P}, \mathfrak{Q}, \dots$$

les fonctions de D_t dans lesquelles se transforment les facteurs

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \dots, \mathfrak{P}, \tilde{\mathfrak{Q}}, \dots$$

quand on y remplace s par D_t , les formules (5) donneront simplement

$$(8) \quad \left\{ \begin{array}{l} \xi = (\alpha L + \varepsilon M + \dots)\Theta + \int_0^t (\mathcal{X}L + \mathcal{Y}M + \dots)\Theta d\tau, \\ \eta = (\alpha P + \varepsilon Q + \dots)\Theta + \int_0^t (\mathcal{X}P + \mathcal{Y}Q + \dots)\Theta d\tau, \\ \dots \end{array} \right.$$

D'autre part, si l'on fait pour abrégé

$$(9) \quad \Xi = (\mathcal{X}L + \mathcal{Y}M + \dots)\Theta, \quad \Pi = (\mathcal{X}P + \mathcal{Y}Q + \dots)\Theta, \quad \dots$$

Ξ, Π, \dots représenteront de nouvelles variables assujetties : 1° à vérifier, quel que soit t , les formules

$$(10) \quad \left\{ \begin{array}{l} (D_t + \mathcal{L})\Xi + \mathcal{M}\Pi + \dots = 0, \\ \mathcal{N}\Xi + (D_t + \mathcal{Q})\Pi + \dots = 0, \\ \dots \end{array} \right.$$

2° à vérifier, pour $t - \tau = 0$, ou, ce qui revient au même, pour $\tau = t$, les conditions

$$(11) \quad \Xi = \mathcal{X} = X, \quad \Pi = \mathcal{Y} = Y, \quad \dots;$$

et les intégrales

$$\int_0^t \Xi d\tau, \quad \int_0^t \Pi d\tau, \quad \dots$$

désigneront évidemment les valeurs de ξ, η, \dots correspondant au cas particulier où l'on aurait

$$\alpha = 0, \quad \varepsilon = 0, \quad \dots$$

Cela posé, on déduira immédiatement des formules (8) la proposition suivante :

THÉORÈME. — *Supposons que les n variables principales*

$$\xi, \eta, \dots$$

soient assujetties : 1° à vérifier n équations différentielles dont les premiers membres se réduisent à des fonctions linéaires de ces variables et de l'une

des dérivées

$$\frac{d\zeta}{dt}, \quad \frac{d\eta}{dt}, \quad \dots,$$

le coefficient de cette dérivée étant l'unité, et les seconds membres étant des fonctions

$$X, \quad Y, \quad \dots$$

de la variable indépendante t ; 2° à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$\zeta = \alpha, \quad \eta = \varepsilon, \quad \dots$$

Pour obtenir les valeurs générales de

$$\zeta, \quad \eta, \quad \dots$$

il suffira d'ajouter à celles que l'on obtiendrait si

$$X, \quad Y, \quad \dots$$

se réduisaient à zéro, les valeurs de ζ, η, \dots correspondant au cas particulier où l'on aurait

$$\alpha = 0, \quad \varepsilon = 0, \quad \dots;$$

ces dernières seront d'ailleurs de la forme

$$(12) \quad \zeta = \int_0^t \Xi d\tau, \quad \eta = \int_0^t \Pi d\tau, \quad \dots$$

Ξ, Π, \dots étant ce que deviennent les valeurs de ζ, η, \dots relatives à des valeurs nulles de X, Y, \dots quand on y remplace

$$t \quad \text{par} \quad t - \tau,$$

et

$$\alpha, \quad \varepsilon, \quad \dots$$

par les quantités

$$\alpha', \quad \varepsilon', \quad \dots$$

dans lesquelles se transforment

$$X, \quad Y, \quad \dots$$

en vertu de la substitution de τ à t .

Au reste, pour établir directement ce nouveau théorème, il suffit de

montrer que les valeurs de

$$\xi, \eta, \dots,$$

fournies par les équations (12), non seulement s'évanouissent, comme on le reconnaît à la première vue, pour $t = 0$, mais encore vérifient les équations (1) ou (2). Or effectivement ces valeurs, substituées dans les équations (1) ou (2), les réduiront, en vertu des formules (11), aux suivantes .

$$\begin{aligned} X + \int_0^t [D_t + \mathcal{P}] \Xi + \mathcal{R} H + \dots] d\tau &= X, \\ Y + \int_0^t [\mathcal{Q} \Xi + (D_t + \mathcal{Q}) H + \dots] d\tau &= Y, \\ \dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots\dots & \end{aligned}$$

et ces dernières seront identiques, eu égard aux équations (10).

§ III. — *Intégration d'un système d'équations différentielles linéaires et à coefficients constants d'un ordre quelconque, le second membre de chaque équation pouvant être ou zéro, ou une fonction de la variable indépendante.*

Supposons que les équations différentielles données, étant par rapport à une ou plusieurs des variables principales

$$\xi, \eta, \dots$$

d'un ordre supérieur au premier, contiennent avec ces variables principales les dérivées de ξ , de η, \dots relatives à t , et dont l'ordre ne surpasse pas n' pour la variable ξ , n'' pour la variable de η, \dots ; supposons d'ailleurs que ces équations soient linéaires et à coefficients constants, les seconds membres pouvant être des fonctions de la variable indépendante t . Les premiers membres, dans le cas le plus général, seront des fonctions linéaires, à coefficients constants, des quantités

$$\begin{aligned} \xi, \quad \xi' &= \frac{d\xi}{dt}, \quad \xi'' = \frac{d^2\xi}{dt^2}, \quad \dots, \quad \xi^{(n')} = \frac{d^{n'}\xi}{dt^{n'}}, \\ \eta, \quad \eta' &= \frac{d\eta}{dt}, \quad \eta'' = \frac{d^2\eta}{dt^2}, \quad \dots, \quad \eta^{(n'')} = \frac{d^{n''}\eta}{dt^{n''}}, \\ \dots & \dots\dots\dots \dots\dots\dots \dots\dots\dots \dots\dots\dots \end{aligned}$$

et les variables principales

$$\xi, \eta, \dots$$

pourront être complètement déterminées si on les assujettit : 1° à vérifier les équations différentielles données, quel que soit t ; 2° à vérifier, pour $t = 0$, des conditions de la forme

$$(1) \quad \begin{cases} \xi = \alpha, & \xi' = \alpha', & \dots, & \xi^{(n'-1)} = \alpha^{(n'-1)}; \\ \eta = \beta, & \eta' = \beta', & \dots, & \eta^{(n''-1)} = \beta^{(n''-1)}; \\ \dots\dots\dots & \dots\dots\dots, & \dots, & \dots\dots\dots\dots\dots\dots \end{cases}$$

$\alpha, \alpha', \dots, \alpha^{(n'-1)}$; $\beta, \beta', \dots, \beta^{(n''-1)}$; ... désignant des constantes arbitraires dont le nombre n sera

$$(2) \quad n' + n'' + \dots = n.$$

Cela posé, les équations différentielles données pourront être considérées comme établissant entre les variables

$$\xi, \xi', \dots, \xi^{(n'-1)}, \xi^{(n')}; \quad \eta, \eta', \dots, \eta^{(n''-1)}, \eta^{(n'')}; \quad \dots$$

des relations en vertu desquelles les dérivées des ordres les plus élevés, savoir

$$\xi^{(n')}, \eta^{(n'')}, \dots,$$

s'exprimeront à l'aide des dérivées d'ordres inférieurs

$$\xi, \xi', \dots, \xi^{(n'-1)}; \quad \eta, \eta', \dots, \eta^{(n''-1)}; \quad \dots;$$

et, pour ramener le système des équations différentielles données à un système d'équations différentielles du premier ordre, il suffira de les remplacer par les suivantes :

$$(3) \quad \begin{cases} D_t \xi - \xi' = 0, & D_t \xi' - \xi'' = 0, & \dots, & D_t \xi^{(n'-1)} - \xi^{(n')} = 0, \\ D_t \eta - \eta' = 0, & D_t \eta' - \eta'' = 0, & \dots, & D_t \eta^{(n''-1)} - \eta^{(n'')} = 0, \\ \dots\dots\dots & \dots\dots\dots & \dots & \dots\dots\dots \end{cases}$$

en prenant pour inconnues ou variables principales les n dérivées d'ordres inférieurs, savoir

$$\xi, \xi', \dots, \xi^{(n'-1)}; \quad \eta, \eta', \dots, \eta^{(n''-1)}; \quad \dots \quad \}$$

et supposant, comme on vient de le dire, les dérivées d'ordres supérieurs, savoir

$$\xi^{(n)}, \eta^{(n)}, \dots,$$

exprimées en fonction des autres et de la variable t par le moyen des équations données. Or, si les seconds membres des équations données s'évanouissent, les valeurs qu'elles fourniront pour

$$\xi^{(n)}, \eta^{(n)}, \dots$$

se réduiront à des fonctions linéaires de

$$\xi, \xi', \dots, \xi^{(n-1)}; \quad \eta, \eta', \dots, \eta^{(n-1)}; \quad \dots;$$

et si, après avoir substitué ces valeurs dans les équations (3), on veut intégrer ces dernières équations, on devra, suivant ce qu'on a vu dans le paragraphe I^{er}, opérer de la manière suivante :

1^o On éliminera les variables

$$\xi, \xi', \dots, \xi^{(n-1)}; \quad \eta, \eta', \dots, \eta^{(n-1)}; \quad \dots$$

entre les équations (3), ou, ce qui revient au même, on éliminera les seules variables

$$\xi, \eta, \dots$$

entre les équations différentielles données, en opérant comme si D_t désignait une quantité véritable ; et, après avoir ainsi trouvé une équation résultante

$$\nabla = 0, \quad \text{r.}$$

dont le premier membre ∇ sera une fonction entière de D_t du degré n , on assujettira la *fonction principale* Θ à la double condition de vérifier, quel que soit t , l'équation différentielle de l'ordre n ,

$$(4) \quad \nabla \Theta = 0.$$

et de vérifier, pour $t = 0$, les formules

$$(5) \quad \Theta = 0, \quad D_t \Theta = 0, \quad D_t^2 \Theta = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n-2} \Theta = 0, \quad D_t^{n-1} \Theta = 1.$$

Pour satisfaire à cette double condition, il suffira de prendre

$$(6) \quad \Theta = \mathcal{E} \frac{e^{st}}{((s))},$$

s désignant la variable auxiliaire à laquelle le signe \mathcal{E} se rapporte, et s la fonction de s en laquelle ∇ se transforme, quand on y remplace D_t par s .

2° Après avoir substitué dans les équations (3) les valeurs de

$$\xi^{(n')}, \quad \eta^{(n'')}, \quad \dots$$

exprimées en fonctions linéaires des inconnues ou variables principales

$$\begin{aligned} \xi, \quad \xi', \quad \dots, \quad \xi^{(n'-1)}; \\ \eta, \quad \eta', \quad \dots, \quad \eta^{(n''-1)}; \\ \dots, \quad \dots, \quad \dots, \quad \dots, \end{aligned}$$

on y remplacera les dérivées de ces variables, savoir

$$\begin{aligned} D_t \xi, \quad D_t \xi', \quad \dots, \quad D_t \xi^{(n'-1)}, \\ D_t \eta, \quad D_t \eta', \quad \dots, \quad D_t \eta^{(n''-1)}, \\ \dots, \quad \dots, \quad \dots, \quad \dots, \end{aligned}$$

par les différences

$$\begin{aligned} D_t \xi - \alpha \nabla \Theta, \quad D_t \xi' - \alpha' \nabla \Theta, \quad \dots, \quad D_t \xi^{(n'-1)} - \alpha^{(n'-1)} \nabla \Theta; \\ D_t \eta - \beta \nabla \Theta, \quad D_t \eta' - \beta' \nabla \Theta, \quad \dots, \quad D_t \eta^{(n''-1)} - \beta^{(n''-1)} \nabla \Theta. \\ \dots, \quad \dots, \quad \dots, \quad \dots, \end{aligned}$$

puis on résoudra, par rapport à

$$\xi, \quad \xi', \quad \dots, \quad \xi^{(n'-1)}; \quad \eta, \quad \eta', \quad \dots, \quad \eta^{(n''-1)}; \quad \dots$$

les nouvelles équations ainsi obtenues, en opérant comme si D_t était une quantité véritable. D'ailleurs, les remplacements dont il est ici question transformeront les équations (3) en celles qui suivent :

$$(7) \quad \left\{ \begin{aligned} D_t \xi - \xi' &= \alpha \nabla \Theta, & D_t \xi' - \xi'' &= \alpha' \nabla \Theta, & \dots, & D_t \xi^{(n'-1)} - \xi^{(n')} &= \alpha^{(n'-1)} \nabla \Theta, \\ D_t \eta - \eta' &= \beta \nabla \Theta, & D_t \eta' - \eta'' &= \beta' \nabla \Theta, & \dots, & D_t \eta^{(n''-1)} - \eta^{(n'')} &= \beta^{(n''-1)} \nabla \Theta. \\ \dots & \dots & \dots & \dots & \dots & \dots & \dots \end{aligned} \right.$$

et l'on tire immédiatement des formules (7)

$$(8) \quad \left\{ \begin{array}{l} \xi' = D_t \xi - \alpha \nabla \Theta, \quad \xi'' = D_t^2 \xi - (\alpha' + \alpha D_t) \nabla \Theta, \quad \dots, \\ \xi^{(n')} = D_t^{n'} \xi - (\alpha^{(n'-1)} + \dots + \alpha' D_t^{n'-2} + \alpha D_t^{n'-1}) \nabla \Theta; \\ \eta' = D_t \eta - \varepsilon \nabla \Theta, \quad \eta'' = D_t^2 \eta - (\varepsilon' + \varepsilon D_t) \nabla \Theta, \quad \dots, \\ \eta^{(n'')} = D_t^{n''} \eta - (\varepsilon^{(n''-1)} + \dots + \varepsilon' D_t^{n''-2} + \varepsilon D_t^{n''-1}) \nabla \Theta; \\ \dots \dots \dots \end{array} \right.$$

Done, pour intégrer, dans l'hypothèse admise, les équations différentielles données, il suffira de les considérer comme établissant des relations entre les quantités

$$\xi, \xi', \xi'', \dots, \xi^{(n')}; \quad \eta, \eta', \eta'', \dots, \eta^{(n'')}; \quad \dots;$$

puis d'y substituer les valeurs de

$$\xi', \xi'', \dots, \xi^{(n')}; \quad \eta', \eta'', \dots, \eta^{(n'')}; \quad \dots$$

fournies par les équations (8), et de les résoudre ensuite par rapport aux variables principales

$$\xi, \eta, \dots,$$

en opérant comme si D_t était une quantité véritable. Cette règle très simple fournira immédiatement les intégrales générales d'un système d'équations différentielles linéaires et à coefficients constants d'un ordre quelconque, lorsque les seconds membres de ces équations se réduiront à zéro.

Si les seconds membres des équations différentielles données étaient supposés, non plus égaux à zéro, mais fonctions de la variable indépendante t , il faudrait, aux valeurs de

$$\xi, \eta, \dots$$

obtenues comme on vient de le dire, ajouter des accroissements représentés par des intégrales définies de la forme

$$\int_0^t \Xi d\tau, \quad \int_0^t \mathbb{H} d\tau, \quad \dots$$

Soient d'ailleurs, dans cette seconde hypothèse,

$$X, Y, \dots$$

les valeurs de

$$\zeta^{(n)} = \frac{d^n \zeta}{dt^n}, \quad \eta^{(n)} = \frac{d^n \eta}{dt^n}, \quad \dots$$

que fournissent les équations données quand on y remplace

$$\zeta, \zeta', \dots, \zeta^{(n-1)}; \quad \eta, \eta', \dots, \eta^{(n-1)}; \quad \dots$$

ou, ce qui revient au même,

$$\zeta, \frac{d\zeta}{dt}, \dots, \frac{d^{n-1}\zeta}{dt^{n-1}}; \quad \eta, \eta', \dots, \frac{d^{n-1}\eta}{dt^{n-1}}; \quad \dots,$$

par zéro ; et nommons

$$\mathfrak{X}, \mathfrak{Y}, \dots$$

les fonctions de τ , dans lesquelles se changent

$$X, Y, \dots,$$

quand on y remplace la variable indépendante t par la variable auxiliaire τ . Pour obtenir les valeurs de

$$\Xi, \mathfrak{H}, \dots,$$

il suffira, d'après ce qui a été dit dans le paragraphe II, de chercher ce que deviennent les valeurs générales de

$$\zeta, \eta, \dots,$$

relatives à la première hypothèse, quand on y remplace

$$t \text{ par } t - \tau$$

et

$$\alpha, \alpha', \dots, \alpha^{(n-2)}, \alpha^{(n-1)}; \quad \varepsilon, \varepsilon', \dots, \varepsilon^{(n-2)}, \varepsilon^{(n-1)}; \quad \dots$$

par

$$0, 0, \dots, 0, \mathfrak{X}; \quad 0, 0, \dots, 0, \mathfrak{Y}; \quad \dots$$

Applications. — Pour montrer une application des principes que nous venons d'établir, proposons-nous d'abord d'intégrer une seule équation différentielle de l'ordre n et de la forme

$$\frac{d^n \zeta}{dt^n} + a \frac{d^{n-1} \zeta}{dt^{n-1}} + b \frac{d^{n-2} \zeta}{dt^{n-2}} + \dots + g \frac{d^2 \zeta}{dt^2} + h \frac{d\zeta}{dt} + k \zeta = X,$$

a, b, \dots, g, h, k désignant des coefficients constants, et X une fonction quelconque de t . Si l'on suppose d'abord X réduit à zéro, l'équation donnée deviendra

$$\nabla \xi = 0,$$

la valeur de ∇ étant

$$\nabla = D_t^n + a D_t^{n-1} + b D_t^{n-2} + \dots + g D_t^2 + h D_t + k;$$

et par suite, si l'on pose

$$s = s^n + a s^{n-1} + b s^{n-2} + \dots + g s^2 + h s + k = F(s),$$

la fonction principale Θ sera déterminée par la formule

$$\Theta = \mathcal{L} \frac{e^{st}}{((s))} = \mathcal{L} \frac{e^{st}}{(F(s))}.$$

D'ailleurs, lorsqu'on regardera la proposée comme établissant une relation entre les quantités

$$\xi, \xi', \dots, \xi^{(n-1)}, \xi^{(n)},$$

elle se présentera sous la forme

$$\xi^{(n)} + a \xi^{(n-1)} + b \xi^{(n-2)} + \dots + g \xi'' + h \xi' + k \xi = 0;$$

et, si l'on substitue dans cette dernière formule les valeurs de

$$\xi', \xi'', \dots, \xi^{(n)}$$

fournies par les équations (8), on en conclura

$$\nabla \xi = \{ [\alpha^{(n-1)} + \dots + \alpha' D_t^{n-2} + \alpha D_t^{n-1}] + \dots + g(\alpha' + \alpha D_t) + h \alpha \} \nabla \Theta;$$

puis, en opérant comme si D_t et ∇ étaient des quantités véritables,

$$\xi = \{ [\alpha^{(n-1)} + \dots + \alpha' D_t^{n-2} + \alpha D_t^{n-1}] + \dots + g(\alpha' + \alpha D_t) + h \alpha \} \Theta.$$

Telle sera effectivement la valeur générale de ξ , que l'on pourra présenter sous la forme

$$\xi = \frac{F(D_t) - F(\alpha)}{D_t - \alpha} \Theta,$$

pourvu que, dans le développement du rapport

$$\frac{F(D_t) - F(\alpha)}{D_t - \alpha},$$

on remplace les puissances entières de α , savoir

$$\alpha^0 = 1, \quad \alpha^1, \quad \alpha^2, \quad \dots, \quad \alpha^{n-1},$$

par les constantes arbitraires

$$\alpha, \quad \alpha', \quad \alpha'', \quad \dots, \quad \alpha^{(n-1)}.$$

Si, dans la dernière valeur de ξ , on substitue la valeur trouvée de Θ , on obtiendra la formule symbolique

$$\xi = \int \frac{F(s) - F(\alpha)}{s - \alpha} \frac{e^{st}}{((F(s)))},$$

à laquelle nous sommes déjà parvenus dans les *Exercices de Mathématiques*.

Pour passer du cas où X s'évanouit au cas où X est fonction de t , il suffira d'ajouter à la valeur précédente de ξ l'intégrale définie

$$\int_0^t \Xi d\tau,$$

Ξ désignant ce que devient la valeur précédente de ξ quand on y remplace

$$t \text{ par } t - \tau, \quad \alpha, \alpha', \dots, \alpha^{(n-2)} \text{ par zéro,}$$

et $\alpha^{(n-1)}$ la fonction α en laquelle se transforme X en vertu de la substitution de τ à t . Cela posé, soit

$$\bar{\xi} = \int \frac{e^{s(t-\tau)}}{((F(s)))}.$$

L'équation en ξ trouvée plus haut, savoir

$$\xi = [\alpha^{(n-1)} + \dots] \Theta,$$

entraînera la suivante

$$\Xi = \alpha \bar{\xi} = \alpha \int \frac{e^{s(t-\tau)}}{((F(s)))};$$

et, par suite, en intégrant l'équation

$$\frac{d^n \xi}{dt^n} + a \frac{d^{n-1} \xi}{dt^{n-1}} + b \frac{d^{n-2} \xi}{dt^{n-2}} + \dots + g \frac{d^2 \xi}{dt^2} + h \frac{d\xi}{dt} + k\xi = X,$$

de manière à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$\xi = \alpha, \quad \frac{d\xi}{dt} = \alpha', \quad \dots, \quad \frac{d^{n-1}\xi}{dt^{n-1}} = \alpha^{(n-1)},$$

on trouvera

$$\xi = \frac{F(D_t) - F(\alpha)}{D_t - \alpha} \Theta + \int_0^t \mathcal{X} \Theta d\tau,$$

ou, ce qui revient au même,

$$\xi = \int \frac{F(s) - F(\alpha)}{s - \alpha} \frac{e^{st}}{((F(s)))} + \int_0^t \frac{\mathcal{X} e^{s(t-\tau)} d\tau}{((F(s)))},$$

pourvu que, dans le développement du rapport qui renferme la lettre α , on remplace $\alpha^0, \alpha^1, \dots, \alpha^{n-1}$ par $\alpha, \alpha', \dots, \alpha^{(n-1)}$. On se trouve ainsi ramené aux résultats déjà obtenus dans les *Exercices de Mathématiques*.

Proposons-nous maintenant d'intégrer les équations simultanées

$$\frac{d^2\xi}{dt^2} = \mathcal{L}\xi + \mathcal{R}\eta + \mathcal{Q}\zeta + X,$$

$$\frac{d^2\eta}{dt^2} = \mathcal{R}\xi + \mathcal{M}\eta + \mathcal{Q}\zeta + Y,$$

$$\frac{d^2\zeta}{dt^2} = \mathcal{Q}\xi + \mathcal{P}\eta + \mathcal{T}\zeta + Z,$$

$\mathcal{L}, \mathcal{M}, \mathcal{R}, \mathcal{P}, \mathcal{Q}, \mathcal{T}$ désignant des coefficients constants, et

$$X, Y, Z$$

des fonctions de la variable indépendante t . Si l'on suppose d'abord ces fonctions nulles, les équations données se réduiront aux suivantes

$$\begin{aligned} (\mathcal{L} - D_t^2)\xi + \mathcal{R}\eta + \mathcal{Q}\zeta &= 0, \\ \mathcal{R}\xi + (\mathcal{M} - D_t^2)\eta + \mathcal{Q}\zeta &= 0, \\ \mathcal{Q}\xi + \mathcal{P}\eta + (\mathcal{T} - D_t^2)\zeta &= 0. \end{aligned}$$

En éliminant ξ, η, ζ entre ces dernières, et opérant comme si D_t était une quantité véritable, on obtiendra une équation résultante

$$\nabla = 0,$$

dont le premier membre ∇ pourra être censé déterminé par la for-

mule

$$\begin{aligned} \nabla &= (D_t^2 - \rho')(D_t^2 - \rho\kappa)(D_t^2 - \rho\tau) \\ &- \rho'^2(D_t^2 - \rho) - \rho'^2(D_t^2 - \rho\kappa) - \rho\kappa^2(D_t^2 - \rho\tau) - 2\rho\rho'\rho\kappa. \end{aligned}$$

Soit s ce que devient la valeur précédente de ∇ quand on y remplace D_t par s , en sorte qu'on ait

$$\begin{aligned} s &= (s^2 - \rho')(s^2 - \rho\kappa)(s^2 - \rho\tau) \\ &- \rho'^2(s^2 - \rho) - \rho'^2(s^2 - \rho\kappa) - \rho\kappa^2(s^2 - \rho\tau) - 2\rho\rho'\rho\kappa, \end{aligned}$$

et posons

$$\Theta = \int \frac{e^{st}}{((s))};$$

si l'on veut déterminer les variables principales

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

de manière qu'elles vérifient, quel que soit t , les équations données, et pour $t = 0$, les conditions *

$$\xi = \alpha, \quad \eta = \beta, \quad \zeta = \gamma, \quad \frac{d\xi}{dt} = \alpha', \quad \frac{d\eta}{dt} = \beta', \quad \frac{d\zeta}{dt} = \gamma',$$

il suffira de remplacer, dans les équations données, les dérivées du second ordre

$$\xi'' = D_t^2 \xi, \quad \eta'' = D_t^2 \eta, \quad \zeta'' = D_t^2 \zeta$$

par les différences

$$D_t^2 \xi - (\alpha' + \alpha D_t) \nabla \Theta, \quad D_t^2 \eta - (\beta' + \beta D_t) \nabla \Theta, \quad D_t^2 \zeta - (\gamma' + \gamma D_t) \nabla \Theta,$$

puis de résoudre par rapport à

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta,$$

et en opérant comme si D_t était une quantité véritable, les nouvelles équations formées comme on vient de le dire, savoir

$$\begin{aligned} (D_t^2 - \rho')\xi - \rho\kappa\eta - \rho\tau\zeta &= (\alpha' + \alpha D_t) \nabla \Theta, \\ -\rho\kappa\xi + (D_t^2 - \rho\kappa)\eta - \rho\tau\zeta &= (\beta' + \beta D_t) \nabla \Theta, \\ -\rho\tau\xi - \rho\kappa\eta + (D_t^2 - \rho\tau)\zeta &= (\gamma' + \gamma D_t) \nabla \Theta. \end{aligned}$$

On trouvera de cette manière

$$\begin{aligned} \xi &= [(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{R})(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{C}) - \mathfrak{Q}^2](\alpha' + \alpha D_t)\Theta \\ &+ [\mathfrak{R}(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{C}) + \mathfrak{Q}\mathfrak{Q}](\beta' + \beta D_t)\Theta \\ &+ [\mathfrak{Q}(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{R}) + \mathfrak{R}\mathfrak{Q}](\gamma' + \gamma D_t)\Theta, \\ &\dots\dots\dots; \end{aligned}$$

et, en posant, pour abrégér,

$$\begin{aligned} \mathfrak{F} &= (D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{R})(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{C}) - \mathfrak{Q}^2, & \mathfrak{M} &= (D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{C})(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{R}) - \mathfrak{Q}^2, \\ \mathfrak{U} &= (D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{R})(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{R}) - \mathfrak{R}^2, \\ \mathfrak{P} &= \mathfrak{R}(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{R}) + \mathfrak{Q}\mathfrak{R}, & \mathfrak{Q} &= \mathfrak{Q}(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{R}) + \mathfrak{R}\mathfrak{Q}, & \mathfrak{N} &= \mathfrak{R}(D_t^2 - \mathfrak{D}\mathfrak{C}) + \mathfrak{Q}\mathfrak{Q}, \end{aligned}$$

on aura simplement

$$\begin{aligned} \xi &= [(\alpha' + \alpha D_t)\mathfrak{F} + (\beta' + \beta D_t)\mathfrak{U} + (\gamma' + \gamma D_t)\mathfrak{Q}]\Theta, \\ \eta &= [(\alpha' + \alpha D_t)\mathfrak{U} + (\beta' + \beta D_t)\mathfrak{M} + (\gamma' + \gamma D_t)\mathfrak{P}]\Theta, \\ \zeta &= [(\alpha' + \alpha D_t)\mathfrak{Q} + (\beta' + \beta D_t)\mathfrak{P} + (\gamma' + \gamma D_t)\mathfrak{N}]\Theta. \end{aligned}$$

Si maintenant les fonctions de t désignées par

$$X, Y, Z$$

cessent d'être nulles, et si l'on nomme

$$\mathfrak{X}, \mathfrak{Y}, \mathfrak{Z}$$

ce que deviennent ces fonctions quand on y remplace la variable indépendante t par la variable auxiliaire τ , alors, pour obtenir les valeurs générales de

$$\xi, \eta, \zeta,$$

il suffira d'ajouter celles qu'on vient de trouver à celles que déterminent les formules

$$\begin{aligned} \xi &= \int_0^t (\mathfrak{X}\mathfrak{F} + \mathfrak{Y}\mathfrak{U} + \mathfrak{Z}\mathfrak{Q})\bar{\mathfrak{c}} d\tau, \\ \eta &= \int_0^t (\mathfrak{X}\mathfrak{U} + \mathfrak{Y}\mathfrak{M} + \mathfrak{Z}\mathfrak{P})\bar{\mathfrak{c}} d\tau, \\ \zeta &= \int_0^t (\mathfrak{X}\mathfrak{Q} + \mathfrak{Y}\mathfrak{P} + \mathfrak{Z}\mathfrak{N})\bar{\mathfrak{c}} d\tau, \end{aligned}$$

la valeur de $\bar{\mathfrak{c}}$ étant

$$\bar{\mathfrak{c}} = \mathfrak{E} \frac{e^{\mathfrak{s}(t-\tau)}}{((\mathfrak{s}))}.$$

§ IV. — *Intégration d'un système d'équations linéaires, aux différences partielles, et à coefficients constants, d'un ordre quelconque, le second membre de chaque équation pouvant être ou zéro, ou une fonction des variables indépendantes.*

Soit donné un système d'équations aux différences partielles entre plusieurs variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

et plusieurs variables indépendantes

$$x, y, z, \dots, t.$$

que, pour fixer les idées, nous réduirons à quatre, les trois premières x, y, z pouvant représenter trois coordonnées, et la quatrième t désignant le temps. Supposons d'ailleurs que les premiers membres de ces équations soient des fonctions linéaires, à coefficients constants, des variables principales et de leurs dérivées, l'ordre des dérivées relatives à t pouvant s'élever jusqu'au nombre n' pour la variable principale ξ , jusqu'au nombre n'' pour la variable η , jusqu'au nombre n''' pour la variable principale ζ , ... Faisons, pour abrégér,

$$(1) \quad n = n' + n'' + n''' + \dots$$

Enfin nommons

$$\begin{aligned} & \varphi(x, y, z), \quad \chi(x, y, z), \quad \psi(x, y, z), \quad \dots, \\ & \varphi_1(x, y, z), \quad \chi_1(x, y, z), \quad \psi_1(x, y, z), \quad \dots, \\ & \dots\dots\dots, \quad \dots\dots\dots, \quad \dots\dots\dots, \quad \dots, \\ & \varphi_{(n'-1)}(x, y, z), \quad \chi_{(n'-1)}(x, y, z), \quad \psi_{(n'-1)}(x, y, z), \quad \dots \end{aligned}$$

les valeurs initiales des variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

et de leurs dérivées d'ordres inférieurs à l'un des nombres

$$n', \quad n'', \quad n''', \quad \dots;$$

en sorte que ces variables soient assujetties à vérifier, quel que soit t ,

les équations données aux différences partielles, et, pour $t = 0$, les conditions

$$(2) \left\{ \begin{array}{lll} \xi = \varphi(x, y, z), & \eta = \gamma(x, y, z), & \zeta = \psi(x, y, z), \quad \dots, \\ D_t \xi = \varphi_1(x, y, z), & D_t \eta = \gamma_1(x, y, z), & D_t \zeta = \psi_1(x, y, z), \quad \dots, \\ \dots\dots\dots & \dots\dots\dots & \dots\dots\dots, \quad \dots, \\ D_t^{n-1} \xi = \varphi_{n-1}(x, y, z), & D_t^{n-1} \eta = \gamma_{n-1}(x, y, z), & D_t^{n-1} \zeta = \psi_{n-2}(x, y, z), \quad \dots \end{array} \right.$$

Pour ramener l'intégration des équations proposées à l'intégration d'un système d'équations linéaires et à coefficients constants, il suffira de recourir à la formule connue

$$(3) \quad \varpi(x) = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{v(x-\lambda)\sqrt{-1}} \varpi(\lambda) \frac{d\lambda dv}{2\pi},$$

de laquelle on tire, en remplaçant successivement $\varpi(x)$ par $\varpi(x, y)$ et par $\varpi(x, y, z)$,

$$(4) \quad \begin{aligned} \varpi(x, y) &= \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{[v(x-\lambda)+v(y-\mu)]\sqrt{-1}} \varpi(\lambda, \mu) \frac{d\lambda dv}{2\pi} \frac{d\mu dv}{2\pi}, \\ \varpi(x, y, z) &= \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{[v(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)]\sqrt{-1}} \\ &\quad \times \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{d\lambda dv}{2\pi} \frac{d\mu dv}{2\pi} \frac{d\nu dw}{2\pi}; \end{aligned}$$

puis, en écrivant $\varpi(x, y, z, t)$ au lieu de $\varpi(x, y, z)$,

$$(5) \quad \begin{aligned} \varpi(x, y, z, t) &= \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{[v(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)]\sqrt{-1}} \\ &\quad \times \varpi(\lambda, \mu, \nu, t) \frac{d\lambda dv}{2\pi} \frac{d\mu dv}{2\pi} \frac{d\nu dw}{2\pi}. \end{aligned}$$

En effet, chacune des équations données sera de la forme

$$(6) \quad R = \varpi(x, y, z, t),$$

R désignant une fonction linéaire, et à coefficients constants, des variables principales

$$\xi, \eta, \zeta$$

et de leurs dérivées prises par rapport à une ou plusieurs des variables

indépendantes. D'autre part, en désignant par

$$f, g, h$$

des nombres entiers quelconques, et posant pour abrégé

$$(7) \quad u = v\sqrt{-1}, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1},$$

on tirera généralement de la formule (4)

$$(8) \quad D_x^f D_y^g D_z^h \varpi(x, y, z) = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{v(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)} \\ \times u^f v^g w^h \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi}.$$

Cela posé, si l'on nomme

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \dots$$

ce que deviennent les variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

considérées comme fonctions de x, y, z, t , quand on y remplace

$$x, y, z$$

par

$$\lambda, \mu, \nu;$$

si, de plus, après avoir exprimé R à l'aide des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z, D_t,$$

on appelle \mathfrak{R} ce qui devient R , quand on remplace

$$\xi, \eta, \zeta, \dots \quad \text{par} \quad \bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \dots$$

et les puissances entières des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z$$

par les puissances semblables des facteurs

$$u, v, w.$$

on aura évidemment

$$(9) \quad R = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{v(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)} \mathfrak{R} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi};$$

et par suite l'équation (6) pourra être présentée sous la forme

$$(10) \quad \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} [\mathfrak{R} - \mathfrak{W}(\lambda, \mu, \nu, t)] \\ \times e^{t(\lambda - \lambda) + \nu(\nu - \mu) + w(\nu - \nu)} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} = 0.$$

Or, pour que la formule (10) soit vérifiée, il suffira qu'on ait

$$\mathfrak{R} - \mathfrak{W}(\lambda, \mu, \nu, t) = 0,$$

ou, ce qui revient au même,

$$(11) \quad \mathfrak{R} = \mathfrak{W}(\lambda, \mu, \nu, t),$$

et cette dernière formule n'est autre chose qu'une équation différentielle linéaire à coefficients constants entre les inconnues,

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}, \quad \dots$$

considérées comme variables principales, et t considéré comme variable indépendante. Ce n'est pas tout : pour que les conditions (2) soient vérifiées, il suffira, en vertu de la formule (4), qu'on ait, pour $t = 0$,

$$(12) \quad \left\{ \begin{array}{lll} \bar{\xi} = \varphi(\lambda, \mu, \nu), & \bar{\eta} = \chi(\lambda, \mu, \nu), & \bar{\zeta} = \psi(\lambda, \mu, \nu), \quad \dots, \\ \mathbf{D}_t \bar{\xi} = \varphi_1(\lambda, \mu, \nu), & \mathbf{D}_t \bar{\eta} = \chi_1(\lambda, \mu, \nu), & \mathbf{D}_t \bar{\zeta} = \psi_1(\lambda, \mu, \nu), \quad \dots, \\ \dots, & \dots, & \dots, \\ \mathbf{D}_t^{n-1} \bar{\xi} = \varphi_{n-1}(\lambda, \mu, \nu), & \mathbf{D}_t^{n-1} \bar{\eta} = \chi_{n-1}(\lambda, \mu, \nu), & \mathbf{D}_t^{n-1} \bar{\zeta} = \psi_{n-1}(\lambda, \mu, \nu), \quad \dots \end{array} \right.$$

Donc en définitive, pour que les variables principales

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}$$

possèdent la double propriété de vérifier, quel que soit t , les équations données et, pour $t = 0$, les conditions (2), il suffira que les variables principales auxiliaires

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}, \quad \dots$$

possèdent la double propriété de vérifier, quel que soit t , un système d'équations différentielles semblables à la formule (11), et, pour

$t = 0$, le conditions (12). On pourra donc énoncer la proposition suivante.

PREMIER THÉORÈME. — *Les variables principales*

$$\xi, \eta, \zeta, \dots,$$

assujetties : 1° à vérifier, quel que soit t , un système d'équations linéaires aux différences partielles, et à coefficients constants, ces équations pouvant offrir pour seconds membres ou zéro, ou des fonctions connues des variables indépendantes

$$x, y, z, t;$$

2° à vérifier, pour $t = 0$, les conditions (2), seront, dans tous les cas, immédiatement déterminées par les formules

$$(13) \left\{ \begin{aligned} \xi &= \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{[v(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)]\sqrt{-1}} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi}, \\ \eta &= \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{[v(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)]\sqrt{-1}} \bar{\eta} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi}, \\ \zeta &= \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{[v(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)]\sqrt{-1}} \bar{\zeta} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi}, \\ &\dots \end{aligned} \right.$$

pourvu qu'on désigne par

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \dots$$

de nouvelles variables principales assujetties : 1° à vérifier, quel que soit t , certaines équations différentielles, qui seront nommées les équations auxiliaires; 2° à vérifier, pour $t = 0$, les conditions (12). D'ailleurs, pour obtenir les équations différentielles auxiliaires, il suffira d'exprimer les dérivées de ξ, η, ζ, \dots , que renferment les premiers membres des équations linéaires données, à l'aide des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z, D_t,$$

puis de remplacer dans ces premiers membres

$$\xi, \eta, \zeta, \dots \quad \text{par} \quad \bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \dots$$

et

$$D_x, D_y, D_z$$

par

$$u, v, w,$$

ou, ce qui revient au même, par

$$u\sqrt{-1}, v\sqrt{-1}, w\sqrt{-1};$$

enfin de remplacer dans les seconds membres

$$x, y, z \quad \text{par} \quad \lambda, \mu, \nu.$$

Considérons en particulier le cas où, dans les équations linéaires données, les dérivées de ξ, η, ζ, \dots relatives à t se réduiraient aux dérivées du premier ordre

$$D_t \xi, D_t \eta, D_t \zeta, \dots$$

et se trouveraient simplement multipliées par des coefficients constants indépendants de

$$D_x, D_y, D_z.$$

Alors les conditions (2), qui devront être vérifiées pour $t = 0$, se réduiront à

$$\xi = \varphi(x, y, z), \quad \eta = \gamma(x, y, z), \quad \zeta = \psi(x, y, z), \quad \dots,$$

et les équations auxiliaires seront des équations différentielles du premier ordre, linéaires et à coefficients constants, auxquelles devront satisfaire les nouvelles variables principales

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \dots$$

assujetties en outre à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$\bar{\xi} = \varphi(\lambda, \mu, \nu), \quad \bar{\eta} = \gamma(\lambda, \mu, \nu), \quad \bar{\zeta} = \psi(\lambda, \mu, \nu), \quad \dots$$

Or, si l'on suppose d'abord que les seconds membres des équations linéaires données s'évanouissent, on pourra en dire autant des seconds

membres des équations auxiliaires; et, d'après ce qu'on a vu dans le paragraphe premier, les valeurs générales de $\bar{\xi}$, $\bar{\eta}$, ... seront de la forme

$$(14) \quad \begin{cases} \bar{\xi} = [\varphi(\lambda, \mu, \nu) \mathfrak{L} + \chi(\lambda, \mu, \nu) \mathfrak{M} + \dots] \Theta, \\ \bar{\eta} = [\varphi(\lambda, \mu, \nu) \mathfrak{P} + \chi(\lambda, \mu, \nu) \mathfrak{C} + \dots] \Theta, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

Θ désignant la fonction principale, et

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \dots, \mathfrak{P}, \mathfrak{C}, \dots$$

des fonctions entières de la fonction D_t . D'ailleurs, pour obtenir la fonction principale Θ relative aux équations auxiliaires, on devra : 1^o exprimer, dans les équations auxiliaires données, les diverses dérivées de ξ , η , ζ , ... à l'aide des caractéristiques D_x, D_y, D_z, D_t ; 2^o éliminer ξ , η , ζ , ... entre ces équations, comme si

$$D_x, D_y, D_z, D_t$$

désignaient des quantités véritables; 3^o remplacer, dans le premier membre ∇ de l'équation résultante

$$(15) \quad \nabla = 0,$$

les caractéristiques D_x, D_y, D_z par u, v, w , ce qui réduira ∇ à une fonction de la seule caractéristique D_t , puis choisir Θ de manière à vérifier, quel que soit t , l'équation différentielle

$$\nabla \Theta = 0.$$

et, pour $t = 0$, les conditions

$$\Theta = 0, \quad D_t \Theta = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n-2} \Theta = 0, \quad D_t^{n-1} \Theta = 1.$$

Si l'on nomme s ce que devient le premier membre ∇ de l'équation (15) quand on y remplace, non seulement

$$D_x, D_y, D_z \quad \text{par} \quad u, v, w,$$

mais encore D_t par s ,

$$(16) \quad s = 0$$

sera ce que nous appelons l'équation caractéristique; et la valeur de la fonction principale Θ sera

$$(17) \quad \Theta = \mathcal{E} \frac{e^{st}}{((s))},$$

si l'on a choisi la fonction ∇ de manière que le coefficient de D_t^a s'y réduise à l'unité. Cela posé, pour obtenir les valeurs générales de

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}, \quad \dots$$

c'est-à-dire pour obtenir les formules (14), il suffira, en vertu des principes établis dans le paragraphe 1^{er}, de remplacer, dans les équations différentielles auxiliaires, les variables

$$D_t \bar{\xi}, \quad D_t \bar{\eta}, \quad \dots$$

par les différences

$$D_t \bar{\xi} - \varphi(\lambda, \mu, \nu) \nabla \Theta, \quad D_t \bar{\eta} - \chi(\lambda, \mu, \nu) \nabla \Theta, \quad \dots,$$

∇ étant considéré comme une fonction de

$$u, \quad v, \quad w, \quad D_t,$$

puis de résoudre par rapport à

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \dots$$

les nouvelles équations ainsi formées en opérant comme si D_t était une quantité véritable.

Concevons maintenant que, dans les équations (13), présentées sous les formes

$$(18) \quad \left\{ \begin{array}{l} \bar{\xi} = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{dv}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{dw}{2\pi}, \\ \bar{\eta} = \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{dv}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{dw}{2\pi}, \\ \dots \end{array} \right.$$

on substitue les valeurs de $\bar{\xi}$, $\bar{\eta}$, ... tirées des formules (14) et (17), savoir

$$(20) \quad \left\{ \begin{aligned} \bar{\xi} &= \mathcal{E} [\varphi(\lambda, \mu, \nu) \mathfrak{k} + \chi(\lambda, \mu, \nu) \mathfrak{m} + \dots] \frac{e^{st}}{((s))}, \\ \bar{\eta} &= \mathcal{E} [\varphi(\lambda, \mu, \nu) \mathfrak{p} + \chi(\lambda, \mu, \nu) \mathfrak{q} + \dots] \frac{e^{st}}{((s))}, \\ &\dots \end{aligned} \right.$$

Supposons d'ailleurs qu'à chaque forme particulière d'une fonction

$$\begin{aligned} &\varpi(x, y, z) \\ \text{des trois coordonnées} & \\ &x, y, z, \end{aligned}$$

on fasse correspondre une fonction de x, y, z, t , désignée par la seule lettre ϖ et déterminée par la formule

$$(21) \quad \begin{aligned} \varpi &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{e^{t(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st}}{((s))} \\ &\times \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{dv}{2\pi} \frac{dw}{2\pi}. \end{aligned}$$

Enfin nommons

$$\varphi, \chi, \dots$$

les fonctions de x, y, z, t dans lesquelles ϖ se transforme quand on y remplace $\varpi(\lambda, \mu, \nu)$ par

$$\varphi(\lambda, \mu, \nu), \chi(\lambda, \mu, \nu), \dots$$

de sorte qu'on ait

$$\begin{aligned} \varphi &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{e^{t(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st}}{((s))} \\ &\times \varphi(\lambda, \mu, \nu) \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{dv}{2\pi} \frac{dw}{2\pi}, \\ \chi &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{e^{t(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st}}{((s))} \\ &\times \chi(\lambda, \mu, \nu) \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{dv}{2\pi} \frac{dw}{2\pi}, \\ &\dots \end{aligned}$$

et désignons par

$$L, M, \dots, P, Q, \dots$$

ce que deviennent

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \dots, \mathfrak{P}, \mathfrak{Q}, \dots$$

quand on y remplace

$$u, v, w$$

par les caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z.$$

Les valeurs de ξ, η, \dots fournies par les équations (18) et (20) pourront évidemment s'écrire comme il suit

$$(22) \quad \begin{cases} \xi = L\varphi + M\chi + \dots, \\ \eta = P\varphi + Q\chi + \dots, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

En d'autres termes, on aura

$$(23) \quad \begin{cases} \xi = \mathfrak{L}\varphi + \mathfrak{M}\chi + \dots, \\ \eta = \mathfrak{P}\varphi + \mathfrak{Q}\chi + \dots, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

pourvu qu'on transforme les fonctions de u, v, w, D_t désignées par

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \dots, \mathfrak{P}, \mathfrak{Q}, \dots$$

en fonctions des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z, D_t,$$

en y remplaçant u, v, w par D_x, D_y, D_z . D'ailleurs, pour déduire les formules (23) des formules (14), il suffit de remplacer, dans les formules (14), les variables auxiliaires

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \dots$$

par les variables principales

$$\xi, \eta, \dots$$

et les produits

$$\Theta_\varphi(\lambda, \mu, \nu), \Theta_\chi(\lambda, \mu, \nu), \dots$$

par les fonctions

$$\varphi, \chi, \dots$$

Done, puisqu'on arrive directement aux formules (14), quand on

résout par rapport aux variables auxiliaires $\bar{\xi}$, $\bar{\eta}$, ..., non pas les équations différentielles auxiliaires, mais celles qu'on en déduit en remplaçant

$$D_t \bar{\xi}, \quad D_t \bar{\eta}, \quad \dots$$

par les différences

$$D_t \bar{\xi} - \nabla [\Theta \varphi(\lambda, \mu, \nu)], \quad D_t \bar{\eta} - \nabla [\Theta \chi(\lambda, \mu, \nu)], \quad \dots,$$

et considérant ∇ comme une fonction de

$$u, \quad v, \quad w, \quad D_t;$$

on pourra encore arriver directement aux formules (22) ou (23), en résolvant, par rapport aux variables principales

$$\xi, \quad \eta, \quad \dots$$

non pas les équations linéaires données, mais celles qu'on en déduit en remplaçant

$$D_t \xi, \quad D_t \eta, \quad \dots$$

par les différences

$$D_t \xi - \nabla \varphi, \quad D_t \eta - \nabla \chi, \quad \dots,$$

et considérant ∇ comme une fonction de

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z, \quad D_t.$$

Dans l'un et l'autre cas on devra opérer comme si les notations D_t et D_x, D_y, D_z étaient employées pour désigner de simples quantités, sauf à regarder, dans les équations définitives (14) ou (23), chacune de ces notations comme indiquant une différentiation relative à l'une des variables indépendantes t, x, y, z .

Si, comme nous l'avons supposé, la fonction de D_x, D_y, D_z, D_t désignée par ∇ est tellement choisie que, dans cette fonction, le coefficient de D_t^n , c'est-à-dire de la plus haute puissance de D_t , se réduise à l'unité, alors la fonction de u, v, w, s désignée par \mathfrak{s} , étant développée suivant les puissances descendantes de s , offrira pour premier terme s^n . On aura donc : 1° pour $m < n - 1$,

$$\mathfrak{L} \frac{s^m}{\binom{s}{m}} = 0;$$

2° pour $m = n - 1$,

$$\mathcal{C} \frac{s^{n-1}}{((s))} = 1;$$

en conséquence la fonction de x, y, z, t , désignée par ϖ et déterminée par la formule (21), vérifiera, quel que soit t , l'équation aux différences partielles

$$(24) \quad \nabla \varpi = 0,$$

et, pour $t = 0$, les conditions

$$(25) \quad \varpi = 0, \quad D_t \varpi = 0, \quad D_t^2 \varpi = 1, \quad \dots, \quad D_t^{n-2} \varpi = 0, \quad D_t^{n-1} \varpi = \varpi(x, y, z).$$

Cela posé, il suffira de résumer ce qui a été dit ci-dessus pour établir la proposition suivante :

DEUXIÈME THÉORÈME. — *Soient données, entre n variables principales*

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta, \quad \dots$$

et les variables indépendantes

$$x, \quad y, \quad z, \quad t,$$

n équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, c'est-à-dire n équations dont les premiers membres soient des fonctions linéaires des variables principales et de leurs dérivées, les seconds membres étant nuls. Supposons d'ailleurs que, parmi les dérivées relatives au temps, celles du premier ordre, savoir

$$D_t \xi, \quad D_t \eta, \quad \dots,$$

soient les seules qui entrent dans les premiers membres des équations données, et s'y trouvent multipliées par des facteurs constants, sans y être soumises à aucune différenciation nouvelle relative aux variables x, y, z .

Nommons

$$\varphi(x, y, z), \quad \chi(x, y, z), \quad \dots$$

les valeurs initiales des variables principales ξ, η, \dots , ces variables étant assujetties à vérifier, pour une valeur nulle de t , les conditions

$$\xi = \varphi(x, y, z), \quad \eta = \chi(x, y, z), \quad \dots$$

Soient encore

$$\nabla = 0$$

l'équation en D_x, D_y, D_z, D_t , résultant de l'élimination de ξ, η, ζ, \dots entre les équations données, et

$$s = 0$$

l'équation caractéristique en laquelle se transforme la précédente quand on y remplace

$$D_x, D_y, D_z, D_t$$

par

$$u, v, w, s,$$

la fonction ∇ qui sera du degré n par rapport à D_t , étant d'ailleurs choisie de manière que, dans cette fonction, le coefficient de D_t^n se réduise à l'unité. Enfin,

$$\varpi(x, y, z)$$

étant l'une quelconque des fonctions initiales

$$\varphi(x, y, z), \quad \chi(x, y, z), \quad \dots,$$

désignons par ϖ une fonction de x, y, z, t , déterminée par la formule (21), par conséquent assujettie : 1^o à vérifier, quel que soit t , l'équation aux différences partielles

$$\nabla \varpi = 0;$$

2^o à vérifier, pour une valeur nulle de t , les conditions

$$\varpi = 0, \quad D_t \varpi = 0, \quad D_t^2 \varpi = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n-2} \varpi = 0, \quad D_t^{n-1} \varpi = \varpi(x, y, z),$$

et nommons

$$\varphi, \quad \chi, \quad \dots$$

ce que devient ϖ , quand on réduit $\varpi(x, y, z)$ à

$$\varphi(x, y, z), \quad \chi(x, y, z), \quad \dots$$

Pour intégrer les équations linéaires données, de manière à remplir les conditions requises, il suffira d'y remplacer les dérivées

$$D_t \xi, \quad D_t \eta, \quad \dots$$

par les différences

$$D_t \xi - \nabla \varphi, \quad D_t \eta - \nabla \chi, \quad \dots$$

puis de résoudre par rapport à ξ, η, \dots les nouvelles équations ainsi obtenues, en opérant comme si D_x, D_y, D_z, D_t étaient de véritables quantités.

En raisonnant toujours de la même manière, et ayant égard aux principes développés dans le paragraphe III, on établira encore la proposition suivante :

TROISIÈME THÉORÈME. — Soient données entre plusieurs variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

et les variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

des équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, en nombre égal à celui des variables principales. Concevons d'ailleurs que l'ordre des dérivées de ξ, η, \dots relatives à t puisse s'élever jusqu'à n' pour la variable principale ξ , jusqu'à n'' pour la variable principale η, \dots , les coefficients de

$$D_t^{n'} \xi, \quad D_t^{n''} \eta, \quad \dots$$

étant indépendants de D_x, D_y, D_z et se réduisant en conséquence à des quantités constantes. Faisons

$$n = n' + n'' + \dots$$

et supposons les variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

assujetties non seulement à vérifier, quel que soit t , les équations linéaires données, mais aussi à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$\begin{array}{llll} \xi = \varphi(x, y, z), & D_t \xi = \varphi_t(x, y, z), & \dots, & D_t^{n'-1} \xi = \varphi_{n'-1}(x, y, z), \\ \eta = \chi(x, y, z), & D_t \eta = \chi_t(x, y, z), & \dots, & D_t^{n''-1} \eta = \chi_{n''-1}(x, y, z), \\ \dots, & \dots, & \dots, & \dots \end{array}$$

Soient encore

$$\nabla = 0$$

l'équation en D_x, D_y, D_z, D_t , résultant de l'élimination de ξ, η, \dots entre les équations données, et

$$s = 0$$

l'équation caractéristique en laquelle se transforme la précédente quand on y remplace

$$\begin{array}{c} D_x, \quad D_y, \quad D_z, \quad D_t \\ \text{par} \\ u, \quad v, \quad w, \quad s, \end{array}$$

la fonction ∇ , qui est du degré n par rapport à D_t , étant choisie de manière que, dans cette fonction, le coefficient de D_t^n se réduise à l'unité. Enfin, supposons la fonction ϖ définie, comme dans le deuxième théorème, par conséquent déterminée par la formule (21) et nommons

$$\begin{array}{cccc} \varphi, & \varphi_1, & \dots, & \varphi_{n'-1}, \\ \gamma, & \gamma_1, & \dots, & \gamma_{n''-1}, \\ \dots, & \dots, & \dots, & \dots \end{array}$$

ce que devient ϖ quand on réduit $\varpi(x, y, z)$ à l'une des fonctions initiales

$$\begin{array}{cccc} \varphi(x, y, z), & \varphi_1(x, y, z), & \dots, & \varphi_{n'-1}(x, y, z), \\ \gamma(x, y, z), & \gamma_1(x, y, z), & \dots, & \gamma_{n''-1}(x, y, z), \\ \dots, & \dots, & \dots, & \dots \end{array}$$

Pour intégrer les équations linéaires données, de manière à remplir toutes les conditions requises, il suffira d'y remplacer les dérivées

$$\begin{array}{cccc} D_t \xi, & D_t^2 \xi, & \dots, & D_t^{n'} \xi; \\ D_t \eta, & D_t^2 \eta, & \dots, & D_t^{n''} \eta; \\ \dots, & \dots, & \dots, & \dots \end{array}$$

par les différences

$$\begin{array}{cccc} D_t \xi - \nabla \varphi, & D_t^2 \xi - \nabla(\varphi_1 + D_t \varphi), & \dots, & D_t^{n'} \xi - \nabla(\varphi_{n'-1} + \dots + D_t^{n'-2} \varphi_1 + D_t^{n'-1} \varphi); \\ D_t \eta - \nabla \gamma, & D_t^2 \eta - \nabla(\gamma_1 + D_t \gamma), & \dots, & D_t^{n''} \eta - \nabla(\gamma_{n''-1} + \dots + D_t^{n''-2} \gamma_1 + D_t^{n''-1} \gamma); \\ \dots, & \dots, & \dots, & \dots \end{array}$$

puis de résoudre par rapport à ξ, η, \dots les nouvelles équations ainsi

obtenues, en opérant comme si

$$D_x, D_y, D_z, D_t$$

étaient de véritables quantités.

Les deux théorèmes qui précèdent offrent cela de remarquable qu'ils font dépendre l'intégration d'un système quelconque d'équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants de l'évaluation de la seule fonction ϖ . Lorsque les variables indépendantes

$$x, y, z, t$$

sont au nombre de quatre, savoir trois coordonnées et le temps, la fonction ϖ , déterminée par l'équation (21), se trouve représentée en conséquence par une intégrale définie sextuple, et la valeur initiale de

$$D_t^{n-1} \varpi,$$

désignée par $\varpi(x, y, z)$, peut être une fonction quelconque des coordonnées x, y, z . Si au contraire les variables indépendantes se réduisaient à une seule t , la valeur initiale de $D_t^{n-1} \varpi$ se réduirait à une constante, et l'on pourrait faire dépendre l'intégration des équations différentielles données de l'évaluation de ϖ , en supposant même que dans cette évaluation l'on attribuât à la constante une valeur particulière, par exemple la valeur 1, ce qui reviendrait à prendre pour ϖ la fonction principale Θ . Cela posé, en généralisant la définition que nous avons donnée de la *fonction principale*, on pourra désigner sous ce nom, pour un système d'équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, la fonction ϖ déterminée par la formule (21). La fonction principale étant ainsi définie, on pourra dire que les théorèmes 2 et 3 ramènent l'intégration d'un système quelconque d'équations linéaires et à coefficients constants, à l'évaluation de l'intégrale définie qui représente la fonction principale.

Au reste, il est bon d'observer, d'une part, que le deuxième théorème peut être établi directement, comme la proposition analogue

énoncée dans le premier paragraphe, et relative à un système d'équations différentielles ; d'autre part, que le troisième théorème se déduit immédiatement du deuxième, par des raisonnements semblables à ceux dont nous nous sommes servi dans le paragraphe III.

Les théorèmes 2 et 3 supposent que les seconds membres des équations linéaires données se réduisent à zéro. Si ces seconds membres devenaient fonctions des variables indépendantes x, y, z, t , on pourrait appliquer à la détermination des valeurs générales de ξ, η, \dots ou le premier théorème, ou la proposition suivante qu'on déduit de ce théorème combiné avec les principes établis dans le troisième paragraphe.

QUATRIÈME THÉORÈME. — *Soient données, entre plusieurs variables principales*

$$\xi, \eta, \dots$$

et les variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

des équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, en nombre égal à celui des variables principales. Supposons d'ailleurs que, dans les premiers membres de ces équations, les dérivées des ordres les plus élevés par rapport à t soient respectivement

$$\begin{aligned} &D_t^{n'} \xi \text{ pour la variable principale } \xi, \\ &D_t^{n''} \eta \text{ pour la variable principale } \eta, \\ &\dots\dots\dots \end{aligned}$$

les coefficients de ces dérivées se réduisant à des quantités constantes, et les seconds membres des équations données pouvant être des fonctions quelconques des variables indépendantes. Enfin supposons que les valeurs initiales de

$$\begin{aligned} &\xi, \quad D_t \xi, \quad \dots, \quad D_t^{n'-1} \xi, \\ &\eta, \quad D_t \eta, \quad \dots, \quad D_t^{n''-1} \eta, \\ &\dots \quad \dots \quad \dots, \quad \dots \end{aligned}$$

doivent se réduire, pour $t = 0$, à des fonctions connues de x, y, z . Pour

intégrer sous cette condition les équations linéaires données, on déterminera d'abord, à l'aide du second théorème, les valeurs générales de ξ, η, \dots correspondantes au cas où les seconds membres des équations données s'évanouiraient; puis à ces valeurs on ajoutera celles qui auraient la propriété de vérifier, quel que soit t , les équations données, et de vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$\begin{array}{lll} \xi = 0, & D_t \xi = 0, & D_t^{n-1} \xi = 0, \\ \eta = 0, & D_t \eta = 0, & D_t^{n-1} \eta = 0, \\ \dots, & \dots, & \dots \end{array}$$

Ces dernières valeurs de ξ, η, \dots seront d'ailleurs de la forme

$$\xi = \int_0^t \Xi d\tau, \quad \eta = \int_0^t H d\tau, \quad \dots,$$

Ξ, H, \dots étant des fonctions de

$$x, y, z, t$$

et de la variable auxiliaire τ , déterminées par la règle suivante :

Soient

$$X, Y, \dots$$

des fonctions de x, y, z, t , propres à représenter les valeurs de

$$D_t^n \xi, D_t^n \eta, \dots$$

qui vérifient les équations données quand on y remplace

$$\begin{array}{ll} \xi, D_t \xi, \dots, D_t^{n-1} \xi, & \tau^t \\ \eta, D_t \eta, \dots, D_t^{n-1} \eta & \end{array}$$

par zéro. Soient encore

$$\mathfrak{X}, \mathfrak{Y}, \dots$$

ce que deviennent

$$X, Y, \dots$$

quand on y remplace la variable indépendante t par la variable auxiliaire τ . Pour obtenir les valeurs générales de

$$\Xi, H, \dots$$

il suffira de réduire à zéro les seconds membres des équations données et de chercher ce que deviendront alors les valeurs de

$$\xi, \eta, \dots$$

fournies par le troisième théorème, quand on y remplacera

$$t \text{ par } t - \tau,$$

et les valeurs initiales de

$$\xi, D_t \xi, \dots, D_t^{n-2} \xi, D_t^{n-1} \xi; \eta, D_t \eta, \dots, D_t^{n-2} \eta, D_t^{n-1} \eta; \dots,$$

par

$$0, 0, \dots, 0, \mathfrak{X}; 0, 0, \dots, 0, \mathfrak{Y}; \dots$$

Jusqu'à présent nous avons supposé que le premier membre ∇ de l'équation produite par l'élimination de ξ, η, \dots entre les équations données, dans le cas où l'on remplace leurs seconds membres par zéro, était une fonction entière de D_x, D_y, D_z, D_t dans laquelle on pouvait réduire le coefficient de D_t^n à l'unité. Cette réduction est en effet possible dans l'hypothèse que nous avons admise, savoir : lorsque, dans les équations données, les dérivées des ordres les plus élevés par rapport à t se trouvent multipliées par des quantités constantes, sans être soumises à des différentiations relatives aux variables x, y, z . Considérons maintenant le cas général où cette réduction ne pourrait s'effectuer sans que ∇ cessât d'être une fonction entière de D_x, D_y, D_z , et désignons par K la fonction de cette espèce qui représente généralement le coefficient de D_t^n , dans le développement de ∇ . Si l'on nomme \mathfrak{X}, s ce que deviennent K, ∇ , quand on y remplace D_x, D_y, D_z, D_t , par u, v, w, s ; si d'ailleurs on continue de nommer *fonction principale* une fonction ϖ de x, y, z, t , définie par l'équation (21), on trouvera dans le cas général : 1° pour $m < n - 1$,

$$\int \frac{s^m}{((s))} = 0;$$

2° pour $m = n - 1$,

$$\int \frac{s^{n-1}}{((s))} = \frac{1}{\mathfrak{X}},$$

ou, ce qui revient au même,

$$\mathcal{L} \frac{\mathfrak{X} s^{n-1}}{((s))} = 1;$$

et par suite la fonction principale, qui vérifiera toujours, quel que soit t , l'équation (24), vérifiera, pour une valeur nulle de t , non plus les conditions (25), mais les suivantes :

$$(26) \quad \varpi = 0, \quad D_t \varpi = 0, \quad D_t^2 \varpi = 0, \quad \dots \quad D_t^{n-2} \varpi = 0, \quad \mathbf{K} D_t^{n-1} \varpi = \varpi(x, y, z).$$

Or, ces conditions, jointes à l'équation (24), ne suffiront pas pour déterminer complètement la fonction principale ϖ . Au reste, la seule considération de la formule (21) conduit à une conclusion du même genre. En effet, lorsque le coefficient de D_t^n dans ∇ , savoir \mathbf{K} , sera fonction de D_x, D_y, D_z , le coefficient de s^n dans s , savoir \mathfrak{X} , sera fonction de u, v, w , et l'intégrale sextuple, comprise dans le second membre de la formule (21), ne sera plus généralement une intégrale complètement déterminée, attendu, par exemple, que la fonction sous le signe \int deviendra infinie pour les valeurs de u, v, w qui vérifieraient l'équation $\mathfrak{X} = 0$. Mais on tirera de la formule (21),

$$(27) \quad \mathbf{K} \varpi = \mathcal{L} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \\ \times \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{\mathfrak{X}}{((s))} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi},$$

et cette dernière sera propre à fournir une valeur complètement déterminée de la fonction $\mathbf{K} \varpi$. Si, après avoir calculé la fonction \mathbf{H} à l'aide de l'équation

$$(28) \quad \mathbf{H} = \mathcal{L} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \\ \times \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{\mathfrak{X}}{((s))} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi},$$

on pose généralement

$$(29) \quad \mathbf{K} \varpi = \mathbf{H},$$

on pourra prendre, pour valeur générale de la fonction principale ϖ ,

l'une quelconque de celles qui vérifieront la formule (29). A chacune d'elles correspondra un système de valeurs de

$$\xi, \eta, \dots$$

qu'on pourra obtenir à l'aide des théorèmes 2, 3 ou 4, et qui vérifiera toutes les conditions énoncées dans ces mêmes théorèmes.

Pour montrer une application des principes que nous venons d'exposer, concevons qu'il s'agisse d'intégrer les équations simultanées

$$\frac{d^2 \xi}{dx dt} + \frac{d\eta}{dy} = 0, \quad \frac{d^2 \eta}{dy dt} - \frac{d\xi}{dx} = 0,$$

ou, ce qui revient au même, les équations

$$D_x D_t \xi + D_y \eta = 0, \quad D_y D_t \eta - D_x \xi = 0,$$

de manière qu'on ait, pour $t = 0$,

$$\xi = \varphi(x, y), \quad \eta = \chi(x, y).$$

On trouvera, dans ce cas,

$$\begin{aligned} \nabla &= D_x D_y (D_t^2 + 1), & s &= uv(s^2 + 1), \\ K &= D_x D_y, & \mathcal{X} &= uv; \end{aligned}$$

par suite, la fonction principale ϖ , assujettie : 1^o à vérifier, quel que soit t , l'équation

$$D_x D_y (D_t^2 + 1) \varpi = 0;$$

2^o à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$\varpi = 0, \quad D_x D_y D_t \varpi = \varpi(x, y),$$

sera définie par la formule

$$\begin{aligned} \varpi &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+st}}{uv((s^2+1))} \varpi(\lambda, \mu) \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{ds}{2\pi} \frac{dt}{2\pi} \\ &= \sin t \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{e^{[u(x-\lambda)+v(y-\mu)]\sqrt{-1}}}{uv} \varpi(\lambda, \mu) \frac{d\lambda}{2\pi u} \frac{d\mu}{2\pi v} \frac{ds}{2\pi} \frac{dt}{2\pi}, \end{aligned}$$

qui n'en déterminera pas complètement la valeur, et pourra être l'une quelconque de celles qui, s'évanouissant avec t , vérifient l'équation

$$\begin{aligned} D_x D_y \varpi &= \sin t \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} e^{[v(x-\lambda)+v(y-\mu)]\sqrt{-1}} \varpi(\lambda, \mu) \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \\ &= \sin t \varpi(x, y). \end{aligned}$$

Soient pareillement φ, χ deux fonctions de x, y, t qui, s'évanouissant avec t , vérifient les équations

$$D_x D_y \varphi = \sin t \varphi(x, y), \quad D_x D_y \chi = \sin t \chi(x, y).$$

Les valeurs générales de ξ, η , qu'on déduira des formules

$$D_x D_t \xi + D_y \eta = D_x \nabla \varphi, \quad D_y D_t \eta - D_x \xi = D_y \nabla \chi$$

en opérant comme si D_x, D_y, D_t, ∇ désignaient de véritables quantités, seront

$$\xi = D_y (D_x D_t \varphi - D_y \chi), \quad \eta = D_x (D_y D_t \chi + D_x \varphi),$$

ou, ce qui revient au même,

$$\xi = \cos t \varphi(x, y) - \sin t D_y \int \chi(x, y) dx - X(y, t),$$

$$\eta = \cos t \chi(x, y) + \sin t D_x \int \varphi(x, y) dy + \Phi(x, t),$$

les intégrations relatives aux variables x, y étant effectuées à partir de valeurs déterminées de ces variables, par exemple à partir de

$$x = 0, \quad y = 0, \quad t'$$

et $\Phi(x, t), X(y, t)$ désignant deux fonctions arbitraires de x, t ou de y, t , assujetties à la seule condition de s'évanouir pour une valeur nulle de t . Il est d'ailleurs facile de s'assurer que les valeurs précédentes de ξ, η vérifient les deux équations données aux différences partielles et se réduisent respectivement à

$$\varphi(x, y), \quad \chi(x, y).$$

quand on y pose $t = 0$.

§ V. — *Application des principes exposés dans le paragraphe précédent à l'intégration des équations qui représentent les mouvements infiniment petits de divers points matériels.*

Lorsqu'on recherche les lois des mouvements infiniment petits de divers points matériels dont le nombre est limité ou illimité, les équations différentielles ou aux différences partielles que fournissent les principes de la Mécanique ne contiennent généralement d'autres dérivées relatives au temps que des dérivées du second ordre, dont les coefficients se réduisent à l'unité. Il est donc utile d'appliquer en particulier les troisième et quatrième théorèmes du paragraphe précédent, au cas où l'on aurait

$$n' = n'' = n''' = \dots = 2.$$

Si dans ce cas on désigne par n , non plus la somme

$$n' + n'' + n''' + \dots$$

mais le nombre des variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

on obtiendra, au lieu du troisième théorème du paragraphe IV, la proposition suivante :

THÉORÈME. — *Soient données, entre n variables principales*

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

et les variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

n équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, qui renferment, avec les variables principales et leurs dérivées de divers ordres obtenues par des différentiations relatives aux coordonnées $x, y, z,$

les dérivées du second ordre relatives au temps t , savoir

$$D_t^2 \xi, \quad D_t^2 \eta, \quad D_t^2 \zeta, \quad \dots,$$

les coefficients de ces dernières dérivées étant égaux à l'unité. Supposons d'ailleurs les variables principales ξ, η, ζ, \dots assujetties non seulement à vérifier, quel que soit t , les équations données, mais aussi à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$(1) \quad \left\{ \begin{array}{lll} \xi = \varphi(x, y, z), & \eta = \gamma(x, y, z), & \zeta = \psi(x, y, z), \quad \dots, \\ D_t \xi = \Phi(x, y, z), & D_t \eta = X(x, y, z), & D_t \zeta = \Psi(x, y, z), \quad \dots \end{array} \right.$$

Soient encore

$$(2) \quad \nabla = 0$$

l'équation en D_x, D_y, D_z, D_t résultant de l'élimination de ξ, η, ζ, \dots entre les équations données et

$$(3) \quad \delta = 0$$

l'équation caractéristique en laquelle se transforme la précédente, quand on y remplace les notations

$$\text{par} \quad \begin{array}{l} D_x, \quad D_y, \quad D_z, \quad D_t \\ u = u\sqrt{-1}, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1}, \quad s. \end{array}$$

la fonction ∇ étant du degré $2n$ par rapport à D_t , et choisie de manière que le coefficient de D_t^{2n} se réduise à l'unité. Enfin soit

$$\varpi(x, y, z)$$

l'une quelconque des fonctions

$$\begin{array}{lll} \varphi(x, y, z), & \gamma(x, y, z), & \psi(x, y, z), \quad \dots, \\ \Phi(x, y, z), & X(x, y, z), & \Psi(x, y, z), \quad \dots \end{array}$$

Nommons ϖ la fonction principale déterminée par la formule

$$(4) \quad \varpi = \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{e^{\mu x + \nu y + w z + s t}}{((\delta))} \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi},$$

par conséquent une fonction assujettie : 1° à vérifier, quel que soit t , l'équation aux différences partielles

$$(5) \quad \nabla \varpi = 0;$$

2° à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$(6) \quad \varpi = 0, \quad D_t \varpi = 0, \quad D_t^2 \varpi = 0, \quad \dots, \quad D_t^{2n-2} \varpi = 0, \quad D_t^{2n-1} \varpi = \varpi(x, y, z);$$

et désignons par

$$\varphi, \quad \gamma, \quad \psi, \quad \dots, \quad \Phi, \quad X, \quad \Psi, \quad \dots$$

ce que devient ϖ quand on réduit $\varpi(x, y, z)$ à l'une des fonctions

$$\begin{aligned} &\varphi(x, y, z), \quad \gamma(x, y, z), \quad \psi(x, y, z), \quad \dots, \\ &\Phi(x, y, z), \quad X(x, y, z), \quad \Psi(x, y, z), \quad \dots \end{aligned}$$

Pour intégrer les équations linéaires données de manière à remplir toutes les conditions requises, il suffira d'y remplacer les dérivées du second ordre

$$D_t^2 \xi, \quad D_t^2 \eta, \quad D_t^2 \zeta, \quad \dots$$

par les différences

$$D_t^2 \xi - \nabla(\Phi + D_t \varphi), \quad D_t^2 \eta - \nabla(X + D_t \gamma), \quad D_t^2 \zeta - \nabla(\Psi + D_t \psi), \quad \dots,$$

puis de résoudre par rapport à

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta, \quad \dots$$

les nouvelles équations ainsi obtenues, en opérant comme si les notations

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z, \quad D_t$$

désignaient des quantités véritables.

Applications. — Les équations qui représentent les mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules sont de la forme

$$\begin{aligned} (L - D_t^2) \xi + R \eta + Q \zeta &= 0, \\ R \xi + (M - D_t^2) \eta + P \zeta &= 0, \\ Q \xi + P \eta + (N - D_t^2) \zeta &= 0, \end{aligned}$$

ξ, η, ζ étant les déplacements d'une molécule mesurés parallèlement aux axes coordonnés, et les lettres

$$L, M, N, P, Q, R$$

désignant des fonctions entières des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z.$$

Or concevons qu'on veuille intégrer ces équations de manière à vérifier, pour $t = 0$, les six conditions

$$\begin{aligned} \xi &= \varphi(x, y, z), & \eta &= \gamma(x, y, z), & \zeta &= \psi(x, y, z), \\ D_t \xi &= \Phi(x, y, z), & D_t \eta &= X(x, y, z), & D_t \zeta &= \Psi(x, y, z); \end{aligned}$$

par conséquent, en supposant connues les valeurs initiales des déplacements et des vitesses de chaque molécule suivant des directions parallèles aux axes des x, y, z . En appliquant le théorème ci-dessus énoncé à la recherche des valeurs générales de ξ, η, ζ , et nommant

$$\rho, \varpi, \var�, \var�, \var�, \var�$$

ce que deviennent

$$L, M, N, P, Q, R$$

quand on y remplace

$$D_x, D_y, D_z \quad \text{par} \quad u, v, w,$$

on trouvera

$$\begin{aligned} \nabla &= (D_t^2 - L)(D_t^2 - M)(D_t^2 - N) - P^2(D_t^2 - L) - Q^2(D_t^2 - M) - R^2(D_t^2 - N) - 2PQR, \\ s &= (s^2 - \rho)(s^2 - \varpi)(s^2 - \var�) - \var�^2(s^2 - \rho) - \var�^2(s^2 - \varpi) - \var�^2(s^2 - \var�) - 2\var�\var�\var�. \end{aligned}$$

Cela posé, soient

$$\omega$$

la fonction principale, déterminée par l'équation (4), et

$$\varphi, \gamma, \psi, \Phi, X, \Psi$$

ce que devient cette fonction principale quand on remplace

$$\omega(x, y, z)$$

par l'une des fonctions initiales

$$\varphi(x, y, z), \gamma(x, y, z), \psi(x, y, z), \Phi(x, y, z), X(x, y, z), \Psi(x, y, z).$$

Pour intégrer les équations données, de manière à remplir toutes les conditions requises, il suffira de résoudre par rapport à

$$\xi, \eta, \zeta$$

ces équations présentées sous les formes

$$\begin{aligned} (D_t^2 - L)\xi - R\eta - Q\zeta &= \nabla(\Phi + D_t\varphi), \\ -R\xi + (D_t^2 - M)\eta - P\zeta &= \nabla(X + D_t\chi), \\ -Q\xi - P\eta + (D_t^2 - N)\zeta &= \nabla(\Psi + D_t\psi), \end{aligned}$$

en opérant comme si D_x, D_y, D_z, D_t étaient de véritables quantités. Alors, en posant pour abrégier

$$\begin{aligned} \mathfrak{L} &= (D_t^2 - M)(D_t^2 - N) - P^2, & \mathfrak{P} &= P(D_t^2 - L) + QR, \\ \mathfrak{M} &= (D_t^2 - N)(D_t^2 - L) - Q^2, & \mathfrak{Q} &= Q(D_t^2 - M) + RP, \\ \mathfrak{U} &= (D_t^2 - L)(D_t^2 - M) - R^2, & \mathfrak{U} &= R(D_t^2 - N) + PQ, \end{aligned}$$

on trouvera

$$\begin{aligned} \xi &= D_t(\mathfrak{L}\varphi + \mathfrak{U}\chi + \mathfrak{Q}\psi) + (\mathfrak{L}\Phi + \mathfrak{U}X + \mathfrak{Q}\Psi), \\ \eta &= D_t(\mathfrak{U}\varphi + \mathfrak{M}\chi + \mathfrak{P}\psi) + (\mathfrak{U}\Phi + \mathfrak{M}X + \mathfrak{P}\Psi), \\ \zeta &= D_t(\mathfrak{Q}\varphi + \mathfrak{P}\chi + \mathfrak{U}\psi) + (\mathfrak{Q}\Phi + \mathfrak{P}X + \mathfrak{U}\Psi). \end{aligned}$$

Telles sont effectivement, sous leur forme la plus simple, les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules sollicitées par des forces d'attraction ou de répulsion mutuelle.

Considérons maintenant deux systèmes de molécules qui se pénètrent mutuellement. Les équations de leurs mouvements infiniment petits seront de la forme

$$\begin{aligned} (L - D_t^2)\xi + R\eta + Q\zeta + L_j\zeta_j + R_j\eta_j + Q_j\zeta_j &= 0, \\ R\xi + (M - D_t^2)\eta + P\zeta + R_j\zeta_j + M_j\eta_j + P_j\zeta_j &= 0, \\ Q\xi + P\eta + (N - D_t^2)\zeta + Q_j\zeta_j + P_j\eta_j + N_j\zeta_j &= 0, \\ L_j\zeta_j + R_j\eta_j + Q_j\zeta_j + (L_{jj} - D_t^2)\xi_j + R_{jj}\eta_j + Q_{jj}\zeta_j &= 0, \\ R_j\zeta_j + M_j\eta_j + P_j\zeta_j + R_{jj}\zeta_j + (M_{jj} - D_t^2)\eta_j + P_{jj}\zeta_j &= 0, \\ Q_j\zeta_j + P_j\eta_j + N_j\zeta_j + Q_{jj}\zeta_j + P_{jj}\eta_j + (N_{jj} - D_t^2)\zeta_j &= 0, \end{aligned}$$

ξ, η, ζ , ou ξ_j, η_j, ζ_j étant les déplacements d'une molécule du premier ou du second système mesurés parallèlement aux axes coordonnés,

et les lettres

$$L, M, N, P, Q, R, L_j, M_j, \dots$$

indiquant des fonctions entières des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z.$$

Or supposons que les coefficients des différents termes proportionnels à D_x, D_y, D_z ou à leurs puissances soient, dans ces mêmes fonctions, regardés comme constants, ce qu'on peut admettre, au moins dans une première approximation, lorsque chaque système de molécules est homogène, et que le rayon de la sphère d'activité d'une molécule est très petit. Concevons d'ailleurs que l'on veuille intégrer les six équations données, dont chacune est du second ordre, de manière à vérifier, pour $t = 0$, les douze conditions

$$\begin{aligned} \xi &= \varphi(x, y, z), & \eta &= \chi(x, y, z), & \zeta &= \psi(x, y, z), \\ \xi_j &= \varphi_j(x, y, z), & \eta_j &= \chi_j(x, y, z), & \zeta_j &= \psi_j(x, y, z), \\ D_t \xi &= \Phi(x, y, z), & D_t \eta &= X(x, y, z), & D_t \zeta &= \Psi(x, y, z), \\ D_t \xi_j &= \Phi_j(x, y, z), & D_t \eta_j &= X_j(x, y, z), & D_t \zeta_j &= \Psi_j(x, y, z); \end{aligned}$$

par conséquent en supposant connues les valeurs initiales des déplacements et des vitesses de chaque molécule, suivant des directions parallèles aux axes des x, y, z . En appliquant le théorème ci-dessus énoncé à la recherche des valeurs générales de

$$\xi, \eta, \zeta, \xi_j, \eta_j, \zeta_j,$$

et nommant

$$\mathcal{L}, \mathfrak{M}, \mathfrak{N}, \mathcal{P}, \mathcal{Q}, \mathfrak{R}, \mathcal{L}_j, \mathfrak{M}_j, \dots, \mathcal{Q}_j, \mathfrak{R}_j$$

ce que deviennent

$$L, M, N, P, Q, R, L_j, M_j, \dots, Q_j, R_j$$

quand on y remplace

$$D_x, D_y, D_z \quad \text{par} \quad u, v, w,$$

on trouvera

$$\begin{aligned} \nabla &= (D_t^2 - L)(D_t^2 - M)(D_t^2 - N)(D_t^2 - L_j)(D_t^2 - M_j)(D_t^2 - N_j) \dots, \\ s &= (s^2 - \mathcal{L})(s^2 - \mathfrak{M})(s^2 - \mathfrak{N})(s^2 - \mathcal{L}_j)(s^2 - \mathfrak{M}_j)(s^2 - \mathfrak{N}_j) \dots \end{aligned}$$

Cela posé, soient

la fonction principale, déterminée par l'équation (4), et

$$\varphi, \gamma, \psi, \varphi_i, \gamma_i, \psi_i, \\ \Phi, X, \Psi, \Phi_i, X_i, \Psi_i$$

ce que devient cette fonction principale quand on remplace

$$\varpi(x, y, z)$$

par l'une des fonctions initiales

$$\varphi(x, y, z), \gamma(x, y, z), \psi(x, y, z), \varphi_i(x, y, z), \gamma_i(x, y, z), \psi_i(x, y, z), \\ \Phi(x, y, z), X(x, y, z), \Psi(x, y, z), \Phi_i(x, y, z), X_i(x, y, z), \Psi_i(x, y, z).$$

Pour intégrer les équations données de manière à remplir toutes les conditions requises, il suffira de résoudre par rapport à

$$\xi, \eta, \zeta, \xi_i, \eta_i, \zeta_i$$

ces équations présentées sous les formes

$$\begin{aligned} (D_t^2 - L)\xi - R\eta - Q\zeta - L_i\xi_i - R_i\eta_i - Q_i\zeta_i &= \nabla(\Phi + D_t\varphi), \\ -R\xi + (D_t^2 - M)\eta - P\zeta - R_i\xi_i - M_i\eta_i - P_i\zeta_i &= \nabla(X + D_t\gamma), \\ -Q\xi - P\eta + (D_t^2 - N)\zeta - Q_i\xi_i - P_i\eta_i - N_i\zeta_i &= \nabla(\Psi + D_t\psi), \\ -L\xi - R\eta - Q\zeta + (D_t^2 - L_{ii})\xi_i - R_{ii}\eta_i - Q_{ii}\zeta_i &= \nabla(\Phi_i + D_t\varphi_i), \\ -R\xi - M\eta - P\zeta - R_{ii}\xi_i + (D_t^2 - M_{ii})\eta_i - P_{ii}\zeta_i &= \nabla(X_i + D_t\gamma_i), \\ -Q\xi - P\eta - N\zeta - Q_{ii}\xi_i - P_{ii}\eta_i + (D_t^2 - N_{ii})\zeta_i &= \nabla(\Psi_i + D_t\psi_i), \end{aligned}$$

en opérant comme si

$$D_x, D_y, D_z, D_t$$

étaient de véritables quantités. On trouvera de cette manière

$$\begin{aligned} \xi &= \mathfrak{L}(\Phi + D_t\varphi) + \mathfrak{X}(X + D_t\gamma) + \mathfrak{O}(\Psi + D_t\psi) \\ &\quad + \mathfrak{L}_i(\Phi_i + D_t\varphi_i) + \mathfrak{X}_i(X_i + D_t\gamma_i) + \mathfrak{O}_i(\Psi_i + D_t\psi_i), \\ \eta &= \mathfrak{M}(\Phi + D_t\varphi) + \mathfrak{N}(X + D_t\gamma) + \mathfrak{P}(\Psi + D_t\psi) \\ &\quad + \mathfrak{M}_i(\Phi_i + D_t\varphi_i) + \mathfrak{N}_i(X_i + D_t\gamma_i) + \mathfrak{P}_i(\Psi_i + D_t\psi_i), \\ \zeta &= \mathfrak{O}(\Phi + D_t\varphi) + \mathfrak{P}(X + D_t\gamma) + \mathfrak{U}(\Psi + D_t\psi) \\ &\quad + \mathfrak{O}_i(\Phi_i + D_t\varphi_i) + \mathfrak{P}_i(X_i + D_t\gamma_i) + \mathfrak{U}_i(\Psi_i + D_t\psi_i), \\ \xi_i &= {}_i\mathfrak{L}(\Phi + D_t\varphi) + {}_i\mathfrak{X}(X + D_t\gamma) + {}_i\mathfrak{O}(\Psi + D_t\psi) \\ &\quad + {}_i\mathfrak{L}_{ii}(\Phi_i + D_t\varphi_i) + {}_i\mathfrak{X}_{ii}(X_i + D_t\gamma_i) + {}_i\mathfrak{O}_{ii}(\Psi_i + D_t\psi_i), \\ \eta_i &= {}_i\mathfrak{M}(\Phi + D_t\varphi) + {}_i\mathfrak{N}(X + D_t\gamma) + {}_i\mathfrak{P}(\Psi + D_t\psi) \\ &\quad + {}_i\mathfrak{M}_{ii}(\Phi_i + D_t\varphi_i) + {}_i\mathfrak{N}_{ii}(X_i + D_t\gamma_i) + {}_i\mathfrak{P}_{ii}(\Psi_i + D_t\psi_i), \\ \zeta_i &= {}_i\mathfrak{O}(\Phi + D_t\varphi) + {}_i\mathfrak{P}(X + D_t\gamma) + {}_i\mathfrak{U}(\Psi + D_t\psi) \\ &\quad + {}_i\mathfrak{O}_{ii}(\Phi_i + D_t\varphi_i) + {}_i\mathfrak{P}_{ii}(X_i + D_t\gamma_i) + {}_i\mathfrak{U}_{ii}(\Psi_i + D_t\psi_i), \end{aligned}$$

les lettres

$$\mathfrak{L}, \mathfrak{M}, \mathfrak{N}, \mathfrak{P}, \mathfrak{Q}, \mathfrak{R}, \mathfrak{L}', \mathfrak{M}', \dots, \mathfrak{Q}'', \mathfrak{R}''$$

indiquant des fonctions entières des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z, D_t$$

et la forme de ces nouvelles fonctions se déduisant immédiatement de celle des fonctions représentées par

$$L, M, N, P, Q, R, L', M', \dots, Q'', R''$$

Nota. — Étant donné, entre les variables principales ξ, η, ζ, \dots et les variables indépendantes x, y, z, t , un système d'équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, écrites à l'aide des caractéristiques D_x, D_y, D_z, D_t ; si, en supposant les seconds membres de ces équations linéaires réduits à zéro, on élimine entre elles toutes les variables principales à l'exception d'une seule ξ , ou η , ou ζ, \dots , on obtiendra une équation résultante de l'une des formes

$$\nabla \xi = 0, \quad \nabla \eta = 0, \quad \nabla \zeta = 0, \quad \dots$$

∇ étant une fonction entière de D_x, D_y, D_z, D_t qui restera la même, quelle que soit la variable principale conservée, et qui sera précisément le premier membre de l'équation (15) du paragraphe IV. Ainsi chacune des variables principales devra vérifier, quel que soit t , une équation aux différences partielles semblable à celle que vérifie la fonction principale ϖ , c'est-à-dire la forme

$$\nabla \varpi = 0;$$

et il est clair qu'on pourra en dire autant d'une fonction linéaire quelconque ε des variables principales et de leurs dérivées, en sorte qu'on devra encore avoir

$$\nabla \varepsilon = 0.$$

Si, dans les équations linéaires données, l'ordre des dérivées relatives à t s'élève jusqu'à n' pour la variable principale ξ , jusqu'à n'' pour η , jusqu'à n''' pour ζ, \dots la plus haute puissance de D_t renfermée dans ∇

sera en général le nombre n déterminé par la formule

$$n = n' + n'' + n''' + \dots$$

Toutefois, il peut arriver, dans certains cas, que l'exposant de cette plus haute puissance de D_t s'abaisse au-dessous de la somme $n' + n'' + n''' + \dots$, ou bien encore que $\nabla z = 0$ ne soit pas l'équation aux différences partielles la plus simple à laquelle satisfasse la valeur générale de z . Dans des cas semblables, les méthodes ci-dessus exposées ne cessent pas d'être applicables à l'intégration des équations linéaires données. Seulement il convient de les appliquer de manière que les valeurs générales de $\xi, \eta, \zeta, \dots z$ se présentent sous la forme la plus simple possible. Les moyens qui peuvent conduire à ce but seront l'objet d'un autre Mémoire.

Nous remarquerons en finissant que, dans le cas où les seconds membres des équations linéaires données se réduisent, non pas à zéro, mais à des fonctions des seules variables x, y, z , en demeurant indépendants de la variable t , le quatrième théorème du paragraphe IV fournit la seconde partie de la valeur générale de chaque variable principale sous la forme à laquelle on serait conduit par une règle très simple qu'a donnée M. Liouville dans son *Journal de Mathématiques* (août 1838).

MÉMOIRE
SUR
LES MOUVEMENTS INFINIMENT PETITS
DONT
LES ÉQUATIONS PRÉSENTENT UNE FORME INDÉPENDANTE
DE
LA DIRECTION DES TROIS AXES COORDONNÉS, SUPPOSES RECTANGULAIRES,
OU
SEULEMENT DE DEUX DE CES AXES.

Considérations générales.

Comme on l'a vu dans les précédents Mémoires, les mouvements infiniment petits, d'un ou de plusieurs systèmes de molécules, peuvent être représentés par des équations linéaires aux différences partielles entre trois variables principales, savoir, les déplacements d'une molécule, mesurés parallèlement à trois axes coordonnés rectangulaires, et quatre variables indépendantes, savoir, les coordonnées et le temps. Il y a plus : dans ces équations, les coefficients des variables principales et de leurs dérivées deviennent constants, lorsque l'on considère un système unique et homogène de molécules, et que l'on s'arrête à une première approximation. Dans l'un ou l'autre cas, les coefficients dont il s'agit, et par conséquent la forme des équations linéaires, dépendront en général, non seulement de la nature du système ou des systèmes moléculaires, mais encore de la direction des axes coordonnés. Néanmoins il n'en est pas toujours ainsi. La constitution du

système ou des systèmes de molécules donnés peut être telle que les coefficients renfermés dans les équations des mouvements infiniment petits ne soient pas altérés quand on fait tourner d'une manière quelconque les trois axes coordonnés autour de l'origine ; et alors il est clair que la propagation de ces mouvements devra s'effectuer en tous sens suivant les mêmes lois. C'est ce qui arrive, par exemple, lorsque le son se propage dans un gaz ou dans un liquide. C'est ce qui arrivera encore si, l'un des systèmes de molécules donnés étant le fluide éthéré, l'autre système compose ce que dans la théorie de la lumière nous appelons un corps *isophane*. Ce n'est pas tout : la constitution du système ou des systèmes de molécules donnés peut être telle que les coefficients renfermés dans les équations des mouvements infiniment petits ne soient pas altérés quand, l'un des axes coordonnés demeurant fixe, on fait tourner les deux autres autour du premier ; et alors il est clair que la propagation du mouvement devra s'effectuer en tous sens suivant les mêmes lois, non plus autour d'un point quelconque, mais seulement autour de tout axe parallèle à l'axe fixe. C'est ce qui arrivera, par exemple, si, le premier système de molécules étant le fluide éthéré, l'autre système compose ce qu'on nomme, dans la théorie de la lumière, *un cristal à un seul axe optique*. Il est donc important d'examiner ce que deviendront les équations des mouvements infiniment petits d'un ou de deux systèmes homogènes de molécules, quand elles acquerront la propriété de ne pouvoir être altérées, tandis que l'on fera tourner les trois axes coordonnés autour de l'origine, ou bien encore deux de ces axes autour du troisième supposé fixe. J'ai déjà traité cette question, en considérant un seul système de molécules : 1^o pour le cas où les équations sont homogènes, dans les *Exercices de Mathématiques* ; 2^o pour le cas général, dans un Mémoire relatif à la *Théorie de la Lumière*, et lithographié sous la date d'août 1836. Mais d'une part ce dernier Mémoire, tiré à un petit nombre d'exemplaires, est assez rare aujourd'hui ; et d'ailleurs, en réfléchissant de nouveau sur la même question, je suis parvenu à rendre la solution plus simple. J'ai donc tout lieu d'espérer que les

géomètres accueilleront encore avec intérêt ce nouveau Mémoire, qui permettra d'établir et d'exposer facilement quelques-unes des théories les plus délicates de la Physique mathématique.

Parmi les divers paragraphes dont le Mémoire se compose, le premier est consacré au développement de quelques théorèmes relatifs à la transformation des coordonnées rectangulaires, le second à la recherche des conditions nécessaires pour qu'une fonction de deux ou de trois coordonnées rectangulaires reste indépendante de la direction des axes coordonnés; et c'est la connaissance de ces conditions qui me conduit, dans les paragraphes suivants, à la solution de la question ci-dessus indiquée.

§ 1. — *Sur quelques théorèmes relatifs à la transformation des coordonnées rectangulaires.*

Soient

$$x, y, z$$

les coordonnées rectangulaires d'un point P, relatives à trois axes rectangulaires, et

$$x, y, z$$

ce que deviennent ces coordonnées, quand on a fait tourner d'une manière quelconque le système de ces trois axes autour de l'origine. On aura, comme on sait,

$$(1) \quad \begin{cases} x = ax + by + cz, \\ y = a'x + b'y + c'z, \\ z = a''x + b''y + c''z, \end{cases} \quad \text{et}$$

$a, b, c; a', b', c'; a'', b'', c''$ désignant neuf coefficients, dont six pourront se déduire des trois autres, attendu qu'on doit avoir, quels que soient x, y, z ,

$$(2) \quad x^2 + y^2 + z^2 = x^2 + y^2 + z^2$$

et, par suite,

$$(3) \quad \begin{cases} a^2 + a'^2 + a''^2 = 1, & b^2 + b'^2 + b''^2 = 1, & c^2 + c'^2 + c''^2 = 1, \\ bc + b'c' + b''c'' = 0, & ca + c'a' + c''a'' = 0, & ab + a'b' + a''b'' = 0. \end{cases}$$

De plus on tire des équations (1), jointes aux formules (3),

$$(4) \quad \begin{cases} x = ax + a'y + a''z, \\ y = bx + b'y + b''z, \\ z = cx + c'y + c''z; \end{cases}$$

puis de ces dernières, jointes à la formule (2),

$$(5) \quad \begin{cases} a^2 + b^2 + c^2 = 1, & a'^2 + b'^2 + c'^2 = 1, & a''^2 + b''^2 + c''^2 = 1, \\ a'a'' + b'b'' + c'c'' = 0, & a''a + b''b + c''c = 0, & aa' + bb' + cc' = 0. \end{cases}$$

Enfin, si l'on nomme

$$x_i, \quad y_i, \quad z_i$$

et

$$x_i', \quad y_i', \quad z_i'$$

les coordonnées d'un nouveau point Q, relatives au premier et au second système d'axes coordonnés, on aura

$$(6) \quad \begin{cases} x_i = ax_i + by_i + cz_i, \\ y_i = a'y_i + b'y_i + c'z_i, \\ z_i = a''x_i + b''y_i + c''z_i; \end{cases}$$

et des formules (6), jointes aux équations (3), on tirera

$$(7) \quad xx_i + yy_i + zz_i = .xx_i + .yy_i + .zz_i.$$

Done *la transformation des coordonnées n'altère point la valeur de la somme*

$$xx_i + yy_i + zz_i.$$

Cette somme représente effectivement une quantité indépendante de la direction des axes coordonnés, savoir, le produit des rayons vecteurs, menés de l'origine aux points P, Q, par le cosinus de l'angle que ces rayons vecteurs comprennent entre eux.

Soit maintenant z une fonction quelconque des coordonnées primitives

$$x, \quad y, \quad z.$$

Si l'on passe du cas où ces coordonnées sont prises pour variables

indépendantes au cas où l'on prend pour variables indépendantes les coordonnées nouvelles

$$x, y, z,$$

on aura, en vertu des formules (4),

$$D_x s = a D_x s + b D_y s + c D_z s = (a D_x + b D_y + c D_z) s,$$

.....

par conséquent,

$$(8) \quad \begin{cases} D_x = a D_x + b D_y + c D_z, \\ D_y = a' D_x + b' D_y + c' D_z, \\ D_z = a'' D_x + b'' D_y + c'' D_z; \end{cases}$$

puis on tirera de ces dernières, eu égard aux formules (3),

$$(9) \quad \begin{cases} D_x = a D_x + a' D_y + a'' D_z, \\ D_y = b D_x + b' D_y + b'' D_z, \\ D_z = c D_x + c' D_y + c'' D_z. \end{cases}$$

Enfin l'on tirera des formules (8), ou bien encore des formules (9),

$$(10) \quad D_x^2 + D_y^2 + D_z^2 = D_x^2 + D_y^2 + D_z^2.$$

Or les formules (8), (9) sont entièrement semblables aux formules (1), (4), et la formule (10) à la formule (2). Par conséquent *dans la transformation des coordonnées rectangulaires, les relations qui subsistent entre les coordonnées*

$$x, y, z \quad \text{et} \quad x, y, z,$$

relatives à deux systèmes d'axes, subsistent pareillement entre les caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z \quad \text{et} \quad D_x, D_y, D_z$$

qui indiquent des différentiations effectuées par rapport aux coordonnées

$$x, y, z \quad \text{ou} \quad x, y, z$$

considérées comme variables indépendantes.

Au reste, on ne doit pas oublier que les formules (8), (9), (10), et celles qu'on peut en déduire, sont des formules symboliques, que l'on

transforme en équations véritables en plaçant une fonction quelconque z à la suite des expressions symboliques renfermées dans chaque membre. Ainsi en particulier la formule (10) n'est autre chose que la représentation symbolique de l'équation

$$(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)z = (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)z,$$

ou

$$(11) \quad \frac{\partial^2 z}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 z}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 z}{\partial z^2} = \frac{\partial^2 z}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 z}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 z}{\partial z^2},$$

z désignant une fonction quelconque des coordonnées x, y, z ou x, y, z .

Si l'on combine les équations (6), non plus avec les équations (1), mais avec les formules (8), alors, au lieu de la formule (7), on obtiendra la suivante

$$(12) \quad x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z = x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z.$$

Donc une transformation de coordonnées rectangulaires n'altérera point un produit symbolique de la forme

$$x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z.$$

Les équations (6), et par suite les formules (7) et (12), continueront évidemment de subsister, si, en nommant toujours

$$x, y, z \quad \text{ou} \quad x, y, z$$

les coordonnées primitives ou nouvelles du point P, on désigne les coordonnées primitives ou nouvelles d'un second point Q, non plus par

$$x_1, y_1, z_1 \quad \text{ou par} \quad x_1, y_1, z_1,$$

mais par

$$x + x_1, y + y_1, z + z_1 \quad \text{ou par} \quad x + x_1, y + y_1, z + z_1,$$

en sorte que

$$x_1, y_1, z_1 \quad \text{ou} \quad x_1, y_1, z_1,$$

représentent les projections algébriques de la distance PQ sur les axes

coordonnés des x, y, z ou des x, y, z . Cela posé, soient

8

une fonction quelconque des coordonnées x, y, z du point P, et

 Δ_8

l'accroissement que reçoit cette fonction, quand on passe du point P au point Q, c'est-à-dire quand on fait croître x de x_1 , y de y_1 , z de z_1 , ou, ce qui revient au même, x de x_1 , y de y_1 , z de z_1 . On aura, en vertu du théorème de Taylor,

$$8 + \Delta_8 = e^{x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z} 8 = e^{x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z} 8,$$

par conséquent

$$(13) \quad 1 + \Delta = e^{x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z} = e^{x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z}$$

et

$$(14) \quad \Delta = e^{x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z} - 1 = e^{x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z} - 1.$$

Donc la caractéristique Δ , considérée successivement comme fonction des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z,$$

et comme fonction des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z,$$

sera représentée, dans le premier cas, par l'expression symbolique

$$e^{x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z} - 1,$$

et dans le second cas par l'expression symbolique

$$e^{x_1 D_x + y_1 D_y + z_1 D_z} - 1.$$

Or, il résulte de la formule (12) que, pour passer de la première expression symbolique à la seconde, il suffit de chercher ce que devient la première quand on opère la transformation des coordonnées. On peut donc énoncer la proposition suivante.

THÉORÈME. — Soient

$$x, y, z$$

les coordonnées rectangulaires d'un point mobile P, et désignons à l'aide de la caractéristique

$$\Delta$$

l'accroissement que reçoit une fonction de x, y, z , quand on passe du point P à un autre point Q, en attribuant aux coordonnées du premier point certains accroissements

$$x_1, y_1, z_1.$$

Soient d'ailleurs

$$x, y, z \quad \text{et} \quad x_1, y_1, z_1$$

ce que deviennent

$$x, y, z \quad \text{et} \quad x_1, y_1, z_1,$$

quand on a fait tourner autour de l'origine d'une manière quelconque, le système des trois axes coordonnés. Si l'on veut déduire l'une de l'autre les deux valeurs que le théorème de Taylor fournit immédiatement pour la caractéristique Δ , considérée d'abord comme fonction de D_x, D_y, D_z , puis comme fonction de D_x, D_y, D_z , il suffira d'avoir égard aux formules qui servent à opérer la transformation des coordonnées rectangulaires avec un changement simultané de variables indépendantes.

Les diverses formules établies dans ce paragraphe s'étendent évidemment au cas où l'on passerait d'un premier système de coordonnées à un second, en faisant tourner seulement les axes des x et des y autour de l'axe des z . Alors c, c' seraient nuls ainsi que a'', b'' , et les formules (1), (2), (4), (7), (8), (9), (12) pourraient s'écrire comme il suit

$$(15) \quad x = x \cos \alpha + y \sin \alpha, \quad y = y \cos \alpha - x \sin \alpha,$$

$$(16) \quad x^2 + y^2 = x^2 + y^2,$$

$$(17) \quad x = x \cos \alpha - y \sin \alpha, \quad y = y \cos \alpha + x \sin \alpha,$$

$$(18) \quad xx_1 + yy_1 = xx_1 + yy_1,$$

$$(19) \quad D_x = \cos \alpha D_x + \sin \alpha D_y, \quad D_y = \cos \alpha D_y - \sin \alpha D_x,$$

$$(20) \quad D_x = \cos \alpha D_x - \sin \alpha D_y, \quad D_y = \cos \alpha D_y + \sin \alpha D_x,$$

$$(21) \quad D_x^2 + D_y^2 = D_x^2 + D_y^2.$$

§ II. — *Condition que doit remplir une fonction de deux ou de trois coordonnées rectangulaires, pour devenir indépendante de la direction des axes coordonnés.*

Pour arriver facilement à la condition dont il s'agit, nous aurons recours à une proposition qui est évidente par elle-même, et dont voici l'énoncé.

PREMIER THÉORÈME. — *Si une équation entre plusieurs variables indépendantes*

$$x, y, z, \dots$$

et plusieurs paramètres ou constantes arbitraires

$$\alpha, \xi, \dots$$

doit subsister, quelles que soient les valeurs réelles attribuées à ces variables et à ces paramètres, elle continuera de subsister, quelles que soient les variables x, y, z, \dots quand on établira des relations entre ces variables et les paramètres α, ξ, \dots en transformant ces paramètres ou seulement quelques-uns d'entre eux en fonctions de x, y, z .

On conçoit, en effet, qu'une équation qui se vérifie indépendamment de valeurs attribuées à diverses quantités, subsiste, par cela même, dans le cas où l'on établit entre ces quantités des relations quelconques.

D'ailleurs le théorème qu'on vient d'énoncer entraîne évidemment la proposition suivante.

DEUXIÈME THÉORÈME. — *Soient*

$$x, y, z, \dots$$

plusieurs variables indépendantes, et

$$x, y, z, \dots$$

des fonctions qui, renfermant avec ces variables certains paramètres

se réduisent à

$$\alpha, \beta, \dots,$$

$$x, y, z, \dots$$

pour des valeurs particulières de ces paramètres. Enfin, supposons que des relations convenables, établies entre les paramètres α, β, \dots et les variables indépendantes x, y, z, \dots puissent faire évanouir toutes les fonctions

$$x, y, z, \dots$$

à l'exception d'une seule, de x , par exemple, en réduisant celle-ci à une fonction déterminée R de x, y, z, \dots . Si l'expression

$$f(x, y, z, \dots),$$

considérée comme fonction de x, y, z, \dots , conserve la même forme, quelles que soient les valeurs attribuées aux paramètres

en sorte que l'équation

$$\alpha, \beta, \dots,$$

$$f(x, y, z, \dots) = f(x, y, z, \dots)$$

soit identique, on aura encore identiquement

$$f(x, y, z, \dots) = f(R, 0, 0, \dots).$$

Pour montrer une application de ce dernier théorème, rapportons les différents points de l'espace à trois axes rectangulaires des x, y, z , et considérons l'un des points auxquels appartiennent les deux coordonnées

$$x, y.$$

Si l'on fait tourner les axes des x et des y autour de l'axe des z , les deux coordonnées

$$x, y$$

se trouveront remplacées par deux coordonnées nouvelles

$$x, y$$

liées aux deux premières par deux équations linéaires et de la forme

$$(1) \quad x = x \cos \alpha + y \sin \alpha, \quad y = y \cos \alpha - x \sin \alpha.$$

Cela posé, pour qu'une expression de la forme

$$f(x, y)$$

devienne indépendante de la direction des axes mobiles, il faudra que l'on ait constamment

$$(2) \quad f(x, y) = f(x, y),$$

ou, en d'autres termes,

$$(3) \quad f(x \cos \alpha + y \sin \alpha, y \cos \alpha - x \sin \alpha) = f(x, y),$$

quelles que soient les valeurs, non seulement de x et de y , mais encore de l'angle α . D'ailleurs pour faire évanouir y , il suffira d'admettre, entre α , x , et y , la relation exprimée par la formule

$$y \cos \alpha - x \sin \alpha = 0$$

de laquelle on tire

$$\frac{\cos \alpha}{x} = \frac{\sin \alpha}{y} = \pm \frac{1}{r},$$

et par suite

$$x = \pm r,$$

la valeur de r étant

$$(4) \quad r = \sqrt{x^2 + y^2}.$$

Done l'équation (2), lorsqu'elle se vérifiera pour des valeurs quelconques de x , y , quel que soit le paramètre α , entraînera la suivante

$$(5) \quad f(x, y) = f(\pm r, 0),$$

et par conséquent les deux suivantes

$$(6) \quad f(x, y) = f(r, 0),$$

$$(7) \quad f(r, 0) = f(-r, 0).$$

Or les formules (6), (7) comprennent évidemment le théorème que nous allons énoncer.

TROISIÈME THÉORÈME. — *Pour qu'une fonction*

$$f(x, y)$$

de deux coordonnées x, y , d'un même point, relatives à deux axes rectangulaires, ne soit point altérée, tandis qu'on fait varier ces coordonnées, non en changeant la position du point, mais en faisant tourner les deux axes dans leur plan, autour de l'origine, il est nécessaire que $f(x, y)$ se réduise à une fonction du rayon vecteur r mené de l'origine à la projection du point donné sur le plan des x, y , et même à une fonction de r qui ne varie pas quand on y remplace r par $-r$.

On démontrerait encore facilement le théorème qui précède, en substituant aux coordonnées rectangulaires

$$x, y \quad \text{ou} \quad x, y$$

deux coordonnées polaires

$$r, p \quad \text{ou} \quad r, p.$$

dont la première r serait toujours le rayon vecteur ci-dessus mentionné, la seconde p ou p désignant l'angle formé par ce rayon vecteur avec le demi-axe des x ou des x positives. Alors en effet, on aurait entre x, y et r, p , ou x, y , et r, p , des équations de la forme

$$(8) \quad x = r \cos p, \quad y = r \sin p,$$

ou

$$(9) \quad x = r \cos p, \quad y = r \sin p,$$

la valeur de p étant elle-même de la forme

$$(10) \quad p = p - \alpha;$$

et l'équation (2) deviendrait

$$(11) \quad f(r \cos p, r \sin p) = f(r \cos p, r \sin p).$$

Or, il résulte de cette dernière formule que la fonction des variables x , y , ou r , p , représentée par

$$f(x, y) = f(r \cos p, r \sin p),$$

ne varie pas quand on fait varier p , et se réduit en conséquence à la fonction de r en laquelle elle se transforme quand on pose $p = 0$ ou $p = \pi$, c'est-à-dire à

$$f(\pm r, 0),$$

le double signe pouvant être réduit arbitrairement au signe $+$ ou au signe $-$.

Supposons maintenant que l'on fasse tourner autour de l'origine, d'une manière quelconque, les trois axes rectangulaires des x , des y et des z . Les trois coordonnées

$$x, y, z$$

d'un point donné, se trouveront remplacées par trois coordonnées nouvelles

$$x, y, z$$

liées aux trois premières par trois équations de la forme

$$(12) \quad \begin{cases} x = ax + by + cz, \\ y = a'x + b'y + c'z, \\ z = a''x + b''y + c''z, \end{cases}$$

dans lesquelles six des neuf coefficients

$$a, b, c, \quad a', b', c', \quad a'', b'', c''$$

pourront se déduire des trois autres, en vertu des formules (3) ou (5) du paragraphe I, en sorte qu'on aura identiquement

$$(13) \quad x^2 + y^2 + z^2 = x^2 + y^2 + z^2.$$

Cela posé, pour qu'une expression de la forme

$$f(x, y, z)$$

devienne indépendante de la direction des axes mobiles, il faudra que

l'on ait constamment

$$(14) \quad f(x, y, z) = f(x, y, z),$$

quelles que soient les valeurs, non seulement de

$$x, y, z,$$

mais encore de trois des neuf coefficients

$$a, b, c, \quad a', b', c', \quad a'', b'', c''$$

dont on pourra disposer de manière à faire évanouir y et z . D'ailleurs, si l'on nomme r le rayon vecteur mené de l'origine au point donné, on aura

$$(15) \quad r = \sqrt{x^2 + y^2 + z^2},$$

et l'équation (13), réduite à

$$(16) \quad x^2 + y^2 + z^2 = r^2,$$

donnera, pour des valeurs nulles de y et de z ,

$$(17) \quad x = \pm r.$$

Donc la formule (14) entraînera la suivante

$$(18) \quad f(x, y, z) = f(\pm r, 0, 0),$$

par conséquent les deux suivantes

$$(19) \quad f(x, y, z) = f(r, 0, 0),$$

$$(20) \quad f(r, 0, 0) = f(-r, 0, 0).$$

Or les formules (19), (20) comprennent évidemment le théorème que nous allons énoncer.

QUATRIÈME THÉORÈME. — *Pour qu'une fonction*

$$f(x, y, z)$$

de trois coordonnées x, y, z d'un même point, relatives à trois axes rectangulaires, ne soit point altérée, tandis qu'on fait varier ces coor-

données, non en changeant la position du point, mais en faisant tourner le système des trois axes rectangulaires autour de l'origine, il est nécessaire que $f(x, y, z)$ se réduise à une fonction du rayon vecteur r mené de l'origine au point donné, et même à une fonction de r qui ne varie pas quand on y remplace r par $-r$.

Au reste, on démontrerait encore facilement le théorème qui précède en substituant aux coordonnées rectangulaires

$$x, y, z \quad \text{ou} \quad x, y, z,$$

des coordonnées polaires

$$r, p, q \quad \text{ou} \quad r, p, q,$$

liées aux premières par des équations de la forme

$$\begin{aligned} x &= r \cos p, & y &= r \sin p \cos q, & z &= r \sin p \sin q, \\ \text{ou} & & & & & \\ x &= r \cos p, & y &= r \sin p \cos q, & z &= r \sin p \sin q. \end{aligned}$$

En effet, en vertu de cette substitution, la formule (14) deviendrait

$$f(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q) = f(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q).$$

Or comme, la direction des nouveaux axes étant complètement arbitraire, on pourrait en dire autant des valeurs des variables p, q , on conclurait de la formule précédente que la fonction

$$f(x, y, z) = f(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q)$$

ne varie pas avec p et q , mais seulement avec r , et se réduit à la valeur de

$$f(r \cos p, r \sin p \cos q, r \sin p \sin q)$$

correspondante à $p = 0$ ou $p = \pi$, c'est-à-dire à

$$f(\pm r, 0, 0).$$

Lorsque les fonctions de x, y ou de x, y, z désignées, dans les théorèmes 3 et 4, par

$$f(x, y) \quad \text{ou} \quad f(x, y, z)$$

sont des fonctions entières composées d'un nombre fini ou infini de termes, alors

$$f(r, 0) \quad \text{ou} \quad f(r, 0, 0)$$

est pareillement une fonction entière de r , et même, en vertu de la formule (7) ou (20), une fonction entière de r^2 , c'est-à-dire de

$$x^2 + y^2 \quad \text{ou de} \quad x^2 + y^2 + z^2.$$

Comme d'ailleurs toute fonction entière de r ou de r^2 remplit évidemment la condition mentionnée dans le troisième ou le quatrième théorème, il en résulte qu'on peut encore énoncer les propositions suivantes.

CINQUIÈME THÉORÈME. — *Pour qu'une fonction entière*

$$f(x, y)$$

de deux coordonnées x, y d'un même point, relatives à deux axes rectangulaires, ne soit point altérée, tandis qu'on fait varier ces coordonnées, non en changeant la position du point, mais en faisant tourner les deux axes dans leur plan autour de l'origine, il est nécessaire et il suffit que $f(x, y)$ se réduise à une fonction entière de

$$r^2 = x^2 + y^2.$$

SIXIÈME THÉORÈME. — *Pour qu'une fonction entière*

$$f(x, y, z)$$

des trois coordonnées x, y, z d'un même point, relatives à trois axes rectangulaires, ne soit point altérée, tandis qu'on fait varier ces coordonnées, non en changeant la position du point, mais en faisant tourner le système des trois axes coordonnés autour de l'origine, il est nécessaire et il suffit que $f(x, y, z)$ se réduise à une fonction entière de

$$r^2 = x^2 + y^2 + z^2.$$

Nous avons vu, dans le paragraphe I, que si l'on nomme

$$x, y, z \quad \text{et} \quad x, y, z$$

les coordonnées d'un même point, relatives à un premier et à un second système d'axes rectangulaires, les caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z$$

s'exprimeront en fonction des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z$$

de la même manière que les nouvelles coordonnées

$$x, y, z$$

en fonction des coordonnées primitives

$$x, y, z.$$

En conséquence, on pourra, dans les théorèmes 5 et 6, remplacer les coordonnées x, y, z par les caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z,$$

et l'on obtiendra ainsi les propositions nouvelles que nous allons énoncer.

SEPTIÈME THÉORÈME. — x, y étant deux coordonnées rectangulaires, et

$$D_x, D_y$$

les caractéristiques qui indiquent des différentiations relatives à ces coordonnées; pour qu'une fonction entière de ces caractéristiques ne soit point altérée, tandis qu'on fait tourner, dans le plan des x, y , les axes coordonnés autour de l'origine, il est nécessaire et il suffit que cette fonction se réduise à une fonction entière de

$$D_x^2 + D_y^2.$$

HUITIÈME THÉORÈME. — x, y, z étant des coordonnées relatives à trois axes rectangulaires, et

$$D_x, D_y, D_z$$

les caractéristiques qui indiquent des différentiations relatives à ces coor-

données; pour qu'une fonction entière de ces caractéristiques ne soit point altérée, tandis que l'on fait tourner d'une manière quelconque les axes coordonnés autour de l'origine, il est nécessaire et il suffit que cette fonction se réduise à une fonction entière de

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2.$$

§ III. — De la forme que prennent les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules, dans le cas où ces équations deviennent entièrement indépendantes de la direction des axes coordonnés.

Les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules renferment, avec les déplacements moléculaires ξ , η , ζ mesurés parallèlement à trois axes rectangulaires, quatre variables indépendantes, savoir, les coordonnées x , y , z , relatives aux trois axes dont il s'agit, et le temps t . Ces mêmes équations, d'après ce qu'on a vu dans un autre Mémoire, peuvent s'écrire comme il suit

$$(1) \quad \begin{cases} (L - D_t^2)\xi + R\eta + Q\zeta = 0, \\ R\xi + (M - D_t^2)\eta + P\zeta = 0, \\ Q\xi + P\eta + (N - D_t^2)\zeta = 0, \end{cases}$$

L , M , N , P , Q , R étant des fonctions entières de

$$D_x, D_y, D_z;$$

et si, comme l'ont fait quelques géomètres (1), on emploie, pour représenter les caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z$$

de simples lettres

$$u, v, w,$$

on aura

$$(2) \quad \begin{cases} L = G + D_u^2 H, & M = G + D_v^2 H, & N = G + D_w^2 H, \\ P = D_v D_w H, & Q = D_w D_u H, & R = D_u D_v H, \end{cases}$$

(1) On peut citer particulièrement à ce sujet un Mémoire de M. Poisson *Sur l'intégration de quelques équations linéaires aux différences partielles*, etc., lu à l'Académie des Sciences le 19 juillet 1819, et où cet illustre géomètre différentie et intègre des fonctions qui renferment des caractéristiques.

G, H étant deux fonctions de u, v, w , entières, mais généralement composées d'un nombre infini de termes. En conséquence, les formules (2) donneront

$$(3) \quad \begin{cases} (G - D_t^2)\xi + D_u(D_u H \xi + D_v H \eta + D_w H \zeta) = 0, \\ (G - D_t^2)\eta + D_v(D_u H \xi + D_v H \eta + D_w H \zeta) = 0, \\ (G - D_t^2)\zeta + D_w(D_u H \xi + D_v H \eta + D_w H \zeta) = 0, \end{cases}$$

pourvu que l'on effectue d'abord sur H , considéré comme fonction de u, v, w , les différentiations indiquées par les caractéristiques

$$D_u, \quad D_v, \quad D_w;$$

puis sur ξ, η, ζ , considérés comme fonctions de x, y, z les différentiations indiquées par les caractéristiques u, v, w . Quant aux valeurs de

$$G, \quad H,$$

considérés comme fonctions de

$$u = D_x, \quad v = D_y, \quad w = D_z,$$

on les obtiendra de la manière suivante.

x, y, z étant les coordonnées rectangulaires d'une molécule m du système que l'on considère, nommons m une seconde molécule séparée de la première par la distance r ;

$$x, \quad y, \quad z$$

les projections algébriques de cette distance r sur les axes coordonnés, et

$$mmr f(r)$$

l'action mutuelle des deux molécules m, m , prise avec le signe $+$ ou le signe $-$, suivant que ces deux molécules s'attirent ou se repoussent. Enfin, ε étant une fonction quelconque de x, y, z , désignons par

$$\Delta \varepsilon$$

l'accroissement que prend cette fonction quand on passe de la molé-

cule m à la molécule m . On aura non seulement

$$\Delta_8 = (e^{xD_x + yD_y + zD_z} - 1)_8,$$

par conséquent

$$(4) \quad \Delta = e^{xD_x + yD_y + zD_z} - 1,$$

ou, ce qui revient au même,

$$(5) \quad \Delta = e^{xu + yv + zw} - 1;$$

mais encore

$$G_8 = S[mf(r)\Delta_8],$$

$$H_8 = S\left\{\frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left[\Delta_8 - (xu + yv + zw)_8 - \frac{(xu + yv + zw)^2_8}{2} \right]\right\},$$

le signe S indiquant une somme relative aux diverses molécules m voisines de m ; par conséquent

$$(6) \quad G = S[mf(r)\Delta],$$

$$(7) \quad H = S\left\{\frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left[\Delta - (xu + yv + zw) - \frac{(xu + yv + zw)^2}{2} \right]\right\},$$

ou, ce qui revient au même,

$$(8) \quad H = S\left\{\frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left[\Delta - (xD_x + yD_y + zD_z) - \frac{(xD_x + yD_y + zD_z)^2}{2} \right]\right\}.$$

Or, en vertu de la formule (12) du paragraphe I, dans laquelle x, y, z , sont des quantités analogues à celles que nous désignons ici par x, y, z , les valeurs de G, H , fournies par les équations (6), (7), seront, aussi bien que la valeur de Δ (voir le théorème placé vers la fin du paragraphe I), indépendantes de la direction des axes coordonnés. Seulement, dans les développements de G, H suivant les puissances ascendantes de

$$D_x, D_y, D_z,$$

les coefficients de ces caractéristiques pourront varier, en même temps qu'elles, avec la direction des axes; et

$$G, H,$$

considérés comme fonction de

$$D_x, D_y, D_z,$$

pourront alors prendre successivement diverses formes, sans néanmoins changer de valeurs.

Considérons maintenant le cas particulier où, la direction des axes coordonnés venant à varier, G , H , qui ne changeront pas de valeurs, ne changeraient pas non plus de forme. Il est clair que, dans ce cas particulier, la forme des équations des mouvements infiniment petits resterait elle-même invariable et indépendante de la direction des axes coordonnés. Il y a plus : pour que la forme des équations du mouvement reste invariable, il est nécessaire qu'en développant les valeurs de

$$L, M, N, P, Q, R.$$

fournies par les équations (2), suivant les puissances ascendantes des caractéristiques

$$u = D_x, \quad v = D_y, \quad w = D_z,$$

on trouve pour coefficients de ces puissances des quantités indépendantes de la direction des axes coordonnés. Or, si cette dernière condition est remplie, non seulement

$$L, M, N, P, Q, R,$$

considérés comme fonctions de u, v, w , présenteront une forme invariable, mais on pourra encore en dire autant des expressions

$$\begin{aligned} D_u G &= D_u M - D_v R = D_u N - D_w Q, \\ D_v G &= D_v N - D_w P = D_v L - D_u R, \\ D_w G &= D_w L - D_u Q = D_w M - D_v P, \end{aligned}$$

c'est-à-dire des dérivées partielles de la fonction G , relatives à u, v, w , par conséquent de sa différentielle totale, et de cette fonction elle-même qui, en vertu des formules (5) et (6), devra s'évanouir avec Δ , quand on y remplacera u, v, w par zéro. Ce n'est pas tout : la forme de la fonction G étant invariable, en même temps que les formes de

$$L, M, N, P, Q, R.$$

on conclura des formules (2) que les six dérivées partielles du second

ordre de la fonction H, savoir

$$D_u^2 H, D_v^2 H, D_w^2 H, D_v D_w H, D_w D_u H, D_u D_v H,$$

présenteront elles-mêmes dans l'hypothèse admise des formes invariables. Donc on pourra en dire autant de la différentielle totale du second ordre de H considéré comme fonction de u, v, w ; et puisque, en vertu des formules (5) et (7), la fonction H s'évanouit avec sa différentielle totale du premier ordre, pour des valeurs nulles de u, v, w , nous devons conclure que, dans l'hypothèse admise, cette fonction H offrira elle-même une forme invariable.

Ainsi, en résumé, pour que les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules offrent une forme indépendante de la direction des axes coordonnés, c'est-à-dire, en d'autres termes, pour que les valeurs de

$$D_t^2 \xi, D_t^2 \eta, D_t^2 \zeta,$$

fournies par ces équations, soient des fonctions invariables des déplacements ξ, η, ζ et de leurs dérivées de divers ordres, prises par rapport à x, y, z , il est nécessaire et il suffit que les fonctions de D_x, D_y, D_z , représentées par G, H, et déterminées par les formules (6) et (7) ou (6) et (8), conservent non seulement, comme il arrive toujours, la même valeur, mais aussi la même forme, après un changement de variables indépendantes correspondant à une transformation de coordonnées rectangulaires. D'ailleurs, pour que cette dernière condition soit remplie, il sera nécessaire et il suffira, en vertu du huitième théorème du paragraphe II, que G, H se réduisent à des fonctions de la somme

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2.$$

On peut donc énoncer la proposition suivante.

THÉORÈME. — *Pour que les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules soient indépendantes, dans leur forme, de la direction attribuée aux axes coordonnés, il est nécessaire et*

il suffit que les fonctions de

$$u = D_x, \quad v = D_y, \quad w = D_z,$$

représentées par

$$G, \quad H,$$

et déterminées par les formules (6) et (7) ou (6) et (8), se réduisent à des fonctions de

$$u^2 + v^2 + w^2 = D_x^2 + D_y^2 + D_z^2.$$

Posons maintenant, pour abréger,

$$(9) \quad k^2 = u^2 + v^2 + w^2 = D_x^2 + D_y^2 + D_z^2.$$

Lorsque G, H se réduiront à des fonctions de $u^2 + v^2 + w^2$, par conséquent de k^2 , alors, en prenant

$$(10) \quad E = G + \frac{1}{k} \frac{dH}{dk}, \quad F = \frac{1}{k} \frac{d\left(\frac{1}{k} \frac{dH}{dk}\right)}{dk},$$

on tirera des formules (2),

$$(11) \quad \begin{cases} L = E + F u^2, & M = E + F v^2 & N = E + F w^2, \\ P = F v w, & Q = F w u, & R = F u v, \end{cases}$$

ou, ce qui revient au même,

$$(12) \quad \begin{cases} L = E + F D_x^2, & M = E + F D_y^2, & N = E + F D_z^2, \\ P = F D_y D_z, & Q = F D_z D_x, & R = F D_x D_y, \end{cases}$$

Donc alors les formules (1) se réduiront aux suivantes

$$(13) \quad \begin{cases} (E - D_t^2) \zeta + F D_x (D_x \zeta + D_y \eta + D_z \xi) = 0, \\ (E - D_t^2) \eta + F D_y (D_x \zeta + D_y \eta + D_z \xi) = 0, \\ (E - D_t^2) \xi + F D_z (D_x \zeta + D_y \eta + D_z \xi) = 0. \end{cases}$$

Au reste, à l'aide des principes établis dans le paragraphe II, on s'assurera sans peine qu'effectivement les équations (13) ne changent pas de forme quand on change la direction des axes coordonnés.

Il est bon d'observer que, si l'on pose

$$(14) \quad v = D_x \zeta + D_y \eta + D_z \xi,$$

la nouvelle variable v représentera toujours, abstraction faite du signe,

la dilatation ou la condensation du volume, mesurée au point (x, y, z) , dans le système de molécules donné. Cela posé, les équations (13) pourront être présentées sous la forme

$$(15) \quad (D_t^2 - E)\xi = F D_x \upsilon, \quad (D_t^2 - E)\eta = F D_y \upsilon, \quad (D_t^2 - E)\zeta = F D_z \upsilon,$$

et l'on tirera de ces mêmes équations, respectivement multipliées par

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z,$$

puis combinées entre elles par voie d'addition,

$$(16) \quad [D_t^2 - E - F(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\upsilon = 0.$$

Lorsque dans un système homogène de molécules, les équations des mouvements infiniment petits prennent une forme indépendante de la direction des axes coordonnés, ce système est évidemment du nombre de ceux où la propagation du mouvement s'effectue en tous sens suivant les mêmes lois. Or, d'après ce qu'on vient de dire, les mouvements infiniment petits d'un semblable système peuvent être représentés par les équations (13), dans lesquelles

$$E \quad \text{et} \quad F$$

sont deux fonctions déterminées de

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2,$$

ou bien encore, par les formules (15) jointes à l'équation (16). D'ailleurs il est important d'observer : 1° que la dilatation du volume peut se déduire immédiatement de l'intégration de la seule équation (16); 2° que, cette dilatation une fois connue, les valeurs de ξ , de η et de ζ , se trouveront déterminées chacune séparément par les trois formules (15).

Nous observerons encore que des formules (15), combinées entre elles, on tire

$$(17) \quad \begin{cases} (D_t^2 - E)(D_z \eta - D_y \zeta) = 0, \\ (D_t^2 - E)(D_x \zeta - D_z \xi) = 0, \\ (D_t^2 - E)(D_y \xi - D_x \eta) = 0. \end{cases}$$

§ IV. — *De la forme que prennent les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules, dans le cas où elles deviennent indépendantes de la direction assignée à deux des trois axes coordonnés.*

Après avoir réduit les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules aux équations (1) du paragraphe III, concevons qu'on fasse tourner deux des axes coordonnés autour du troisième, par exemple les axes des x et des y autour de l'axe des z , et considérons en particulier le cas où, pendant cette rotation, G, H , qui ne changeront pas de valeur, ne changeront pas non plus de forme. Il est clair que, dans ce cas, la forme des équations des mouvements infiniment petits restera elle-même invariable, pendant la rotation des axes des x et des y . Il y a plus : pour que cette rotation ne fasse pas varier la forme des équations du mouvement, il sera nécessaire qu'elle laisse invariables les formes de

$$L, M, N, P, Q, R,$$

exprimées en fonction des caractéristiques

$$u = D_x, \quad v = D_y, \quad w = D_z,$$

à l'aide des formules (2) du paragraphe III, jointes aux formules (5), (6) et (7) du même paragraphe; par conséquent il sera nécessaire qu'elle laisse invariable la forme des fonctions de D_x, D_y, D_z , représentées par G, H . C'est du moins ce qu'on démontrera sans peine, par des raisonnements entièrement semblables à ceux dont nous avons fait usage dans le troisième paragraphe.

Ainsi, en résumé, pour que les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules offrent une forme indépendante de la direction assignée, dans le plan des x, y , aux axes rectangulaires des x et des y , il sera nécessaire et il suffira que les fonctions

$$D_x, D_y, D_z,$$

représentées par

$$G, H,$$

et déterminées par les formules (6), (7) du paragraphe III, conservent non seulement, comme il arrive toujours, la même valeur, mais aussi la même forme, après le changement de deux variables indépendantes, correspondant au déplacement de deux des trois axes coordonnés. D'ailleurs, pour que cette dernière condition soit remplie, il sera nécessaire, et il suffira, en vertu du septième théorème du paragraphe III, que G, H se réduisent à des fonctions de la somme

$$D_x^2 + D_y^2,$$

si les axes déplacés sont ceux des x et des y , par conséquent à des fonctions de la somme

$$D_y^2 + D_z^2,$$

si les axes déplacés sont au contraire ceux des y et des z . On peut donc énoncer la proposition suivante.

THÉORÈME. — *Pour que les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules offrent une forme indépendante de la direction assignée, dans le plan des y, z , aux axes coordonnés rectangulaires des y et des z , il est nécessaire et il suffit que les fonctions de*

$$u = D_x, \quad v = D_y, \quad w = D_z,$$

représentées par G, H, et déterminées par les formules (6), (7) du paragraphe III, se réduisent à des fonctions de

$$v^2 + w^2 = D_y^2 + D_z^2.$$

Posons maintenant, pour abrégier,

$$(1) \quad h^2 = v^2 + w^2 = D_y^2 + D_z^2.$$

Lorsque G, H se réduiront à des fonctions de u^2 et de $v^2 + w^2$, par conséquent à des fonctions de u et de h , alors, en prenant

$$(2) \quad E = G + \frac{1}{h} \frac{\partial H}{\partial h}, \quad F = \frac{1}{h} \frac{\partial \left(\frac{1}{h} \frac{\partial H}{\partial h} \right)}{\partial h}, \quad K = \frac{\partial \left(\frac{1}{h} \frac{\partial H}{\partial h} \right)}{\partial u},$$

on tirera des formules (2) du paragraphe III

$$(3) \quad \left\{ \begin{array}{l} M = E + F \alpha^2, \quad N = E + F \alpha^2, \\ P = F \alpha \omega, \quad Q = K \alpha \omega, \quad R = K \alpha \omega; \end{array} \right.$$

ou, ce qui revient au même,

$$(4) \quad \left\{ \begin{array}{l} M = E + F D_y^2, \quad N = E + F D_z^2, \\ P = F D_y D_z, \quad Q = K D_z, \quad R = K D_y. \end{array} \right.$$

Donc alors les formules (1) du paragraphe III se réduiront aux suivantes

$$(5) \quad (D_t^2 - L)\zeta - K(D_y \eta + D_z \zeta) = 0,$$

$$(6) \quad \left\{ \begin{array}{l} (D_t^2 - E)\eta - D_y[K\zeta + F(D_y \eta + D_z \zeta)] = 0, \\ (D_t^2 - E)\zeta - D_z[K\zeta + F(D_y \eta + D_z \zeta)] = 0. \end{array} \right.$$

D'ailleurs on tire des formules (6), non seulement

$$(7) \quad [D_t^2 - E - F(D_y^2 + D_z^2)](D_y \eta + D_z \zeta) - K(D_y^2 + D_z^2)\zeta = 0,$$

mais encore

$$(8) \quad (D_t^2 - E)(D_z \eta - D_y \zeta) = 0;$$

puis des formules (5) et (7), combinées entre elles,

$$(9) \quad \{[D_t^2 - E - F(D_y^2 + D_z^2)](D_t^2 - E) - K^2(D_y^2 + D_z^2)\}\zeta = 0.$$

Lorsque, dans un système homogène de molécules, les équations des mouvements infiniment petits prennent une forme indépendante de la direction attribuée aux axes rectangulaires des y et des z , ce système est évidemment du nombre de ceux dans lesquels la propagation du mouvement s'effectue de la même manière en tous sens autour d'un axe quelconque parallèle à l'axe des x . Or, d'après ce qu'on vient de dire, les équations des mouvements infiniment petits d'un semblable système peuvent être représentées par les équations (5) et (6), dans lesquelles

$$E, \quad F, \quad K, \quad L$$

sont des fonctions déterminées de

$$D_y^2 + D_z^2.$$

Observons d'ailleurs que les deux variables

$$\xi \quad \text{et} \quad D_y \eta + D_z \zeta,$$

dont la seconde représente la dilatation superficielle du système moléculaire dans un plan parallèle au plan des y, z , se trouvent simultanément déterminées par les formules (5), (7), tandis que la variable

$$D_z \eta - D_y \zeta$$

se trouve déterminée par la seule formule (8).

§ V. — *De la forme que prennent les équations des mouvements infiniment petits de deux systèmes homogènes de molécules qui se pénètrent mutuellement, dans le cas où ces équations deviennent indépendantes de la direction des axes coordonnés.*

Les équations des mouvements infiniment petits de deux systèmes de molécules, qui se pénètrent mutuellement, renferment avec les déplacements moléculaires

$$\xi, \eta, \zeta \quad \text{ou} \quad \xi_i, \eta_i, \zeta_i,$$

mesurés dans le premier ou dans le second système, parallèlement à trois axes rectangulaires, quatre variables indépendantes, savoir, les coordonnées x, y, z , relatives aux trois axes dont il s'agit, et le temps t . Ces mêmes équations, d'après ce qu'on a vu dans un précédent Mémoire, peuvent s'écrire comme il suit

$$(1) \quad \begin{cases} (L - D_t^2)\xi + R\eta + Q\zeta + L_i \xi_i + R_i \eta_i + Q_i \zeta_i = 0, \\ R\xi + (M - D_t^2)\eta + P\zeta + R_i \xi_i + M_i \eta_i + P_i \zeta_i = 0, \\ Q\xi + P\eta + (N - D_t^2)\zeta + Q_i \xi_i + P_i \eta_i + N_i \zeta_i = 0; \end{cases}$$

$$(2) \quad \begin{cases} {}_i L \xi + {}_i R \eta + {}_i Q \zeta + (L_{ii} - D_t^2)\xi_i + R_{ii} \eta_i + Q_{ii} \zeta_i = 0, \\ {}_i R \xi + {}_i M \eta + {}_i P \zeta + R_{ii} \xi_i + (M_{ii} - D_t^2)\eta_i + P_{ii} \zeta_i = 0, \\ {}_i Q \xi + {}_i P \eta + {}_i N \zeta + Q_{ii} \xi_i + P_{ii} \eta_i + (N_{ii} - D_t^2)\zeta_i = 0, \end{cases}$$

$L, M, N, P, Q, R, L_i, M_i, \dots, Q_{ii}, R_{ii}$ désignant des fonctions des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z.$$

D'ailleurs comme on l'a prouvé, si l'on développe ces fonctions suivant les puissances entières de D_x , D_y , D_z , les coefficients de ces puissances ou de leurs produits pourront, dans beaucoup de cas, être, sans erreur sensible, considérés comme constants. C'est ce qui pourra en effet arriver si, le second système de molécules étant homogène, le rapprochement des molécules est beaucoup plus considérable dans le premier système que dans le second. Alors les sommes qui représenteront les coefficients dont il s'agit seront les unes constantes, les autres variables, et, pour qu'on puisse, sans erreur sensible, substituer aux sommes variables leurs valeurs moyennes, il suffira que ces sommes reprennent périodiquement les mêmes valeurs, quand on fera croître en progression arithmétique chacune des trois coordonnées x , y , z , et que les produits de ces sommes par les rapports des trois progressions arithmétiques correspondantes aux trois coordonnées soient très petits.

Les coefficients que renferment les fonctions

$$L, M, N, P, Q, R; \quad L_i, M_i, \dots, Q_i, R_i,$$

étant regardés comme constants; si, pour représenter les caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z,$$

on emploie de simples lettres

$$u, v, w,$$

on aura

$$(3) \quad \begin{cases} L = G + D_u^2 H, & M = G + D_v^2 H, & N = G + D_w^2 H, \\ P = D_v D_w H, & Q = D_w D_u H, & R = D_u D_v H; \end{cases}$$

$$(4) \quad \begin{cases} L_i = G_i + D_u^2 H_i, & M_i = G_i + D_v^2 H_i, & N_i = G_i + D_w^2 H_i, \\ P_i = D_v D_w H_i, & Q_i = D_w D_u H_i, & R_i = D_u D_v H_i; \end{cases}$$

$$(5) \quad \begin{cases} {}_i L = {}_i G + D_{u_i}^2 H, & {}_i M = {}_i G + D_{v_i}^2 H, & {}_i N = {}_i G + D_{w_i}^2 H, \\ {}_i P = D_v D_w H, & {}_i Q = D_w D_u H, & {}_i R = D_u D_v H; \end{cases}$$

$$(6) \quad \begin{cases} L_{ii} = G_{ii} + D_u^2 H_{ii}, & M_{ii} = G_{ii} + D_v^2 H_{ii}, & N_{ii} = G_{ii} + D_w^2 H_{ii}, \\ P_{ii} = D_v D_w H_{ii}, & Q_{ii} = D_w D_u H_{ii}, & R_{ii} = D_u D_v H_{ii}; \end{cases}$$

$G, H, G_i, H_i, {}_i G, {}_i H, G_{ii}, H_{ii}$ désignant huit fonctions entières de D_x ,

D_y, D_z , composées chacune généralement d'un nombre infini de termes.

Si l'on nomme

$$x, y, z$$

les coordonnées rectangulaires d'une molécule

$$m \quad \text{ou} \quad m_1$$

du premier ou du second système;

$$p$$

la distance de cette molécule m ou m_1 à une molécule voisine m ou m_1 ;

$$x, y, z$$

les projections algébriques de la distance r ;

$$m m r f(r)$$

l'action mutuelle de deux molécules m, m du premier système, prise avec le signe $+$ ou avec le signe $-$ suivant que ces molécules s'attirent ou se repoussent;

$$m m_1 r f_1(r) \quad \text{et} \quad m_1 m r f_1(r)$$

l'action mutuelle d'une molécule m ou m du premier système et d'une molécule m_1 ou m_1 du second; enfin

$$m_1 m_1 r f_1(r)$$

l'action mutuelle de deux molécules m_1 et m_1 du second système; alors en posant, pour abrégier,

$$(7) \quad \Delta = e^{xu+yp+zw} - 1,$$

on trouvera

$$(8) \quad \left\{ \begin{array}{l} G = S [m f(r) \Delta] - S [m, f_i(r)], \\ H = S \left\{ \frac{m}{r} \frac{d f(r)}{d r} \left[\Delta - (x u + y v + z w) - \frac{(x u + y v + z w)^2}{2} \right] \right\} \\ \quad - S \left[\frac{m_i}{r} \frac{d f_i(r)}{d r} \frac{(u x + v y + w z)^2}{2} \right] \end{array} \right.$$

$$(9) \quad \left\{ \begin{array}{l} G_i = S [m, f_i(r) (1 + \Delta)], \\ H_i = S \left[\frac{m_i}{r} \frac{d f_i(r)}{d r} (1 + \Delta) \right]; \end{array} \right.$$

$$(10) \quad \left\{ \begin{array}{l} {}_i G = S [m f_i(r) (1 + \Delta)], \\ {}_i H = S \left[\frac{m_i}{r} \frac{d f_i(r)}{d r} (1 + \Delta) \right]; \end{array} \right.$$

$$(11) \quad \left\{ \begin{array}{l} G_{ii} = S [m, f_{ii}(r) \Delta] - S [m f_i(r)], \\ H_{ii} = S \left\{ \frac{m_i}{r} \frac{d f_{ii}(r)}{d r} \left[\Delta - (x u + y v + z w) - \frac{(x u + y v + z w)^2}{2} \right] \right\} \\ \quad - S \left[\frac{m_i}{r} \frac{d f_i(r)}{d r} \frac{(u x + v y + w z)^2}{2} \right], \end{array} \right.$$

le signe S indiquant une somme de termes semblables entre eux, et relatifs aux diverses molécules m ou m_i , voisines de m ou de m_i .

Concevons maintenant que, pour opérer un changement de variables indépendantes, on fasse tourner ou les trois axes coordonnés d'une manière quelconque autour de l'origine, ou les axes des y et z autour de l'axe des x . Il suit évidemment des formules (3), (4), (5), (6), que la rotation dont il s'agit ne changera pas la forme des équations des mouvements infiniment petits, si elle ne change pas les formes de

$$G, H, G_i, H_i, {}_i G, {}_i H, G_{ii}, H_{ii}.$$

De plus, par des raisonnements semblables à ceux dont nous nous sommes servis dans les paragraphes III et IV, on démontrera sans peine que, si le déplacement des axes coordonnés laisse invariable la forme des équations du mouvement, il laissera pareillement invariables les formes des différentielles totales du second ordre de

$$G, G_i, {}_i G, G_{ii},$$

considérées comme fonctions de u, v, ω , et les formes des différentielles totales du second ordre de

$$H, H', {}_iH, H_{ii}.$$

Done alors les fonctions

$$G, G', {}_iG, G_{ii},$$

qui se réduisent respectivement à

$$-S[m_i f_i(r)], S[m_i f_i(r)], S[m f_i(r)], -S[m f_i(r)],$$

quand on y remplace u, v, ω par zéro, ne changeront pas de forme; et l'on pourra encore en dire autant : 1° des fonctions

$$H, H_{ii},$$

qui s'évanouiront avec leurs différentielles totales du premier ordre, quand on y remplacera u, v, ω par zéro; 2° de la somme des termes qui, dans chacune des fonctions

$$H', {}_iH,$$

seront par rapport à u, v, ω d'un ordre supérieur au premier.

Ainsi, en résumé, pour que la rotation des trois axes coordonnés autour de l'origine, ou des axes des y et des z autour de l'axe des x , n'altère pas la forme des équations (1), (2), il sera nécessaire et il suffira que cette rotation n'altère ni les formes de

$$G, G', {}_iG, G_{ii}, H, H_{ii},$$

considérées comme fonctions de u, v, ω , ni les formes des expressions auxquelles se réduisent les deux fonctions

$$H', {}_iH,$$

lorsque, dans ces dernières, on conserve seulement les termes d'un degré supérieur au premier. D'ailleurs, pour que ces dernières conditions soient remplies, il suffira, en vertu des théorèmes 7 ou 8 du paragraphe II, que les six fonctions

$$G, G', {}_iG, G_{ii}, H, H_{ii},$$

et les parties conservées des deux fonctions

$$H_1, \quad {}_1H,$$

se réduisent à des fonctions de la somme

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2 = u^2 + v^2 + w^2,$$

ou de la somme

$$D_y^2 + D_z^2 = v^2 + w^2.$$

On peut donc énoncer les propositions suivantes.

PREMIER THÉORÈME. — *Pour que les équations (1) et (2) soient indépendantes, dans leur forme, de la direction des axes coordonnés, supposés rectangulaires entre eux, il est nécessaire et il suffit que les six fonctions de u, v, w , représentées par*

$$G, \quad G_1, \quad {}_1G, \quad G_u, \quad H, \quad H_u,$$

et les sommes des termes du second degré ou d'un degré plus élevé, renfermées dans chacune des fonctions

$$H_1, \quad {}_1H,$$

se réduisent à des fonctions de la somme

$$u^2 + v^2 + w^2 = D_x^2 + D_y^2 + D_z^2.$$

DEUXIÈME THÉORÈME. — *Pour que les équations (1) et (2) offrent une forme indépendante de la position assignée, dans le plan des y, z , aux axes coordonnés rectangulaires des y et des z , il est nécessaire et il suffit que les six fonctions de u, v, w , représentées par*

$$G, \quad G_1, \quad {}_1G, \quad G_u, \quad H, \quad H_u,$$

et les sommes des termes du second degré, ou d'un degré plus élevé, renfermées dans chacune des fonctions

$$H_1 \quad \text{et} \quad {}_1H,$$

se réduisent à des fonctions de u et de la somme

$$v^2 + w^2 = D_y^2 + D_z^2.$$

Posons maintenant, pour abrégér,

$$k^2 = u^2 + v^2 + w^2 = D_x^2 + D_y^2 + D_z^2.$$

Lorsque les six fonctions

$$G, G', \quad G, G'', \quad H, H''$$

et les sommes des termes du second degré ou d'un degré supérieur dans les fonctions

$$H, \quad H'',$$

se réduiront à des fonctions de $u^2 + v^2 + w^2$, par conséquent à des fonctions de k ; alors, en raisonnant comme dans le paragraphe III, on trouvera

$$(12) \quad \begin{cases} L = E + F D_x^2, & M = E + F D_y^2, & N = E + F D_z^2, \\ P = F D_y D_z, & Q = F D_z D_x, & R = F D_x D_y; \end{cases}$$

$$(13) \quad \begin{cases} L' = E' + F' D_x^2, & M' = E' + F' D_y^2, & N' = E' + F' D_z^2, \\ P' = F' D_y D_z, & Q' = F' D_z D_x, & R' = F' D_x D_y; \end{cases}$$

$$(14) \quad \begin{cases} {}_iL = {}_iE + {}_iF D_x^2, & {}_iM = {}_iE + {}_iF D_y^2, & {}_iN = {}_iE + {}_iF D_z^2, \\ {}_iP = {}_iF D_y D_z, & {}_iQ = {}_iF D_z D_x, & {}_iR = {}_iF D_x D_y; \end{cases}$$

$$(15) \quad \begin{cases} L'' = E'' + F'' D_x^2, & M'' = E'' + F'' D_y^2, & N'' = E'' + F'' D_z^2, \\ P'' = F'' D_y D_z, & Q'' = F'' D_z D_x, & R'' = F'' D_x D_y, \end{cases}$$

$E, F, E', F', {}_iE, {}_iF, E'', F''$ désignant des fonctions entières de la somme

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2,$$

mais généralement composées d'un nombre infini de termes; et par suite, si l'on pose, pour abrégér,

$$(16) \quad \begin{cases} v = D_x \zeta + D_y \eta + D_z \zeta, \\ v_i = D_x \zeta_i + D_y \eta_i + D_z \zeta_i, \end{cases}$$

les équations (1) et (2) deviendront

$$(17) \quad \begin{cases} (D_i^2 - E) \zeta - E_i \zeta_i = D_x (F v + F_i v_i), \\ (D_i^2 - E) \eta - E_i \eta_i = D_y (F v + F_i v_i), \\ (D_i^2 - E) \zeta - E_i \zeta_i = D_z (F v + F_i v_i), \end{cases}$$

$$(18) \quad \begin{cases} (D_i^2 - E'') \zeta_i - {}_iE \zeta = D_x ({}_iF v + F'' v_i), \\ (D_i^2 - E'') \eta_i - {}_iE \eta = D_y ({}_iF v + F'' v_i), \\ (D_i^2 - E'') \zeta_i - {}_iE \zeta = D_z ({}_iF v + F'' v_i). \end{cases}$$

On tire d'ailleurs des équations (17) ou (18), respectivement multipliées par

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z,$$

puis combinées entre elles par voie d'addition,

$$(19) \quad \begin{cases} [D_t^2 - E - F(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\upsilon - [E_l + F_l(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\upsilon_l = 0, \\ [D_t^2 - E_{II} - F_{II}(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\upsilon_{II} - [E_{II} + F_{II}(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\upsilon_{II} = 0. \end{cases}$$

Les nouvelles variables qui sont ici représentées par υ, υ_l , et qui peuvent être séparément déterminées à l'aide des formules (19), ne sont autre chose que les dilatations de volume mesurées, au point (x, y, z) , dans les deux systèmes de molécules qu'on considère. Ces dilatations étant calculées, si l'on nomme

$$a, \quad b, \quad c$$

les cosinus des angles formés par un axe fixe avec les demi-axes des coordonnées positives et

$$\varkappa, \quad \varkappa_l$$

les déplacements moléculaires, mesurés dans les deux systèmes de molécules parallèlement à cet axe; alors des formules

$$(20) \quad \begin{cases} \varkappa = a\xi + b\eta + c\xi, \\ \varkappa_l = a\xi_l + b\eta_l + c\xi_l, \end{cases}$$

combinées avec les équations (17) et (18), on tirera les suivantes

$$(21) \quad \begin{cases} (D_t^2 - E)\varkappa - E_l\varkappa_l = (aD_x + bD_y + cD_z)(F\upsilon + F_l\upsilon_l), \\ (D_t^2 - E_{II})\varkappa_{II} - E_{II}\varkappa_{II} = (aD_x + bD_y + cD_z)(F_{II}\upsilon + F_{II}\upsilon_{II}), \end{cases}$$

et l'on pourra déduire immédiatement de ces dernières les valeurs des déplacements \varkappa, \varkappa_l .

Si l'on élimine υ_l ou υ entre les formules (19), et \varkappa_l ou \varkappa entre les formules (21), alors, en posant pour abrégier

$$(22) \quad \nabla' = (D_t^2 - E)(D_t^2 - E_{II}) - EE_{II},$$

$$(23) \quad \begin{cases} \nabla'' = [D_t^2 - E - F(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)][D_t^2 - E_{II} - F_{II}(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)] \\ - [E_l + F_l(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)][E_{II} + F_{II}(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)], \end{cases}$$

et

$$(24) \quad \left\{ \begin{array}{l} \square = F(D_i^2 - E_{ii}) + {}_i F E_i, \quad \square_i = F_i(D_i^2 - E_{ii}) + F_{ii} E_i, \\ {}_j \square = {}_j F(D_j^2 - E_{jj}) + {}_j F E_j, \quad \square_{jj} = F_{jj}(D_j^2 - E_{jj}) + {}_j F E_j, \end{array} \right.$$

on trouvera

$$(25) \quad \nabla'' \upsilon = 0, \quad \nabla'' \upsilon_j = 0,$$

et de plus

$$(26) \quad \left\{ \begin{array}{l} \nabla' s = (a D_x + b D_y + c D_z) (\square \upsilon + \square_i \upsilon_i), \\ \nabla' s_j = (a D_x + b D_y + c D_z) ({}_j \square \upsilon + \square_{jj} \upsilon_j). \end{array} \right.$$

Enfin, si l'on pose

$$(27) \quad \nabla' \nabla'' = \nabla,$$

on tirera des formules (25) et (26)

$$(28) \quad \nabla s = 0, \quad \nabla s_j = 0,$$

et par conséquent

$$(29) \quad \left\{ \begin{array}{l} \nabla \xi = 0, \quad \nabla \eta = 0, \quad \nabla \zeta = 0, \\ \nabla \xi_j = 0, \quad \nabla \eta_j = 0, \quad \nabla \zeta_j = 0. \end{array} \right.$$

Lorsque, dans un double système de molécules, les équations des mouvements infiniment petits, prenant une forme indépendante de la direction des axes coordonnés, se réduisent aux formules (17) ou (18), ce double système est évidemment du nombre de ceux dans lesquels la propagation du mouvement s'effectue en tous sens suivant les mêmes lois. Alors, après avoir déterminé les dilatations de volume

$$\upsilon, \quad \upsilon_j,$$

à l'aide des formules (25), on pourra obtenir les valeurs des déplacements

$$s, \quad s_j,$$

en intégrant les seules formules (21) ou (26). Au reste, les déplacements

$$s, \quad s_j,$$

et

$$\xi, \eta, \zeta, \xi_i, \eta_i, \zeta_i$$

sont, en vertu des formules (28), (29), des intégrales d'une même équation aux différences partielles, dont la forme dépend de la caractéristique ∇ .

Nous observerons encore que des formules (17) ou (18), combinées entre elles, on tire

$$(30) \quad \begin{cases} (D_i^2 - E)(D_z \eta - D_y \zeta) = E_i(D_z \eta_i - D_y \zeta_i), \\ (D_i^2 - E)(D_x \zeta - D_z \xi) = E_i(D_x \zeta_i - D_z \xi_i), \\ (D_i^2 - E)(D_y \xi - D_x \eta) = E_i(D_y \xi_i - D_x \eta_i), \end{cases}$$

$$(31) \quad \begin{cases} (D_i^2 - E_{ii})(D_z \eta_i - D_y \zeta_i) = {}_i E (D_z \eta - D_y \zeta), \\ (D_i^2 - E_{ii})(D_x \zeta_i - D_z \xi_i) = {}_i E (D_x \zeta - D_z \xi), \\ (D_i^2 - E_{ii})(D_y \xi_i - D_x \eta_i) = {}_i E (D_y \xi - D_x \eta); \end{cases}$$

et par suite

$$(32) \quad \begin{cases} \nabla'(D_z \eta - D_y \zeta) = 0, & \nabla'(D_x \zeta - D_z \xi) = 0, & \nabla'(D_y \xi - D_x \eta) = 0, \\ \nabla'(D_z \eta_i - D_y \zeta_i) = 0, & \nabla'(D_x \zeta_i - D_z \xi_i) = 0, & \nabla'(D_y \xi_i - D_x \eta_i) = 0. \end{cases}$$

Considérons maintenant le cas où les six fonctions

$$G, G_i, {}_i G, G_{ii}, H, H_{ii}$$

et les sommes des termes du second degré ou d'un degré supérieur, renfermées dans les fonctions

$$H_i, H_{ii}$$

se réduisent à des fonctions de u et de $v^2 + w^2$; alors, en raisonnant comme dans le paragraphe IV, on trouve

$$(33) \quad \begin{cases} M = E + F D_y^2, & N = E + F D_z^2, \\ P = F D_y D_z, & Q = K D_z, & R = K D_y; \end{cases}$$

$$(34) \quad \begin{cases} M_i = E_i + F_i D_y^2, & N_i = E_i + F_i D_z^2, \\ P_i = F_i D_y D_z, & Q_i = K_i D_z, & R_i = K_i D_y; \end{cases}$$

$$(35) \quad \begin{cases} {}_i M = {}_i E + {}_i F D_y^2, & {}_i N = {}_i E + {}_i F D_z^2, \\ {}_i P = {}_i F D_y D_z, & {}_i Q = {}_i K D_z, & {}_i R = {}_i K D_y; \end{cases}$$

$$(36) \quad \begin{cases} M_{ii} = E_{ii} + F_{ii} D_y^2, & N_{ii} = E_{ii} + F_{ii} D_z^2, \\ {}_{ii} P = F_{ii} D_y D_z, & Q_{ii} = K_{ii} D_z, & R_{ii} = K_{ii} D_y; \end{cases}$$

et par suite

$$(37) \quad (L - D_t^2)\xi + K(D_y\eta + D_z\zeta) + L_i\xi_i + K_i(D_y\eta_i + D_z\zeta_i) = 0,$$

$$(38) \quad \begin{cases} (E - D_t^2)\eta + D_y[K\xi + F(D_y\eta + D_z\zeta)] + E_i\eta_i + D_y[K_i\xi_i + F_i(D_y\eta_i + D_z\zeta_i)] = 0, \\ (E - D_t^2)\zeta + D_z[K\xi + F(D_y\eta + D_z\zeta)] + E_i\zeta_i + D_z[K_i\xi_i + F_i(D_y\eta_i + D_z\zeta_i)] = 0; \end{cases}$$

$$(39) \quad (L_{ii} - D_t^2)\xi_i + K_{ii}(D_y\eta_i + D_z\zeta_i) + L_i\xi + K_i(D_y\eta + D_z\zeta) = 0,$$

$$(40) \quad \begin{cases} (E_{ii} - D_t^2)\eta_i + D_y[K_{ii}\xi_i + F_{ii}(D_y\eta_i + D_z\zeta_i)] + E_i\eta + D_y[K_i\xi + F_i(D_y\eta + D_z\zeta)] = 0, \\ (E_{ii} - D_t^2)\zeta_i + D_z[K_{ii}\xi_i + F_{ii}(D_y\eta_i + D_z\zeta_i)] + E_i\zeta + D_z[K_i\xi + F_i(D_y\eta + D_z\zeta)] = 0; \end{cases}$$

$E, F, K, L; E_i, F_i, K_i, L_i; E_{ii}, F_{ii}, K_{ii}, L_{ii}$ désignant des fonctions entières de $u = D_x$, et de la somme

$$v^2 + w^2 = D_y^2 + D_z^2,$$

mais généralement composées chacune d'un nombre infini de termes.

D'ailleurs on tire des formules (38) et (40), non seulement

$$(41) \quad \begin{cases} [D_t^2 - E - F(D_y^2 + D_z^2)](D_y\eta + D_z\zeta) - K(D_y^2 + D_z^2)\xi \\ \quad - [E_i + F_i(D_y^2 + D_z^2)](D_y\eta_i + D_z\zeta_i) - K_i(D_y^2 + D_z^2)\xi_i = 0, \\ [D_t^2 - E_{ii} - F_{ii}(D_y^2 + D_z^2)](D_y\eta_i + D_z\zeta_i) - K_{ii}(D_y^2 + D_z^2)\xi_i \\ \quad - [E_i + F_i(D_y^2 + D_z^2)](D_y\eta + D_z\zeta) - K(D_y^2 + D_z^2)\xi = 0, \end{cases}$$

mais encore

$$(42) \quad \begin{cases} (D_t^2 - E)(D_z\eta - D_y\zeta) - E_i(D_z\eta_i - D_y\zeta_i) = 0, \\ (D_t^2 - E_{ii})(D_z\eta_i - D_y\zeta_i) - E_i(D_z\eta - D_y\zeta) = 0; \end{cases}$$

puis des formules (42), combinées entre elles,

$$(43) \quad \begin{cases} [D_t^2 - E](D_t^2 - E_{ii}) - E_i E_{ii} (D_z\eta - D_y\zeta) = 0, \\ [D_t^2 - E](D_t^2 - E_{ii}) - E_i E_{ii} (D_z\eta_i - D_y\zeta_i) = 0. \end{cases}$$

Lorsque, dans un double système de molécules, les équations des mouvements infiniment petits, prenant une forme indépendante de la direction assignée aux axes rectangulaires des y et z , se réduisent aux formules (37), (38), (39), (40), ce double système est évidemment du nombre de ceux dans lesquels la propagation du mouvement s'effectue en tous sens suivant les mêmes lois autour d'un axe quelconque paral-

lèle à l'axe des x . Alors les sommes

$$D_y \eta + D_z \zeta, \quad D_y \eta_i + D_z \zeta_i$$

représentent les dilatations en surface, mesurées, pour les deux systèmes de molécules, dans un plan parallèle au plan des y, z ; et les équations (37), (39), (41) déterminent séparément ces dilatations, avec les déplacements moléculaires

$$\xi, \quad \xi_i$$

mesurés parallèlement au même plan.

Quant aux équations (43), elles déterminent séparément les deux différences

$$D_z \eta - D_y \zeta, \quad D_z \eta_i - D_y \zeta_i,$$

et se confondent avec la première et la seconde des formules (32).

Les diverses formules, rappelées ou obtenues dans ce paragraphe, paraissent spécialement applicables à la recherche des lois suivant lesquelles les ondulations de l'éther se propagent à travers les différents corps solides ou fluides. Dans cette recherche, les équations (17), (18) doivent correspondre aux corps isophanes, les équations (37), (38), (39), (40), aux cristaux qui offrent un seul axe optique, et les équations (1), (2), aux cristaux qui présentent deux axes optiques distincts l'un de l'autre.



MÉMOIRE
SUR
LA RÉFLEXION ET LA RÉFRACTION
D'UN MOUVEMENT SIMPLE

TRANSMIS

D'UN SYSTÈME DE MOLÉCULES A UN AUTRE,

CHACUN DE CES DEUX SYSTÈMES ÉTANT SUPPOSÉ HOMOGÈNE ET TELLEMENT
CONSTITUÉ QUE LA PROPAGATION DES MOUVEMENTS INFINIMENT PETITS S'Y
EFFECTUE EN TOUS SENS SUIVANT LES MÊMES LOIS.

Considérations générales.

Pour résoudre un grand nombre de problèmes de Physique mathématique, et en particulier le problème de la réflexion ou de la réfraction d'un mouvement simple, il fallait d'abord trouver un moyen d'obtenir les équations de condition relatives aux limites des corps considérés comme des systèmes de molécules. Tel est l'objet d'un Mémoire que j'ai publié il y a quelques mois, et qui a pour titre *Méthode générale propre à fournir les équations de condition relatives aux limites des corps, etc.* (voir les *Comptes rendus* des séances de l'Académie pour le premier semestre de l'année 1839 (1), et aussi l'Ouvrage intitulé *Recueil de Mémoires sur divers points de Physique mathématique*). Je me propose maintenant d'appliquer la méthode générale, exposée dans le Mémoire que je viens de rappeler, à la recherche des lois suivant lesquelles un mouvement simple, propagé dans un système homogène de

(1) *Œuvres de Cauchy*; série I, t. IV, extraits 33, 34, 35, p. 193, 199, 214.

molécules, se trouve réfléchi ou réfracté par la surface qui sépare ce premier système d'un second. Pour fixer les idées, je considère spécialement ici le cas où chacun des systèmes donnés est du nombre de ceux dans lesquels les équations des mouvements infiniment petits prennent une forme indépendante de la direction des axes coordonnés, et dans lesquels, en conséquence, la propagation du mouvement s'effectue en tous sens suivant les mêmes lois. Je suppose encore qu'on peut, sans erreur possible, réduire les équations dont il s'agit, à des équations homogènes, comme on le fait dans la théorie de la lumière, lorsqu'on néglige la dispersion. Enfin, je considère un mouvement simple dans lequel la densité reste invariable. Cela posé, en joignant aux équations des mouvements infiniment petits les équations de condition relatives à la surface de séparation des deux systèmes, j'établis les lois de la réflexion et de la réfraction des mouvements infiniment petits. Ces lois sont de deux espèces. Les unes, indépendantes de la forme des équations de condition, ont été déjà développées dans un Mémoire antérieur sur la réflexion et la réfraction de la lumière. Elles sont relatives aux changements qu'éprouvent les épaisseurs des ondes planes et les directions de leurs plans, quand on passe des ondes incidentes aux ondes réfléchies ou réfractées. Les autres lois dépendent de la forme des équations de condition, et se rapportent aux changements que les amplitudes des vibrations des molécules, et les paramètres angulaires, propres à déterminer les positions des plans qui terminent ces ondes, éprouvent en vertu de la réflexion et de la réfraction. Elles sont exprimées par des équations finies qui renferment avec les angles d'incidence et de réfraction, non seulement les amplitudes et les paramètres angulaires relatifs à chaque espèce d'ondes, mais encore deux constantes correspondant à chaque milieu. Lorsqu'on suppose ces équations finies applicables à la théorie de la lumière, il suffit de réduire à l'unité la seconde des deux constantes dont nous venons de parler, et d'attribuer à l'autre une valeur réelle pour obtenir les formules de Fresnel, relatives à la réflexion et à la réfraction opérées par la première ou la seconde surface des corps transpa-

rents ; et alors il existe toujours un angle de polarisation complète, c'est-à-dire un angle d'incidence pour lequel la lumière est complètement polarisée dans le plan de réflexion. Lorsqu'en réduisant la seconde constante à l'unité, on attribue à la première une valeur imaginaire, on obtient les formules dont il est question dans une lettre que j'ai adressée de Prague à M. Libri, et qui a été insérée dans les *Comptes rendus* des séances de l'Académie des Sciences en l'année 1836 (*voir* la séance du 2 mars) (1) ; formules dont plusieurs ne diffèrent pas au fond de celles que M. Mac-Cullagh a données dans un article publié sous la date du 24 octobre de la même année. Enfin, lorsqu'en supposant la première constante réelle ou imaginaire, on suppose la seconde différente de l'unité, alors, en considérant les formules auxquelles on arrive comme applicables à la théorie de la lumière, on trouve, dans la réflexion opérée sur la surface d'un corps transparent, une polarisation qui demeure incomplète sous tous les angles d'incidence, comme l'est effectivement la polarisation produite par le diamant, et l'on obtient, pour représenter les rayons réfléchis ou réfractés par un corps opaque, des formules distinctes de celles que j'avais trouvées en 1836. Des expériences faites avec beaucoup de soin pourront seules nous apprendre si les phénomènes, déjà représentés avec une assez grande précision par les anciennes formules, le seront mieux encore par les autres.

La bienveillance avec laquelle les géomètres et les physiciens ont accueilli mes précédents Mémoires, m'encourage à leur présenter avec confiance ce nouveau travail, dans lequel se trouve traité, pour la première fois, par des méthodes rigoureuses substituées à des formules empiriques ou à des hypothèses plus ou moins gratuites, le problème de la réflexion et de la réfraction des mouvements infiniment petits.

(1) *OEuvres de Cauchy*, série I, t. IV, extrait 4, p. 11.

§ I. — *Équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules. Réduction de ces équations, dans le cas où elles deviennent indépendantes de la direction des axes coordonnés.*

Pour obtenir, sous la forme la plus simple, les équations des mouvements infiniment petits d'un système homogène de molécules, il suffit de réduire à zéro les variables ξ , η , ζ , dans les équations (6) de la page 59 qui deviennent alors

$$(1) \quad \begin{cases} (L - D_t^2)\xi + R\eta + Q\zeta = 0, \\ R\xi - (M - D_t^2)\eta + P\zeta = 0, \\ Q\xi - P\eta + (N - D_t^2)\zeta = 0. \end{cases}$$

Dans ces équations,

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

sont les trois déplacements d'une molécule, considérés comme fonctions du temps t et des coordonnées rectangulaires x , y , z ; tandis que

$$L, \quad M, \quad N, \quad P, \quad Q, \quad R$$

peuvent être censés représenter des fonctions entières des caractéristiques

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z.$$

Seulement, dans le cas général, ces fonctions entières, développées suivant les puissances ascendantes de D_x , D_y , D_z , sont composées d'un nombre infini de termes.

Dans le cas où les équations (1) prennent une forme indépendante de la direction des axes coordonnés (*voir* les pages 134 et suivantes, et aussi le Mémoire sur la théorie de la lumière, lithographié sous la date d'août 1836, page 55 et 59) (1), on a

$$\begin{aligned} L &= E + F D_x^2, & M &= E + F D_y^2, & N &= E + F D_z^2, \\ P &= F D_y D_z, & Q &= F D_z D_x, & R &= F D_x D_y, \end{aligned}$$

(1) *Oeuvres de Cauchy*, série II, t. XV.

E, F, désignant deux fonctions entières du trinome

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2;$$

et par suite,

$$(2) \quad (D_t^2 - E)\xi = F D_x \upsilon, \quad (D_t^2 - E)\eta = F D_y \upsilon, \quad (D_t^2 - E)\zeta = F D_z \upsilon,$$

υ désignant, pour le point (x, y, z) , la dilatation du volume déterminée par la formule

$$(3) \quad \upsilon = D_x \xi + D_y \eta + D_z \zeta,$$

de laquelle on tire, en la combinant avec les équations (2),

$$(4) \quad [D_t^2 - E - (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)F]\upsilon = 0.$$

Soient d'ailleurs

$$a, \quad b, \quad c$$

les cosinus des angles formés par un axe fixe, prolongé dans un certain sens, avec les demi-axes des x, y, z positives; et s le déplacement d'une molécule, mesuré parallèlement à cet axe. On aura

$$(5) \quad s = a\xi + b\eta + c\zeta,$$

et l'on tirera des formules (2)

$$(6) \quad (D_t^2 - E)s = (a D_x + b D_y + c D_z)F\upsilon,$$

puis de celle-ci, combinée avec la formule (4),

$$(7) \quad (D_t^2 - E)[D_t^2 - E - (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)F]s = 0.$$

Lorsque la dilatation υ , et sa dérivée du premier ordre, relative à t , savoir $D_t \upsilon$, sont nulles à l'origine du mouvement, elles sont toujours nulles, en vertu de la formule (4). Alors la densité du système de molécules donné reste invariable pendant la durée du mouvement; et c'est ce qui paraît avoir lieu à l'égard des mouvements infiniment petits de l'éther qui, dans des corps isophanes, occasionnent la sensation de la lumière. Alors aussi la formule (3) donne

$$(8) \quad D_x \xi + D_y \eta + D_z \zeta = 0,$$

et les formules (2) se réduisent à

$$(9) \quad (D_t^2 - E)\xi = 0, \quad (D_t^2 - E)\eta = 0, \quad (D_t^2 - E)\zeta = 0.$$

Lorsque les équations des mouvements infiniment petits sont homogènes, E devient proportionnel à $D_x^2 + D_y^2 + D_z^2$, et F se réduit à une constante. On peut donc alors supposer

$$(10) \quad E = \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)$$

et

$$(11) \quad F = \iota f,$$

ι , f désignant deux constantes réelles. Cela posé, les formules (2), (4) et (7) donneront

$$(12) \quad \begin{cases} [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\xi = \iota f D_x \upsilon, \\ [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\eta = \iota f D_y \upsilon, \\ [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\zeta = \iota f D_z \upsilon; \end{cases}$$

$$(13) \quad [D_t^2 - \iota(1 + f)(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\upsilon = 0,$$

$$(14) \quad [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)][D_t^2 - \iota(1 + f)(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\varkappa = 0.$$

§ II. — *Équations symboliques des mouvements infiniment petits.*
Mouvements simples.

Les équations (1), (2), (3), (4), (7), ... du paragraphe précédent se trouveront vérifiées, si l'on prend pour

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta, \quad \varkappa, \quad \upsilon$$

les parties réelles de variables imaginaires

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}, \quad \bar{\varkappa}, \quad \bar{\upsilon}$$

propres à vérifier des équations de même forme. Ces nouvelles variables sont ce qu'on peut appeler les *déplacements symboliques*, mesurés parallèlement aux axes coordonnés ou à un axe fixe, et la *dilatation symbolique* du volume. Les nouvelles équations dont il s'agit peuvent

être pareillement désignées sous le nom d'*équations symboliques*. Dans le cas où les équations des mouvements infiniment petits deviendront indépendantes de la direction des axes coordonnés, on aura, en vertu des formules (2) et (3) du paragraphe I,

$$(1) \quad (D_t^2 - E)\bar{\xi} = F D_x \bar{\upsilon}; \quad (D_t^2 - E)\bar{\eta} = F D_y \bar{\upsilon}, \quad (D_t^2 - E)\bar{\zeta} = F D_z \bar{\upsilon},$$

la valeur de $\bar{\upsilon}$ étant

$$(2) \quad \bar{\upsilon} = D_x \bar{\xi} + D_y \bar{\eta} + D_z \bar{\zeta},$$

ou, ce qui revient au même,

$$(3) \quad \begin{cases} (D_t^2 - E)\bar{\xi} = F D_x (D_x \bar{\xi} + D_y \bar{\eta} + D_z \bar{\zeta}), \\ (D_t^2 - E)\bar{\eta} = F D_y (D_x \bar{\xi} + D_y \bar{\eta} + D_z \bar{\zeta}), \\ (D_t^2 - E)\bar{\zeta} = F D_z (D_x \bar{\xi} + D_y \bar{\eta} + D_z \bar{\zeta}). \end{cases}$$

Un moyen fort simple d'obtenir un système d'intégrales particulières des équations (3), ou, ce qui revient au même, des équations (1) et (2), est de supposer

$$(4) \quad \bar{\xi} = A e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\eta} = B e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\zeta} = C e^{ux+vy+wz-st};$$

et par suite

$$(5) \quad \bar{\upsilon} = (uA + vB + wC) e^{ux+vy+wz-st},$$

u, v, w, s, A, B, C étant des constantes réelles ou imaginaires propres à vérifier les formules

$$(6) \quad \begin{cases} (s^2 - \mathcal{E})A = \mathcal{F} u (uA + vB + wC), \\ (s^2 - \mathcal{E})B = \mathcal{F} v (uA + vB + wC), \\ (s^2 - \mathcal{E})C = \mathcal{F} w (uA + vB + wC) \end{cases}$$

dans lesquelles

$$\mathcal{E}, \quad \mathcal{F}$$

représentent ce que deviennent

$$E, \quad F$$

quand on y remplace les lettres caractéristiques

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z, \quad D_t$$

par les coefficients

$$u, v, w, s.$$

D'ailleurs on pourra toujours supposer que, dans les formules (4), la partie imaginaire de la constante s est le produit de $\sqrt{-1}$ par une quantité positive.

En posant pour abrégé

$$(7) \quad u^2 + v^2 + w^2 = k^2,$$

on tire des équations (6), respectivement multipliées par u, v, w , puis combinées entre elles par voie d'addition

$$(8) \quad (s^2 - \mathcal{E} - \mathcal{F}k^2)(uA + vB + wC) = 0;$$

et à l'aide de cette dernière formule, on reconnaît facilement que, pour satisfaire aux équations (6), on devra supposer ou

$$(9) \quad s^2 = \mathcal{E}, \quad uA + vB + wC = 0,$$

ou

$$(10) \quad s^2 = \mathcal{E} + \mathcal{F}k^2, \quad \frac{A}{u} = \frac{B}{v} = \frac{C}{w}.$$

On arriverait aux mêmes conclusions en observant que, si l'on nomme

$$a, b, c$$

les cosinus des angles formés par un axe fixe avec les demi-axes des x, y, z positives, z le déplacement mesuré parallèlement à cet axe, et \bar{z} le déplacement symbolique correspondant, on aura, en vertu des formules (5), (7) du paragraphe I,

$$(11) \quad \bar{z} = a\bar{\xi} + b\bar{\eta} + c\bar{\zeta},$$

$$(12) \quad (D_t^2 - E)[D_t^2 - E - (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)F]\bar{z} = 0,$$

et que de ces dernières, combinées avec les formules (4), on tirera

$$(13) \quad (s^2 - \mathcal{E})(s^2 - \mathcal{E} - \mathcal{F}k^2) = 0.$$

Le système d'intégrales particulières des équations (3), représenté

par les équations (4) jointes aux formules (9) ou (10), est ce que nous appelons un système d'*intégrales simples* ; et le mouvement représenté par ces intégrales simples est un *mouvement simple*. Dans un semblable mouvement, si l'on pose pour abrégé

$$(14) \quad aA + bB + cC = 0,$$

la valeur de \bar{s} déterminée par la formule (11) sera

$$(15) \quad \bar{s} = O e^{ux+vy+wz-st}.$$

Cela posé, soient

$$(16) \quad u = U + u\sqrt{-1}, \quad v = V + v\sqrt{-1}, \quad w = W + w\sqrt{-1},$$

$$(17) \quad s = S + s\sqrt{-1},$$

$$(18) \quad O = h e^{\varpi\sqrt{-1}},$$

$u, v, w, s, U, V, W, S, h, \varpi$ désignant des constantes réelles, parmi lesquelles

$$s, h$$

peuvent être censées positives, et prenons encore

$$(19) \quad k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}, \quad K = \sqrt{U^2 + V^2 + W^2},$$

$$(20) \quad kx = ux + vy + wz, \quad Kx = Ux + Vy + Wz.$$

Les valeurs numériques de

$$x, R$$

exprimeront les distances d'une molécule aux deux *plans invariables* représentés par les équations

$$(21) \quad ux + vy + wz = 0,$$

$$(22) \quad Ux + Vy + Wz = 0,$$

et la formule (14) donnera

$$(23) \quad \bar{s} = h e^{kx - St} e^{(kx - st + \varpi)\sqrt{-1}},$$

puis on en conclura

$$(24) \quad s = h e^{kx - St} \cos(kx - st + \varpi).$$

En vertu de cette dernière formule, le déplacement z s'évanouit :
 1° pour une molécule donnée, à des instants séparés les uns des autres
 par des intervalles dont le double

$$(25) \quad T = \frac{2\pi}{s}$$

est la *durée d'une vibration* moléculaire ; 2° à un instant donné, pour
 toutes les molécules comprises dans des plans équidistants, parallèles
 au plan invariable que représente l'équation (21), et séparés les uns
 des autres par des intervalles dont le double

$$(26) \quad l = \frac{2\pi}{k}$$

est la *longueur d'une ondulation*, ou l'épaisseur d'une *onde plane*.
 L'exponentielle

$$e^{kn-st}$$

représente le *module* du mouvement simple,

$$K, S$$

étant les *coefficients d'extinction* relatifs à l'espace et au temps ; ω désigne le *paramètre angulaire* relatif à l'axe fixe que l'on considère,

$$h e^{kn-st}$$

la *demi-amplitude* des vibrations relatives au même axe, et

$$h$$

la valeur initiale de cette demi-amplitude en chaque point du plan
 invariable représenté par l'équation (22). Enfin la vitesse de propa-
 gation Ω des ondes planes est déterminée par la formule

$$(27) \quad \Omega = \frac{s}{k} = \frac{l}{T}$$

Dans un mouvement simple, déterminé par le système des formules
 (4) et (9), l'équation (5) donne

$$(28) \quad \bar{v} = 0,$$

par conséquent

$$(29) \quad v = 0.$$

Donc, dans un semblable mouvement, la dilatation du volume est nulle, ou, en d'autres termes, la densité demeure constante. Tels paraissent être, dans les corps isophanes, les mouvements de l'éther qui donnent naissance aux phénomènes lumineux.

De la seconde des formules (9) ou (10) jointe aux formules (4) on tire

$$(30) \quad u\bar{\xi} + v\bar{\eta} + w\bar{\zeta} = 0$$

ou

$$(31) \quad \frac{\bar{\xi}}{u} = \frac{\bar{\eta}}{v} = \frac{\bar{\zeta}}{w}.$$

D'ailleurs la formule (30) ou (31) entraîne la suivante :

$$(32) \quad u\xi + v\eta + w\zeta = 0$$

ou

$$(33) \quad \frac{\xi}{u} = \frac{\eta}{v} = \frac{\zeta}{w},$$

1° lorsque les coefficients u, v, w sont réels ; 2° lorsque ces coefficients n'offrent pas de parties réelles. Dans le premier cas, les formules (32) et (33) donneront

$$(34) \quad U\xi + V\eta + W\zeta = 0,$$

ou

$$(35) \quad \frac{\xi}{U} = \frac{\eta}{V} = \frac{\zeta}{W};$$

dans le second cas elles donneront

$$(36) \quad u\xi + v\eta + w\zeta = 0$$

ou

$$(37) \quad \frac{\xi}{u} = \frac{\eta}{v} = \frac{\zeta}{w}.$$

En conséquence les vibrations moléculaires, représentées par les équations (4) jointes aux formules (9) ou (10), seront, dans le premier cas, parallèles ou perpendiculaires au plan invariable représenté par l'équation (22), et dans le second cas parallèles ou perpendiculaires au plan invariable représenté par l'équation (21).

Si les équations des mouvements infiniment petits deviennent homogènes, on aura, en vertu des formules (10), (11) du paragraphe I,

$$(38) \quad \mathcal{C} = \iota k^2, \quad \mathcal{F} = \iota f,$$

ι, f désignant des constantes réelles, et par conséquent les valeurs de s^2 que fournissent les équations (9), (10) deviendront

$$(39) \quad s^2 = \iota k^2, \quad s^2 = \iota(1 + f)k^2,$$

ou, ce qui revient au même,

$$(40) \quad s^2 = \iota(u^2 + v^2 + w^2), \quad s^2 = \iota(1 + f)(u^2 + v^2 + w^2).$$

§ III. — *Sur les perturbations qu'éprouvent les mouvements simples, lorsque les équations des mouvements infiniment petits sont altérées dans le voisinage d'une surface plane.*

Concevons que, les molécules qui composent le système donné étant toutes situées d'un même côté d'un plan fixe, la constitution du système, et par suite les équations des mouvements infiniment petits se trouvent altérées dans le voisinage de ce plan. Supposons, par exemple, que toutes les molécules étant situées du côté des x positives, les équations des mouvements infiniment petits conservent constamment la même forme pour des valeurs de x positives et sensiblement différentes de zéro, mais que, dans le voisinage du plan des y, z , ces équations changent de forme sans cesser d'être linéaires, et de telle sorte que les coefficients des variables principales

$$\xi, \eta, \zeta$$

et de leurs dérivées, devenus fonctions de la coordonnée x , varient

très rapidement avec elle entre les limites très rapprochées

$$x = 0, \quad x = \varepsilon.$$

Supposons d'ailleurs que, dans ces mêmes équations, transformées d'abord en équations différentielles par la méthode développée dans un précédent Mémoire, puis ramenées au premier ordre, et résolues par rapport à

$$\frac{d\zeta}{dx}, \quad \frac{d\eta}{dy}, \quad \dots,$$

les produits des coefficients ou plutôt des variations par la distance ε restent très petits. Alors un ou plusieurs mouvements simples, propagés séparément ou simultanément dans le système donné, éprouveront dans le voisinage du plan fixe des y, z des perturbations en vertu desquelles les valeurs des déplacements effectifs

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

et par suite des déplacements symboliques

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}$$

se trouveront altérées pour de très petites valeurs positives de x ; mais, à l'aide des principes établis dans le Mémoire dont il s'agit, on prouvera que les valeurs altérées et les valeurs non altérées sont liées entre elles par certaines équations de condition qui subsistent dans le voisinage du plan fixe, et spécialement pour une valeur nulle de la coordonnée x . Entrons à ce sujet dans quelques détails.

Considérons, pour fixer les idées, le cas où, avant d'être altérées, les équations des mouvements infiniment petits sont homogènes et indépendantes de la direction des axes coordonnés. Alors les équations symboliques de ces mouvements, c'est-à-dire les équations (3) du paragraphe II, seront, pour des valeurs de x positives et sensiblement différentes de zéro, déterminées par des équations de la forme

$$(1) \quad \begin{cases} [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\bar{\xi} = \iota f D_x(D_x\bar{\xi} + D_y\bar{\eta} + D_z\bar{\zeta}), \\ [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\bar{\eta} = \iota f D_y(D_x\bar{\xi} + D_y\bar{\eta} + D_z\bar{\zeta}), \\ [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\bar{\zeta} = \iota f D_z(D_x\bar{\xi} + D_y\bar{\eta} + D_z\bar{\zeta}). \end{cases}$$

Alors aussi les déplacements symboliques, correspondants à un mouvement simple, seront, pour les valeurs de x positives et sensiblement différentes de zéro, déterminées par des équations de la forme

$$(2) \quad \bar{\xi} = A e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\eta} = B e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\zeta} = C e^{ux+vy+wz-st},$$

les constantes

$$u, \quad v, \quad w, \quad s, \quad A, \quad B, \quad C$$

étant assujetties à vérifier l'un des deux systèmes d'équations

$$(3) \quad s^2 = \iota(u^2 + v^2 + w^2), \quad uA + vB + wC = 0,$$

$$(4) \quad s^2 = \iota(\iota + f)(u^2 + v^2 + w^2), \quad \frac{A}{u} = \frac{B}{v} = \frac{C}{w},$$

dans lesquels ι , f représentent deux quantités réelles. Le mouvement simple dont il s'agit sera du nombre de ceux qui ne s'éteignent point en se propageant, si les coefficients d'extinction relatifs à l'espace et au temps s'évanouissent, c'est-à-dire, en d'autres termes, si les coefficients

$$u, \quad v, \quad w, \quad s$$

des variables indépendantes dans l'exponentielle

$$e^{ux+vy+wz-st}$$

n'offrent pas de parties réelles, par conséquent si l'on a

$$(5) \quad u = u\sqrt{-1}, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1}, \quad s = s\sqrt{-1},$$

u , v , w , s étant des quantités réelles. Le même mouvement simple sera du nombre de ceux dans lesquels la densité de l'éther reste invariable, si les valeurs précédentes de

$$u, \quad v, \quad w, \quad s$$

vérifient la première des équations (3), réduite à

$$(6) \quad s^2 = \iota(u^2 + v^2 + w^2),$$

ce qui suppose la constante ι positive. C'est ce qui aura lieu, par exemple, si en posant pour abrégier

$$(7) \quad k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}, \quad \Omega = \sqrt{\iota},$$

on prend

$$(8) \quad s = \Omega k.$$

Alors, le mouvement simple sera représenté par le système des équations

$$(9) \quad \begin{cases} \bar{\xi} = A e^{(ux+vy+wz-st)\sqrt{-1}}, \\ \bar{\eta} = B e^{(ux+vy+wz-st)\sqrt{-1}}, \\ \bar{\zeta} = C e^{(ux+vy+wz-st)\sqrt{-1}}, \end{cases}$$

jointes à la formule (8) et à la seconde des formules (3), ou, ce qui revient au même, à la suivante

$$(10) \quad uA + vB + wC = 0.$$

Si d'ailleurs on pose

$$(11) \quad ux + vy + wz = kx$$

et

$$(12) \quad A = a e^{\lambda\sqrt{-1}}, \quad B = b e^{\mu\sqrt{-1}}, \quad C = c e^{\nu\sqrt{-1}},$$

a, b, c désignant des quantités positives et λ, μ, ν des arcs réels, les formules (9) deviendront

$$(13) \quad \bar{\xi} = a e^{(kx-st+\lambda)\sqrt{-1}}, \quad \bar{\eta} = b e^{(kx-st+\mu)\sqrt{-1}}, \quad \bar{\zeta} = c e^{(kx-st+\nu)\sqrt{-1}},$$

et l'on en conclura

$$(14) \quad \xi = a \cos(kx - st + \lambda), \quad \eta = b \cos(kx - st + \mu), \quad \zeta = c \cos(kx - st + \nu).$$

Soient maintenant

$$(15) \quad \frac{\partial \xi}{\partial x} = \varphi, \quad \frac{\partial \eta}{\partial x} = \chi, \quad \frac{\partial \zeta}{\partial x} = \psi,$$

et

$$(16) \quad \frac{\partial \bar{\xi}}{\partial x} = \bar{\varphi}, \quad \frac{\partial \bar{\eta}}{\partial x} = \bar{\chi}, \quad \frac{\partial \bar{\zeta}}{\partial x} = \bar{\psi},$$

et nommons

$$\begin{array}{l} \xi_0, \quad \eta_0, \quad \zeta_0, \quad \varphi_0, \quad \chi_0, \quad \psi_0 \\ \text{ou} \\ \bar{\xi}_0, \quad \bar{\eta}_0, \quad \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\varphi}_0, \quad \bar{\chi}_0, \quad \bar{\psi}_0 \end{array}$$

ce que deviennent, pour $x = 0$, les valeurs des variables principales

$$\begin{array}{c} \xi, \eta, \zeta, \varphi, \chi, \psi \\ \text{ou} \\ \bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\chi}, \bar{\psi} \end{array}$$

déterminées par le système des formules (14) et (15), ou (13) et (16), quand on commence par modifier ces valeurs, de manière qu'elles vérifient non plus les équations (1), mais ces équations altérées par la variation que subissent les coefficients des variables principales et de leurs dérivées dans le voisinage du plan des y, z . En vertu des principes établis dans le Mémoire ci-dessus mentionné, les différences

$$\bar{\xi} - \bar{\xi}_0, \quad \bar{\eta} - \bar{\eta}_0, \quad \bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0, \quad \bar{\chi} - \bar{\chi}_0, \quad \bar{\psi} - \bar{\psi}_0$$

vérifieront certaines équations de condition, et, pour obtenir celles-ci, on devra d'abord chercher les divers systèmes d'intégrales simples que peuvent représenter les équations (2), jointes aux formules (3) ou (4), quand on y regarde les coefficients

$$v, \quad w, \quad s$$

comme invariables, et devant acquérir, dans chaque système d'intégrales simples, les valeurs fournies par les trois dernières des équations (5). Or, dans cette hypothèse, on tirera des équations (3) ou (4), jointes à la formule (6) et à la première des formules (7),

$$(17) \quad u^2 = -v^2, \quad uA + (vB + wC)\sqrt{-1} = 0$$

ou

$$(18) \quad u^2 = v^2 + w^2 - \frac{k^2}{1+i}, \quad \frac{A}{u} = \frac{B}{v\sqrt{-1}} = \frac{C}{w\sqrt{-1}}.$$

Il en résulte que, dans un mouvement simple correspondant aux valeurs imaginaires données de v, w, s , le coefficient u peut acquérir quatre valeurs distinctes, puisqu'on peut satisfaire à la première des équations (17), en prenant non seulement

$$(19) \quad u = v\sqrt{-1}$$

mais encore

$$(20) \quad u = -v\sqrt{-1},$$

puis à la première des équations (18), en prenant

$$(21) \quad u = \left(\frac{k^2}{1+f} - v^2 - w^2 \right)^{\frac{1}{2}} \sqrt{-1}, \quad \text{ou} \quad u = - \left(\frac{k^2}{1+f} - v^2 - w^2 \right)^{\frac{1}{2}} \sqrt{-1},$$

si l'on a

$$(22) \quad \frac{k^2}{1+f} > v^2 + w^2,$$

et en prenant au contraire

$$(23) \quad u = \left(v^2 + w^2 - \frac{k^2}{1+f} \right)^{\frac{1}{2}}, \quad \text{ou} \quad u = - \left(v^2 + w^2 - \frac{k^2}{1+f} \right)^{\frac{1}{2}},$$

si l'on a

$$(24) \quad v^2 + w^2 > \frac{k^2}{1+f}.$$

Observons à présent que, si la formule (22) se vérifie, aucune des quatre valeurs de u n'offrira de partie réelle, et qu'en conséquence aucune d'elles n'offrira de partie réelle négative, ou, en d'autres termes, inférieure à celle de

$$u = v\sqrt{-1}.$$

Donc alors, en vertu des principes établis dans le Mémoire ci-dessus rappelé, les valeurs de

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\chi}, \bar{\psi}.$$

relatives au mouvement simple qui correspond à la valeur précédente de u , vérifieront pour $x = 0$ les équations de condition

$$(25) \quad \bar{\xi} = \bar{\xi}_0, \quad \bar{\eta} = \bar{\eta}_0, \quad \bar{\zeta} = \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\varphi} = \bar{\varphi}_0, \quad \bar{\chi} = \bar{\chi}_0, \quad \bar{\psi} = \bar{\psi}_0.$$

Si, au contraire, la formule (24) se vérifie, alors des quatre valeurs de u , celle que détermine la seconde des équations (23) offrira seule une partie réelle négative. Donc alors les valeurs de $\bar{\xi}, \bar{\eta}, \dots$ relatives

au mouvement simple dont il s'agit vérifieront pour $x = 0$ les équations de condition qu'on obtiendra en supposant dans la formule

$$\frac{\bar{\xi} - \bar{\xi}_0}{A} = \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}_0}{B} = \frac{\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0}{C} = \frac{\bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0}{uA} = \frac{\bar{\chi} - \bar{\chi}_0}{vB} = \frac{\bar{\psi} - \bar{\psi}_0}{wC},$$

les constantes

$$u, \quad v, \quad w, \quad A, \quad B, \quad C$$

choisies de manière qu'on ait

$$u = -v, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1}, \quad \frac{A}{u} = \frac{B}{v\sqrt{-1}} = \frac{C}{w\sqrt{-1}};$$

la valeur de v étant

$$(26) \quad v = \left(v^2 + w^2 - \frac{k^2}{1+f} \right)^{\frac{1}{2}},$$

on aura, dans ce cas, pour $x = 0$,

$$(27) \quad \frac{\bar{\xi} - \bar{\xi}_0}{-v} = \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}_0}{v\sqrt{-1}} = \frac{\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0}{w\sqrt{-1}} = \frac{\bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0}{v^2} = \frac{\bar{\chi} - \bar{\chi}_0}{-v\sqrt{-1}} = \frac{\bar{\psi} - \bar{\psi}_0}{-w\sqrt{-1}}.$$

Avant d'aller plus loin, cherchons à reconnaître, d'une manière précise, dans quels cas subsistent les diverses formules ci-dessus établies.

Pour y parvenir, nous remarquerons d'abord que les diverses puissances des caractéristiques

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z$$

renfermées dans les équations symboliques des mouvements infiniment petits se transforment en puissances, de mêmes degrés, des coefficients

$$u, \quad v, \quad w,$$

quand on suppose ces mouvements infiniment petits réduits à des mouvements simples, c'est-à-dire quand on suppose les déplacements symboliques proportionnels à une seule exponentielle de la forme

$$e^{ux+vy+wz-st}.$$

Alors les fonctions de D_x , D_y , D_z , représentées par

$$L, M, N, P, Q, R$$

dans les équations (1) du paragraphe I, se transforment en des fonctions de u, v, w , désignées par

$$\mathcal{L}, \mathcal{M}, \mathcal{N}, \mathcal{P}, \mathcal{Q}, \mathcal{R}$$

dans les précédents Mémoires. Dans cette hypothèse, réduire, comme nous l'avons fait, les équations des mouvements infiniment petits à des équations du second ordre, ou, en d'autres termes, réduire

$$L, M, N, P, Q, R$$

à des fonctions qui soient du second degré par rapport au système des caractéristiques D_x, D_y, D_z , c'est évidemment réduire

$$\mathcal{L}, \mathcal{M}, \mathcal{N}, \mathcal{P}, \mathcal{Q}, \mathcal{R}$$

à des fonctions qui soient du second degré par rapport au système des coefficients u, v, w . D'ailleurs, comme on l'a vu dans le Mémoire sur les mouvements infiniment petits d'un système de molécules, si l'on nomme

$$x, y, z$$

les coordonnées d'une molécule m du système donné, et

$$x + x', y + y', z + z'$$

les coordonnées d'une autre molécule m' , les valeurs de

$$\mathcal{L}, \mathcal{M}, \mathcal{N}, \mathcal{P}, \mathcal{Q}, \mathcal{R}$$

seront représentées par des sommes de termes correspondant aux diverses molécules m' voisines de m , et dont chacun, considéré comme fonction de u, v, w , sera proportionnel à la différence

$$e^{ux+vy+wz} - 1,$$

mais s'évanouira sensiblement hors de la sphère d'activité de la molécule m . Donc réduire les équations des mouvements infiniment petits

192 MÉMOIRE SUR LA RÉFLEXION ET LA RÉFRACTION

au second ordre, c'est négliger dans le développement de cette différence, c'est-à-dire dans la somme

$$ux + vy + wz + \frac{(ux + vy + wz)^2}{1.2} + \frac{(ux + vy + wz)^3}{1.2.3} + \dots,$$

les puissances du trinome

$$ux + vy + wz$$

d'un degré supérieur au second. Or, il sera généralement permis de négliger ces puissances, au moins dans une première approximation, si le module du trinome

$$ux + vy + wz$$

reste très petit pour tous les points situés dans l'intérieur de la sphère d'activité sensible d'une molécule ; et cette dernière condition sera remplie elle-même, si le rayon de la sphère dont il s'agit est très petit par rapport aux longueurs d'ondulations mesurées dans un mouvement simple qui ne s'éteigne pas en se propageant. En effet, dans un semblable mouvement, u , v , w seront de la forme

$$u = u \sqrt{-1}, \quad v = v \sqrt{-1}, \quad w = w \sqrt{-1},$$

u , v , w désignant des constantes réelles ; et le plan d'une onde, parallèle au plan invariable représenté par l'équation

$$ux + vy + wz = 0,$$

formera avec les demi-axes des coordonnées positives des angles dont les cosinus seront respectivement proportionnels à

$$u, \quad v, \quad w,$$

tandis que l'épaisseur d'une onde sera représentée par

$$l = \frac{2\pi}{k},$$

la valeur de k étant

$$k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}.$$

D'autre part, si l'on nomme r le rayon vecteur mené de la molécule m

à la molécule m , et δ l'angle formé par le rayon vecteur r avec la perpendiculaire au plan d'une onde, on aura

$$r = \sqrt{x^2 + y^2 + z^2},$$

$$ux + vy + wz = kr \cos \delta = 2\pi \frac{r}{\lambda} \cos \delta;$$

et il est clair que le produit

$$2\pi \frac{r}{\lambda} \cos \delta$$

deviendra très petit en même temps que le rapport

$$\frac{r}{\lambda}.$$

Donc le module du trinome

$$ux + vy + wz,$$

représenté dans le mouvement simple que l'on considère par la valeur numérique de la somme

$$ux + vy + wz = 2\pi \frac{r}{\lambda} \cos \delta,$$

restera très petit, si le rayon vecteur r , supposé inférieur ou égal au rayon de la sphère d'activité sensible d'une molécule, est très petit par rapport à la longueur d'une ondulation.

Lorsque la condition ici énoncée sera remplie, et qu'en conséquence les équations des mouvements infiniment petits pourront être, sans erreur sensible, réduites à des équations du second ordre, ces dernières renfermeront généralement des termes du premier ordre et des termes du second ordre. Il semblerait au premier abord que ceux-ci devraient encore être considérés comme très petits par rapport aux autres. Mais on doit observer que les coefficients des dérivées du premier ordre seront des sommes composées de parties, les unes positives, les autres négatives, et qui, dans beaucoup de cas, se détruiront réciproquement. C'est ce qui arrive, en particulier, quand le système de molécules est constitué de telle manière, que la propagation du mouvement s'effectue en tous sens suivant les mêmes lois. Il en résulte

que, loin de négliger les termes du second ordre vis-à-vis des termes du premier ordre, on devra plus généralement négliger ceux-ci vis-à-vis des termes du second ordre, ce qui suffira pour rendre homogènes les équations du second ordre auxquelles on sera parvenu.

Considérons maintenant en particulier les conditions relatives aux points situés dans le plan fixe des y, z . D'après ce qu'on a dit, ces conditions supposent qu'on obtient des produits très petits en multipliant la constante ε , c'est-à-dire la distance au plan fixe, en-deçà de laquelle les perturbations des mouvements infiniment petits deviennent sensibles, par certains coefficients renfermés dans ces mêmes équations. D'ailleurs, en vertu des principes développés dans le Mémoire qui a pour titre *Méthode générale propre à fournir les équations de condition relatives aux limites des corps*, les coefficients dont il s'agit seront généralement ceux par lesquels se trouveront multipliées les variables principales

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\gamma}, \bar{\psi}$$

dans les équations symboliques des mouvements infiniment petits, transformées d'abord en équations différentielles par la substitution des constantes

$$v, w, s$$

aux caractéristiques

$$D_y, D_z, D_t$$

puis ramenées au premier ordre par l'adjonction des variables principales $\bar{\varphi}, \bar{\gamma}, \bar{\psi}$ aux variables principales $\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}$, et résolues par rapport à

$$\frac{\partial \bar{\xi}}{\partial x}, \frac{\partial \bar{\eta}}{\partial x}, \frac{\partial \bar{\zeta}}{\partial x}, \frac{\partial \bar{\varphi}}{\partial x}, \frac{\partial \bar{\gamma}}{\partial x}, \frac{\partial \bar{\psi}}{\partial x}.$$

Mais il est important d'observer que, si, dans un mouvement simple, l'épaisseur l des ondes planes devient très petite, les constantes

$$u, v, w$$

offriront de très grands modules comparables à la quantité

$$k = \frac{2\pi}{l}.$$

Alors les dérivées

$$\bar{\varphi} = D_x \bar{\xi} = u \bar{\xi}, \quad \bar{\chi} = D_x \bar{\eta} = u \bar{\eta}, \quad \bar{\psi} = D_x \bar{\zeta} = u \bar{\zeta}$$

seront elles-mêmes comparables aux produits

$$k \bar{\xi}, \quad k \bar{\eta}, \quad k \bar{\zeta};$$

et comme, dans les équations des mouvements infiniment petits réduites à des équations homogènes du second ordre, puis transformées en équations différentielles, les divers termes resteront tous comparables les uns aux autres, les coefficients qui, multipliés par ε , devront fournir des produits très petits seront, dans les valeurs de

$$\frac{\partial \bar{\varphi}}{\partial x}, \quad \frac{\partial \bar{\chi}}{\partial x}, \quad \frac{\partial \bar{\psi}}{\partial x},$$

exprimées en fonctions linéaires de

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}, \quad \bar{\varphi}, \quad \bar{\chi}, \quad \bar{\psi},$$

les coefficients de

$$\bar{\varphi}, \quad \bar{\chi}, \quad \bar{\psi}$$

ou ceux de

$$k \bar{\xi}, \quad k \bar{\eta}, \quad k \bar{\zeta}.$$

On peut ajouter que les coefficients de $\bar{\varphi}$ dans la valeur $\frac{\partial \bar{\varphi}}{\partial x}$, de $\bar{\chi}$ dans la valeur de $\frac{\partial \bar{\chi}}{\partial x}$, ... auront, dans le mouvement troublé, des valeurs comparables à celles qu'ils acquièrent dans le mouvement simple et non troublé, c'est-à-dire au coefficient u , par conséquent à la constante k . Donc, en définitive, pour que la valeur de la distance ε permette aux conditions relatives à la surface de subsister, il suffira que le produit

$$k \varepsilon = 2 \pi \frac{\varepsilon}{\lambda}$$

reste très petit, ou, en d'autres termes, que la distance ε soit très petite relativement à la longueur d'une ondulation.

Cette condition étant supposée remplie, les formules (25) ou (27) subsisteront, pour $x = 0$, dans les circonstances que nous avons indi-

quées, si les variables

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}$$

représentent les déplacements symboliques relatifs à un mouvement simple pour lequel on aurait

$$u = u \sqrt{-1}.$$

Il y a plus : en vertu des principes établis dans le Mémoire déjà cité, on arrivera encore aux formules (25) ou (27), si les variables

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}$$

représentent les déplacements symboliques relatifs à un mouvement simple pour lequel on aurait

$$u = -u \sqrt{-1},$$

ou même les déplacements symboliques relatifs à un mouvement résultant de la superposition de deux mouvements simples, pour l'un desquels on aurait

$$u = u \sqrt{-1},$$

tandis qu'on aurait pour l'autre

$$u = -u \sqrt{-1}.$$

Cela posé, on pourra énoncer la proposition suivante :

THÉORÈME. — *Considérons un système homogène de molécules situé par rapport au plan des y, z du côté des x positives, et pour lequel les équations des mouvements infiniment petits, indépendantes de la direction des axes coordonnés, puissent se réduire, sans erreur sensible, à des équations homogènes du second ordre, par conséquent aux formules (1). Supposons en outre que, dans le voisinage du plan des y, z , et entre les limites très rapprochées*

$$x = 0, \quad x = \varepsilon.$$

ces équations changent de forme, les coefficients des déplacements effectifs ou des déplacements symboliques et de leurs dérivées devenant alors

fonctions de la coordonnée x . Nommons

les dérivées premières de $\bar{\varphi}, \bar{\gamma}, \bar{\psi}$
 relatives à x , et $\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}$
 $\bar{\xi}_0, \bar{\eta}_0, \bar{\zeta}_0, \bar{\varphi}_0, \bar{\gamma}_0, \bar{\psi}_0$

ce que deviennent, pour $x = 0$, les valeurs de

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\gamma}, \bar{\psi},$$

correspondant à un mouvement infiniment petit, propagé dans le système de molécules donné, quand on a égard aux perturbations de ce mouvement indiquées par l'altération des équations (1) dans le voisinage du plan des y, z . Enfin, supposons que le mouvement dont il s'agit soit un mouvement simple qui ne s'éteigne point en se propageant, ou bien encore qu'il résulte de la superposition de deux mouvements simples de cette espèce, correspondant aux mêmes valeurs imaginaires des coefficients

$$v, w, s,$$

mais à des valeurs imaginaires de u , qui, étant égales au signe près, se trouvent affectées de signes contraires. Si d'ailleurs la distance ε est très petite relativement à la longueur d'une ondulation, les valeurs de

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\gamma}, \bar{\psi},$$

calculées comme si le mouvement simple n'éprouvait aucune perturbation dans le voisinage du plan des y, z , vérifieront, pour $x = 0$, les conditions (25) ou (27), savoir les conditions

$$\bar{\xi} = \bar{\xi}_0, \quad \bar{\eta} = \bar{\eta}_0, \quad \bar{\zeta} = \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\varphi} = \bar{\varphi}_0, \quad \bar{\gamma} = \bar{\gamma}_0, \quad \bar{\psi} = \bar{\psi}_0,$$

si l'on a

$$\frac{k^2}{1 + l} > v^2 + w^2,$$

et les conditions

$$\frac{\bar{\xi} - \bar{\xi}_0}{-v} = \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}_0}{v\sqrt{-1}} = \frac{\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0}{w\sqrt{-1}} = \frac{\bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0}{v^2} = \frac{\bar{\gamma} - \bar{\gamma}_0}{-v\sqrt{-1}} = \frac{\bar{\psi} - \bar{\psi}_0}{-vw\sqrt{-1}},$$

si l'on a

$$\frac{k^2}{1+f} < v^2 + w^2.$$

Les mêmes principes peuvent servir encore à établir les équations de condition auxquelles devraient satisfaire, pour $x = 0$, les valeurs de

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{Z}, \bar{\Psi}$$

relatives soit à des mouvements qui s'éteindraient en se propageant, soit à des mouvements accompagnés d'un changement de densité. Mais, nous bornant pour l'instant à indiquer ces diverses applications de nos formules générales, nous allons nous occuper plus spécialement des formules particulières que nous venons de trouver et développer les conséquences qui s'en déduisent.

Les valeurs de v , w étant

$$(28) \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1},$$

la formule (27) peut s'écrire comme il suit

$$(29) \quad \frac{\bar{\xi} - \bar{\xi}_0}{-v} = \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}_0}{v} = \frac{\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0}{w} = \frac{\bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0}{v^2} = \frac{\bar{Z} - \bar{Z}_0}{-v} = \frac{\bar{\Psi} - \bar{\Psi}_0}{-v}.$$

D'ailleurs on tire de cette dernière, non seulement

$$\frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}_0}{v} = \frac{\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0}{w}$$

et

$$\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0 = \frac{\bar{Z} - \bar{Z}_0}{v} = \frac{\bar{\Psi} - \bar{\Psi}_0}{w},$$

par conséquent

$$(30) \quad w\bar{\eta} - v\bar{\zeta} = w\bar{\eta}_0 - v\bar{\zeta}_0, \quad \bar{\Psi} - w\bar{\zeta} = \bar{\Psi}_0 - w\bar{\zeta}_0, \quad v\bar{\zeta} - \bar{Z} = v\bar{\zeta}_0 - \bar{Z}_0,$$

mais encore

$$\frac{1}{v}\bar{\eta} - \frac{1}{v}\bar{\eta}_0 = \frac{\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0}{-v} = \frac{\bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0}{v^2} = \frac{\bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0 + \alpha(\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0) + \beta\left(\frac{1}{v}\bar{\eta} - \frac{1}{v}\bar{\eta}_0\right)}{v^2 - \alpha v + \beta},$$

quels que soient les facteurs α , β , et par suite

$$(31) \quad \bar{\varphi} + \alpha \bar{\xi} + \frac{\beta}{\nu} \bar{\eta} = \bar{\varphi}_0 + \alpha \bar{\xi}_0 + \frac{\beta}{\nu} \bar{\eta}_0,$$

si l'on choisit α , β de manière à vérifier la formule

$$(32) \quad \nu^2 + \alpha \nu + \beta = 0.$$

§ IV. — *Sur les conditions générales de la coexistence de mouvements simples, que l'on suppose propagés dans deux portions différentes d'un système moléculaire, diversement constituées et séparées l'une de l'autre par une surface plane.*

Considérons deux systèmes homogènes de molécules, séparés par une surface plane que nous prendrons pour plan des y , z , ces deux systèmes n'étant autre chose que deux portions différentes d'un même système dont la constitution change quand la coordonnée x passe du négatif au positif, et reste sensiblement invariable de chaque côté de la surface de séparation, excepté dans le voisinage de cette surface. Soient

$$\xi, \eta, \zeta \quad \text{et} \quad \bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}$$

les déplacements effectifs et symboliques d'une molécule, correspondant à un ou à plusieurs mouvements simples propagés dans le premier des systèmes donnés, que nous supposons situé du côté des x négatives ; et nommons

$$\varphi, \chi, \psi \quad \text{ou} \quad \bar{\varphi}, \bar{\chi}, \bar{\psi}$$

les dérivées de ces déplacements effectifs ou symboliques, prises par rapport à x . Soient pareillement

$$\xi', \eta', \zeta' \quad \text{et} \quad \bar{\xi}', \bar{\eta}', \bar{\zeta}'$$

les déplacements effectifs ou symboliques correspondant à un ou plusieurs mouvements simples propagés dans le second système, situé du côté des x positives ; et nommons encore

$$\varphi', \chi', \psi' \quad \text{ou} \quad \bar{\varphi}', \bar{\chi}', \bar{\psi}'$$

les dérivées de ces déplacements effectifs ou symboliques, prises par rapport à x . Soient enfin

$$\xi_0, \eta_0, \zeta_0, \varphi_0, \chi_0, \psi_0$$

ou

$$\bar{\xi}_0, \bar{\eta}_0, \bar{\zeta}_0, \bar{\varphi}_0, \bar{\chi}_0, \bar{\psi}_0$$

ce que deviennent les déplacements effectifs ou symboliques et leurs dérivées pour les points situés dans le plan des y, z . Si les deux espèces de mouvements simples qu'on suppose propagés dans les deux systèmes donnés de molécules peuvent coexister, alors, en raisonnant comme dans le paragraphe II, on obtiendra : 1° entre les différences

$$\bar{\xi} - \bar{\xi}_0, \bar{\eta} - \bar{\eta}_0, \bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0, \bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0, \bar{\chi} - \bar{\chi}_0, \bar{\psi} - \bar{\psi}_0,$$

2° entre les différences

$$\bar{\xi}' - \bar{\xi}_0, \bar{\eta}' - \bar{\eta}_0, \bar{\zeta}' - \bar{\zeta}_0, \bar{\varphi}' - \bar{\varphi}_0, \bar{\chi}' - \bar{\chi}_0, \bar{\psi}' - \bar{\psi}_0,$$

des équations de condition qui devront se vérifier pour une valeur nulle de x ; puis, en éliminant

$$\bar{\xi}_0, \bar{\eta}_0, \bar{\zeta}_0, \bar{\varphi}_0, \bar{\chi}_0, \bar{\psi}_0$$

entre ces deux espèces d'équations de condition, on en obtiendra d'autres entre les seules variables

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\chi}, \bar{\psi}; \quad \bar{\xi}', \bar{\eta}', \bar{\zeta}', \bar{\varphi}', \bar{\chi}', \bar{\psi}'.$$

Les nouvelles équations de condition, ainsi obtenues, devront, comme les précédentes, subsister seulement pour une valeur nulle de x , et les unes comme les autres seront linéaires par rapport aux déplacements symboliques et à leurs dérivées. En conséquence, après l'élimination de

$$\bar{\xi}_0, \bar{\eta}_0, \bar{\zeta}_0, \bar{\varphi}_0, \bar{\chi}_0, \bar{\psi}_0,$$

la forme la plus générale d'une équation de condition sera

$$(1) \quad \Gamma + \Gamma' = 0,$$

Γ désignant une fonction linéaire des variables

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\chi}, \bar{\psi},$$

composée de six termes respectivement proportionnels à ces mêmes variables, et Γ' une fonction de la même espèce, mais composée avec les variables

$$\bar{\xi}', \bar{\eta}', \bar{\zeta}', \bar{\varphi}', \bar{\chi}', \bar{\psi}'.$$

Si l'on suppose qu'un seul mouvement simple se propage dans le système de molécules situé du côté des x négatives, les valeurs de

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\chi}, \bar{\psi},$$

correspondant à une valeur de x , seront de la forme

$$\begin{aligned} \bar{\xi} &= A e^{v\gamma + w\zeta - st}, & \bar{\eta} &= B e^{v\gamma + w\zeta - st}, & \bar{\zeta} &= C e^{v\gamma + w\zeta - st}, \\ \bar{\varphi} &= A u e^{v\gamma + w\zeta - st}, & \bar{\chi} &= B u e^{v\gamma + w\zeta - st}, & \bar{\psi} &= C u e^{v\gamma + w\zeta - st}, \end{aligned}$$

u, v, ω, s, A, B, C désignant des constantes réelles ou imaginaires; et par suite, la valeur de Γ correspondant à $x = 0$ sera de la forme

$$\Gamma = \gamma e^{v\gamma + w\zeta - st},$$

γ désignant une nouvelle constante. Si, au contraire, plusieurs mouvements simples, superposés les uns aux autres, se propagent simultanément dans le premier des systèmes donnés, et si l'on admet que les déplacements symboliques deviennent proportionnels, dans l'un de ces mouvements simples, à l'exponentielle

$$e^{ux + v\gamma + w\zeta - st},$$

dans un autre à l'exponentielle

$$e^{u_1 x + v_1 \gamma + w_1 \zeta - s_1 t}, \dots,$$

la valeur de Γ , correspondant à $x = 0$, sera de la forme

$$(2) \quad \Gamma = \gamma e^{v\gamma + w\zeta - st} + \gamma_1 e^{v_1 \gamma + w_1 \zeta - s_1 t} + \dots,$$

γ, γ_1, \dots désignant diverses constantes. Pareillement, si divers mouve-

ments simples se propagent dans le second système de molécules, et si l'on admet que les déplacements symboliques deviennent proportionnels, dans l'un de ces mouvements simples, à l'exponentielle

$$e^{t'x+v'y+w'z-s't},$$

dans un autre à l'exponentielle

$$e^{t''x+v''y+w''z-s''t}, \quad \dots,$$

la valeur de Γ , correspondant à $x = 0$, sera de la forme

$$(3) \quad \Gamma' = \gamma' e^{v'y+w'z-s't} + \dots$$

Cela posé, l'équation (1), réduite à

$$(4) \quad \gamma e^{vy+wz-st} + \gamma_1 e^{v_1y+w_1z-s_1t} + \dots + \gamma' e^{v'y+w'z-s't} + \dots = 0,$$

entraînera la formule

$$(5) \quad \gamma + \gamma_1 + \dots + \gamma' + \dots = 0,$$

à laquelle elle se réduira identiquement si l'on a

$$(6) \quad \left\{ \begin{array}{l} v = v_1 = \dots = v' = \dots, \\ w = w_1 = \dots = w' = \dots, \\ s = s_1 = \dots = s' = \dots \end{array} \right.$$

Il y a plus : si les constantes

$$\gamma, \quad \gamma_1, \quad \dots, \quad \gamma', \quad \dots \quad v'$$

diffèrent de zéro, l'équation (4), qui doit subsister quelles que soient les valeurs attribuées aux variables indépendantes y, z, t , entraînera toujours non seulement l'équation (5), en laquelle elle se transforme quand on réduit y, z et t à zéro, mais encore les formules (6). C'est ce qu'on démontrera sans peine à l'aide des considérations suivantes.

L'équation (4), devant subsister quels que soient y, z et t , donnera, pour $z = 0$ et $t = 0$,

$$\gamma e^{vy} + \gamma_1 e^{v_1y} + \dots + \gamma' e^{v'y} + \dots = 0.$$

Si, dans cette dernière équation, et dans ses dérivées des divers ordres relatives à y , on pose $y = 0$, on trouvera

$$(7) \quad \begin{cases} \gamma + \gamma_1 + \dots + \gamma' + \dots = 0, \\ \gamma v + \gamma_1 v_1 + \dots + \gamma' v' + \dots = 0, \\ \gamma v^2 + \gamma_1 v_1^2 + \dots + \gamma' v'^2 + \dots = 0, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

Or, il est facile de s'assurer que les équations (7), dont on peut supposer le nombre égal à celui des coefficients

$$\gamma, \gamma_1, \dots, \gamma', \dots,$$

entraînent la première des formules (6). En effet, admettons, par exemple, que ces coefficients se réduisent à trois

$$\gamma, \gamma_1, \gamma'.$$

Alors, en éliminant deux d'entre eux des équations (7), c'est-à-dire des formules

$$\begin{aligned} \gamma + \gamma_1 + \gamma' &= 0, \\ \gamma v + \gamma_1 v_1 + \gamma' v' &= 0, \\ \gamma v^2 + \gamma_1 v_1^2 + \gamma' v'^2 &= 0, \end{aligned}$$

on trouvera successivement

$$\gamma(v - v_1)(v - v') = 0, \quad \gamma_1(v_1 - v')(v_1 - v) = 0, \quad \gamma'(v' - v)(v' - v_1) = 0;$$

et, par suite, si

$$\gamma, \gamma_1, \gamma'$$

diffèrent de zéro, les trois différences

$$v - v_1, \quad v - v', \quad v_1 - v'$$

devront s'évanouir, en sorte que la première des formules (6) devra être vérifiée. Eu égard à la forme des équations (7), la même démonstration reste applicable quel que soit le nombre des coefficients $\gamma, \gamma_1, \dots, \gamma', \dots$, et d'ailleurs on pourra évidemment établir de la même manière la seconde et la troisième des formules (6).

Lorsqu'un mouvement simple propagé dans un système de molécules atteint une surface plane qui sépare ce premier système d'un se-

cond, il donne très souvent naissance à d'autres mouvements simples, les uns réfléchis, les autres réfractés, qui coexistent tous ensemble, mais qui ne pourraient plus coexister, dans le double système de molécules que l'on considère, si l'on venait à supprimer quelques-uns d'entre eux. Ainsi, par exemple, lorsque ces deux systèmes sont tels qu'un mouvement simple, propagé jusqu'à leur surface de séparation, donne naissance à deux mouvements de cette espèce, l'un réfléchi, l'autre réfracté, on ne saurait concevoir deux de ces trois mouvements propagés seuls dans le double système de molécules. Donc alors l'équation (1) ou (4) ne peut subsister, lorsqu'on supprime l'un des trois mouvements simples; ce qui aurait lieu, toutefois, si l'une des constantes

$$\gamma, \gamma_1, \gamma'$$

venait à s'évanouir. Donc, si l'on applique l'équation (1) ou (4) à la réflexion et à la réfraction des mouvements simples, elle entraînera généralement les formules (6).

Supposons l'équation (4) effectivement appliquée à la réflexion et à la réfraction d'un mouvement simple; et soient dans cette même équation

$$\gamma e^{v'y+wz-st}$$

le terme qui correspond aux ondes incidentes,

$$\gamma_1 e^{v'y+wz-st}, \quad \dots$$

ceux qui correspondent aux ondes réfléchies; enfin

$$\gamma' e^{v'y+wz-st}, \quad \dots$$

ceux qui correspondent aux ondes réfractées. Si l'on pose, comme dans le paragraphe II,

$$(8) \quad u = U + u\sqrt{-1}, \quad v = V + v\sqrt{-1}, \quad w = W + w\sqrt{-1},$$

$$(9) \quad s = S + s\sqrt{-1},$$

$$(10) \quad k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}, \quad K = \sqrt{U^2 + V^2 + W^2},$$

$$(11) \quad l = \frac{2\pi}{k}, \quad T = \frac{2\pi}{s},$$

$$(12) \quad \Omega = \frac{s}{k} = \frac{l}{T},$$

u, v, w, s, U, V, W, S désignant des quantités réelles, parmi lesquelles s pourra être censée positive, les constantes réelles

$$K, S$$

représenteront, dans le mouvement incident, les coefficients d'extinction relatifs à l'espace et au temps, et

$$T$$

la durée des vibrations moléculaires, tandis que

$$l$$

représentera l'épaisseur des ondes planes, et

$$\Omega$$

leur vitesse de propagation. De plus, les plans des ondes étant tous parallèles au plan invariable représenté par l'équation

$$(13) \quad ux + vy + wz = 0,$$

et la constante u devant être positive dans le cas où, comme on doit le supposer, les ondes incidentes en se propageant se rapprochent du plan des y, z ; si l'on nomme τ l'angle d'incidence, c'est-à-dire l'angle aigu formé par une droite perpendiculaire aux plans des ondes avec l'axe des x , on aura, dans le cas dont il s'agit,

$$\cos \tau = \frac{u}{\sqrt{u^2 + v^2 + w^2}} = \frac{u}{k},$$

et par suite

$$\sin \tau = \frac{\sqrt{v^2 + w^2}}{\sqrt{u^2 + v^2 + w^2}} = \frac{\sqrt{v^2 + w^2}}{k};$$

puis on en conclura

$$(14) \quad u = k \cos \tau, \quad \sqrt{v^2 + w^2} = k \sin \tau.$$

Quant au plan invariable représenté par l'équation

$$(15) \quad Ux + Vy + Wz = 1,$$

il sera celui duquel s'éloignent de plus en plus les molécules dont les

vibrations deviennent de plus en plus petites, et disparaîtra si le mouvement incident est du nombre de ceux qui ne s'éteignent point en se propageant.

Soient maintenant

$$v_i, v_r, w_i, s_i, U_i, V_i, W_i, S_i, k_i, K_i, l_i, T_i, \Omega_i, \tau_i, \dots$$

ou

$$v', v', w', s', U', V', W', S', k', K', l', T', \Omega', \tau', \dots$$

ce que deviennent les constantes réelles

$$v, v, w, s, U, V, W, S, k, K, l, T, \Omega, \tau, \dots$$

quand on passe des ondes incidentes aux ondes réfléchies ou réfractées. Les formules (6), jointes aux équations (8), (9), (10), (11), (12), (14), entraîneront évidemment les suivantes :

$$(16) \quad \begin{cases} v = v_i = \dots = v' = \dots, \\ w = w_i = \dots = w' = \dots, \end{cases}$$

$$(17) \quad s = s_i = \dots = s' = \dots,$$

$$(18) \quad \begin{cases} V = V_i = \dots = V' = \dots \\ W = W_i = \dots = W' = \dots, \end{cases}$$

$$(19) \quad S = S_i = \dots = S' = \dots$$

On tirera d'ailleurs, de la formule (17),

$$(20) \quad T = T_i = \dots = T' = \dots,$$

et, des formules (16),

$$\sqrt{v^2 + w^2} = \sqrt{v_i^2 + w_i^2} = \dots = \sqrt{v'^2 + w'^2} = \dots,$$

ou, ce qui revient au même,

$$(21) \quad k \sin \tau = k_i \sin \tau_i = \dots = k' \sin \tau' = \dots,$$

et par suite

$$(22) \quad \frac{\sin \tau}{l} = \frac{\sin \tau_i}{l_i} = \dots = \frac{\sin \tau'}{l'} = \dots$$

Il résulte de la formule (20) que la durée des vibrations moléculaires reste la même dans les mouvements incidents, réfléchis et réfractés. Il résulte de la formule (22) que l'angle d'incidence τ , l'angle de réflexion τ_r , ..., l'angle de réfraction τ' ... offrent des sinus respectivement proportionnels aux épaisseurs l, l_r, \dots, l', \dots des ondes incidentes réfléchies et réfractées. De plus, comme les plans invariables, représentés par les formules (13) et (15), ont pour traces, sur le plan des y, z , les droites représentées par les équations

$$(23) \quad v y + w z = 0,$$

$$(24) \quad V y + W z = 0,$$

il résulte des formules (16) et (18) que ces traces restent les mêmes quand on passe du mouvement incident aux mouvements réfléchis ou réfractés. Donc les plans des ondes incidentes, réfléchies et réfractées coupent le plan des y, z ou, en d'autres termes, la surface réfléchissante suivant des droites qui sont toutes parallèles les unes aux autres ; et, si par un point donné de la même surface on mène des perpendiculaires aux plans de ces différentes espèces d'ondes, ces perpendiculaires seront toutes renfermées dans un plan unique qu'on peut appeler indifféremment le *plan d'incidence* ou le *plan de réflexion* ou le *plan de réfraction*.

On tire des formules (22)

$$(25) \quad \frac{\sin \tau}{\sin \tau_r} = \frac{l}{l_r} = \dots \quad \text{et} \quad \frac{\sin \tau}{\sin \tau'} = \frac{l}{l'} = \dots$$

Donc le rapport du sinus d'incidence au sinus de réflexion est en même temps le rapport entre les épaisseurs des ondes incidentes et réfléchies, tandis que le rapport entre les sinus d'incidence et de réfraction se confond avec le rapport entre les épaisseurs des ondes incidentes et réfractées. Le premier de ces rapports est ce que nous nommerons l'*indice d'incidence*, le second est celui qu'on nomme l'*indice de réfraction*.

Lorsque le premier système de molécules sera du nombre de ceux dans lesquels la propagation du mouvement s'effectue en tous sens

suivant les mêmes lois, et que pour cette raison nous appellerons *isotropes*, s deviendra fonction de la somme $u^2 + v^2 + w^2$, à laquelle s^2 sera même proportionnel si les équations des mouvements infiniment petits sont homogènes. Alors le mouvement incident, que nous supposerons simple, pourra donner naissance à un seul mouvement simple, réfléchi ; et l'équation

$$s = s_i$$

entraînera la suivante

$$u^2 + v^2 + w^2 = u_i^2 + v_i^2 + w_i^2.$$

Celle-ci, jointe aux équations

$$v = v_i, \quad w = w_i,$$

donnera

$$(26) \quad u^2 = u_i^2;$$

et, comme on ne pourrait supposer à la fois

$$u = u_i, \quad v = v_i, \quad w = w_i,$$

sans rendre parallèles les plans des ondes incidentes et réfléchies, ce qui ne permettrait plus de vérifier les équations de condition, et ce qui est effectivement contraire à toutes les expériences, la formule (26) entraînera l'équation

$$(27) \quad u_i = -u,$$

par conséquent aussi l'équation

$$(28) \quad v_i = -v.$$

Or de cette dernière, jointe aux formules

$$v_i = v, \quad w_i = w,$$

on tirera

$$\sqrt{u_i^2 + v_i^2 + w_i^2} = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}$$

ou

$$(29) \quad k_i = k,$$

et par suite

$$(30) \quad l_i = 1.$$

Cela posé, la première des formules (25) donnera $\sin \tau_r = \sin \tau$,

$$(31) \quad \tau_r = \tau.$$

Done, dans un milieu isotrope, l'angle de réflexion est toujours égal à l'angle d'incidence.

Supposons maintenant le second système de molécules isotrope, comme le premier. Alors le mouvement incident, étant simple, pourra donner naissance d'une part à un seul mouvement simple, réfléchi, d'autre part à un seul mouvement simple réfracté. Si, d'ailleurs, ces trois mouvements simples sont du nombre de ceux qui ne s'éteignent pas en se propageant, on aura

$$(32) \quad \begin{cases} u = v \sqrt{-1}, & v = v \sqrt{-1}, & w = w \sqrt{-1}, & s = s \sqrt{-1}, \\ u' = v' \sqrt{-1}, & v' = v' \sqrt{-1}, & w' = w' \sqrt{-1}, & s' = s' \sqrt{-1}. \end{cases}$$

Dans ce cas particulier, s étant fonction de

$$u^2 + v^2 + w^2 = -(v^2 + v^2 + w^2) = -k^2,$$

et s' fonction de

$$u'^2 + v'^2 + w'^2 = -(v'^2 + v'^2 + w'^2) = -k'^2,$$

à une valeur déterminée de s , et par suite de $s' = s$, correspondront des valeurs déterminées non seulement de k , mais aussi de k' , quel que soit d'ailleurs l'angle d'incidence τ . Donc alors, l'indice de réfraction, savoir

$$\frac{\sin \tau}{\sin \tau'} = \frac{1}{1'} = \frac{k'}{k},$$

sera indépendant de l'angle d'incidence.

§ V. — Sur les lois de la réflexion des mouvements simples dans les milieux isotropes.

Pour obtenir complètement les lois de la réflexion et de la réfraction des mouvements simples dans les milieux isotropes, il faut joindre

aux lois générales établies dans le paragraphe précédent celles qui résultent de la forme particulière sous laquelle se présentent les équations de condition relatives à la surface de séparation de deux semblables milieux. Pour fixer les idées, nous nous bornerons ici à considérer le cas où, dans chaque système de molécules, les équations des mouvements infiniment petits peuvent être réduites sans erreur sensible à des équations homogènes du second ordre ; et nous supposons que le mouvement incident, étant simple, donne naissance d'une part à un seul mouvement simple réfléchi, d'autre part à un mouvement simple réfracté, ces trois mouvements étant du nombre de ceux dans lesquels la densité reste invariable. Enfin nous prendrons la surface réfléchissante pour plan des y, z . Cela posé, soient pour le premier milieu, situé du côté des x négatives,

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\chi}, \bar{\psi}$$

les déplacements symboliques d'une molécule et leurs dérivées relatives à x , dans le mouvement incident, ou dans le mouvement réfléchi, ou bien encore dans le mouvement résultant de la superposition des ondes incidentes et réfléchies. Soient, au contraire, pour le second milieu situé du côté des x positives,

$$\bar{\xi}', \bar{\eta}', \bar{\zeta}', \bar{\varphi}', \bar{\chi}', \bar{\psi}'$$

les déplacements symboliques d'une molécule et leurs dérivées relatives à x dans le rayon réfracté. Les valeurs $\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}$, relatives au mouvement incident, seront de la forme

$$(1) \quad \bar{\xi} = A e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\eta} = B e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\zeta} = C e^{ux+vy+wz-st},$$

les constantes réelles ou imaginaires u, v, w, s, A, B, C étant liées entre elles par les équations

$$(2) \quad s^2 = \iota(u^2 + v^2 + w^2), \quad Au + Bv + Cw = 0,$$

et la lettre ι désignant une constante réelle. Si maintenant on passe du mouvement incident au mouvement réfléchi ou réfracté, les valeurs

de

$$\nu, \omega, s$$

resteront les mêmes, d'après ce qu'on a vu dans le paragraphe VI ; mais on ne pourra en dire autant des coefficients

$$u, A, B, C$$

qui feront place à d'autres représentés par

$$u', A', B', C'$$

ou par

$$u', A', B', C',$$

la valeur de u , étant

$$(3) \quad u' = -u.$$

En conséquence, les valeurs de $\bar{\xi}$, $\bar{\eta}$, $\bar{\zeta}$, relatives au mouvement réfléchi, seront de la forme

$$(4) \quad \bar{\xi} = A, e^{-ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\eta} = B, e^{-ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\zeta} = C, e^{-ux+vy+wz-st},$$

les coefficients A, B, C , étant liés à u, ν, ω par la formule

$$(5) \quad -A, u + B, \nu + C, \omega = 0,$$

et pareillement les valeurs de $\bar{\xi}'$, $\bar{\eta}'$, $\bar{\zeta}'$, relatives au mouvement réfracté, seront de la forme

$$(6) \quad \bar{\xi}' = A', e^{u'x+vy+wz-st}, \quad \bar{\eta}' = B', e^{u'x+vy+wz-st}, \quad \bar{\zeta}' = C', e^{u'x+vy+wz-st},$$

les constantes $u', \nu, \omega, s, A', B', C'$ étant liées entre elles par les équations

$$(7) \quad s^2 = v'(u'^2 + \nu^2 + \omega^2), \quad A'u' + B'\nu + C'\omega = 0,$$

et v' étant ce que devient la constante réelle v quand on passe du premier milieu au second. Ajoutons que, si, dans le premier milieu, on considère à la fois les ondes incidentes et réfléchies, la superposition de ces ondes produira un mouvement dans lequel les valeurs de $\bar{\xi}$, $\bar{\eta}$, $\bar{\zeta}$

deviendront

$$(8) \quad \begin{cases} \bar{\xi} = A e^{ux+vy+wz-st} + A_1 e^{-ux+vy+wz-st}, \\ \bar{\eta} = B e^{ux+vy+wz-st} + B_1 e^{-ux+vy+wz-st}, \\ \bar{\zeta} = C e^{ux+vy+wz-st} + C_1 e^{-ux+vy+wz-st}. \end{cases}$$

C'est entre les valeurs de $\bar{\xi}$, $\bar{\eta}$, $\bar{\zeta}$, $\bar{\varphi}$, $\bar{\gamma}$, $\bar{\psi}$ et de $\bar{\xi}'$, $\bar{\eta}'$, $\bar{\zeta}'$, $\bar{\varphi}'$, $\bar{\gamma}'$, $\bar{\psi}'$, tirées des formules (6) et (8), que devront subsister, pour $x = 0$, les équations de condition relatives à la surface réfléchissante.

Considérons spécialement le cas où les mouvements incident, réfléchi et réfracté sont du nombre de ceux qui ne s'éteignent pas en se propageant, et où l'on a par suite

$$(9) \quad \begin{cases} u = v\sqrt{-1}, & v = v\sqrt{-1}, & w = w\sqrt{-1}, & s = s\sqrt{-1}, \\ u' = v'\sqrt{-1}, & & & \end{cases}$$

v , v , w , s , v' désignant des quantités réelles. Posons d'ailleurs

$$(10) \quad k = \sqrt{v^2 + v^2 + w^2}, \quad k' = \sqrt{v'^2 + v'^2 + w^2}.$$

Comme les formules (2) et (7), jointes aux formules (9) et (10), donneront

$$v = \frac{s^2}{k^2}, \quad v' = \frac{s^2}{k'^2},$$

il est clair que les constantes réelles v , v' seront positives. Soient maintenant

$$\bar{\xi}_0, \quad \bar{\eta}_0, \quad \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\varphi}_0, \quad \bar{\gamma}_0, \quad \bar{\psi}_0$$

ce que deviennent les déplacements symboliques d'une molécule et leurs dérivées relatives à x , en un point de la surface réfléchissante, quand on tient compte des perturbations qu'éprouvent dans le voisinage de cette surface les mouvements infiniment petits. On obtiendra pour $x = 0$, entre les expressions

$$\begin{array}{cccccc} \bar{\xi}, & \bar{\eta}, & \bar{\zeta}, & \bar{\varphi}, & \bar{\gamma}, & \bar{\psi} \\ \text{et} & & & & & \\ \bar{\xi}_0, & \bar{\eta}_0, & \bar{\zeta}_0, & \bar{\varphi}_0, & \bar{\gamma}_0, & \bar{\psi}_0. \end{array}$$

des équations de condition représentées par les formules (25) ou (27)

du paragraphe III. Donc alors, si la constante réelle que nous avons désignée par f est telle que l'on ait

$$(11) \quad \frac{k^2}{1+f} > v^2 + w^2,$$

on trouvera

$$(12) \quad \bar{\xi} = \bar{\xi}_0, \quad \bar{\eta} = \bar{\eta}_0, \quad \bar{\zeta} = \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\varphi} = \bar{\varphi}_0, \quad \bar{\chi} = \bar{\chi}_0, \quad \bar{\psi} = \bar{\psi}_0.$$

Si au contraire on a

$$(13) \quad \frac{k^2}{1+f} < v^2 + w^2,$$

alors les équations de condition se trouveront comprises dans la formule

$$(14) \quad \frac{\bar{\xi} - \bar{\xi}_0}{-\vartheta} = \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}_0}{\rho} = \frac{\bar{\zeta} - \bar{\zeta}_0}{w} = \frac{\bar{\varphi} - \bar{\varphi}_0}{\vartheta^2} = \frac{\bar{\chi} - \bar{\chi}_0}{-\vartheta\rho} = \frac{\bar{\psi} - \bar{\psi}_0}{-\vartheta w},$$

le valeur de ϑ étant

$$(15) \quad \vartheta = - \left(v^2 + w^2 - \frac{k^2}{1+f} \right)^{\frac{1}{2}}.$$

Pareillement, si, en nommant f' ce que devient f quand on passe du premier milieu au second, l'on a

$$(16) \quad \frac{k'^2}{1+f'} > v^2 + w^2,$$

on trouvera

$$(17) \quad \bar{\xi}' = \bar{\xi}_0, \quad \bar{\eta}' = \bar{\eta}_0, \quad \bar{\zeta}' = \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\varphi}' = \bar{\varphi}_0, \quad \bar{\chi}' = \bar{\chi}_0, \quad \bar{\psi}' = \bar{\psi}_0.$$

Si l'on a au contraire

$$(18) \quad \frac{k'^2}{1+f'} < v^2 + w^2,$$

on trouvera

$$(19) \quad \frac{\bar{\xi}' - \bar{\xi}_0}{-\vartheta'} = \frac{\bar{\eta}' - \bar{\eta}_0}{\rho} = \frac{\bar{\zeta}' - \bar{\zeta}_0}{w} = \frac{\bar{\varphi}' - \bar{\varphi}_0}{\vartheta'^2} = \frac{\bar{\chi}' - \bar{\chi}_0}{-\vartheta'\rho} = \frac{\bar{\psi}' - \bar{\psi}_0}{-\vartheta'w},$$

la valeur de ϑ' étant

$$(20) \quad \vartheta' = \left(v^2 + w^2 - \frac{k'^2}{1+f'} \right)^{\frac{1}{2}}.$$

214 MÉMOIRE SUR LA RÉFLEXION ET LA RÉFRACTION

Comme on ne connaît pas *a priori* la loi des actions moléculaires, ni par suite les valeurs des constantes f, f' , le seul moyen de savoir si ces constantes vérifient les formules (11) et (16) ou (13) et (18), est de chercher les conséquences qui se déduisent de l'une et l'autre supposition, et de les comparer aux résultats de l'expérience. Or, si l'on admet les formules (11) et (16), alors les conditions (12) jointes aux conditions (17) donneront, pour $x = 0$,

$$(21) \quad \bar{\xi} = \bar{\xi}', \quad \bar{\eta} = \bar{\eta}', \quad \bar{\zeta} = \bar{\zeta}', \quad \bar{\varphi} = \bar{\varphi}', \quad \bar{\gamma} = \bar{\gamma}', \quad \bar{\psi} = \bar{\psi}'.$$

De ces dernières équations, combinées avec les formules (6), (8), on tirera

$$(22) \quad \begin{cases} A + A_i = A', & B + B_i = B', & C + C_i = C', \\ u(A - A_i) = u'A', & u(B - B_i) = u'B', & u(C - C_i) = u'C', \end{cases}$$

et par suite

$$(23) \quad \frac{A_i}{A} = \frac{B_i}{B} = \frac{C_i}{C} = \frac{u - u'}{u + u'},$$

$$(24) \quad \frac{A'}{A} = \frac{B'}{B} = \frac{C'}{C} = \frac{2u}{u + u'};$$

puis de ces dernières, jointes aux formules (2), (5) et (7), on conclura

$$(25) \quad \begin{cases} Au + Bv + Cw = 0, \\ -Au + Bv + Cw = 0, \\ Au' + Bv + Cw = 0. \end{cases}$$

D'ailleurs on tire des formules (25)

$$(26) \quad Au = Au' = 0, \quad Bv + Cw = 0,$$

puis de celles-ci, combinées avec les formules (9) et (1),

$$(27) \quad Au = A'u' = 0, \quad Bv + Cw = 0$$

et

$$(28) \quad u\bar{\xi} = u'\bar{\xi} = 0, \quad v\bar{\eta} + w\bar{\zeta} = 0;$$

par conséquent

$$(29) \quad v\xi = v'\xi = 0, \quad v\eta + w\zeta = 0.$$

Enfin, pour satisfaire à la première des équations (29), il faut supposer que l'on a

$$(30) \quad v = v' = 0,$$

c'est-à-dire que les plans des ondes incidentes et réfractées sont parallèles au plan des y, z , ou que l'on a

$$(31) \quad \xi = 0,$$

c'est-à-dire que les vibrations des molécules sont perpendiculaires à l'axe des x . Donc, lorsque les formules (11) ou (16) se vérifient, un mouvement incident, que nous supposons simple, ne peut donner naissance à un seul mouvement simple réfléchi, et à un seul mouvement simple réfracté, que dans des cas très particuliers, savoir, lorsque les plans des ondes ou les directions des vibrations moléculaires sont parallèles à la surface réfléchissante.

Au contraire, un mouvement simple pourra se réfléchir et se réfracter, quelle que soit la direction des plans des ondes ou des vibrations moléculaires, si l'on suppose vérifiées non plus les formules (11) et (16), mais les formules (13) et (18). Alors les variables

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \bar{\varphi}, \bar{\chi}, \bar{\psi}$$

d'une part, et les variables

$$\bar{\xi}', \bar{\eta}', \bar{\zeta}', \bar{\varphi}', \bar{\chi}', \bar{\psi}'$$

d'autre part, se trouveront liées à

$$\bar{\xi}_0, \bar{\eta}_0, \bar{\zeta}_0, \bar{\varphi}_0, \bar{\chi}_0, \bar{\psi}_0$$

par les formules (14), (19), dont chacune comprendra cinq équations distinctes ; et l'élimination de

$$\bar{\xi}_0, \bar{\eta}_0, \bar{\zeta}_0, \bar{\varphi}_0, \bar{\chi}_0, \bar{\psi}_0$$

entre les dix équations, dont le système est représenté par ces deux formules, fournira, entre les seules variables

$$\begin{aligned} \bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}, \quad \bar{\varphi}, \quad \bar{\chi}, \quad \bar{\Psi}, \\ \bar{\xi}', \quad \bar{\eta}', \quad \bar{\zeta}', \quad \bar{\varphi}', \quad \bar{\chi}', \quad \bar{\Psi}', \end{aligned}$$

quatre équations de condition qui devront subsister pour $x = 0$. Pour obtenir ces équations de condition, on observera qu'en raisonnant comme dans le paragraphe III, on tire des formules (14) et (19) non seulement

$$\omega \bar{\eta} - \nu \bar{\zeta} = \omega \bar{\eta}_0 - \nu \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\Psi} - \omega \bar{\xi} = \bar{\Psi}_0 - \omega \bar{\xi}_0, \quad \nu \bar{\xi} - \bar{\chi} = \nu \bar{\xi}_0 - \bar{\chi}_0$$

et

$$\omega \bar{\eta}' - \nu \bar{\zeta}' = \omega \bar{\eta}_0 - \nu \bar{\zeta}_0, \quad \bar{\Psi}' - \omega \bar{\xi}' = \bar{\Psi}_0 - \omega \bar{\xi}_0, \quad \nu \bar{\xi}' - \bar{\chi}' = \nu \bar{\xi}_0 - \bar{\chi}_0,$$

mais encore

$$\bar{\varphi} + \alpha \bar{\xi} + \frac{\beta}{\nu} \bar{\eta} = \bar{\varphi}_0 + \alpha \bar{\xi}_0 + \frac{\beta}{\nu} \bar{\eta}_0$$

et

$$\bar{\varphi}' + \alpha \bar{\xi}' + \frac{\beta}{\nu} \bar{\eta}' = \bar{\varphi}_0 + \alpha \bar{\xi}_0 + \frac{\beta}{\nu} \bar{\eta}_0,$$

pourvu que l'on choisisse α, β de manière à vérifier simultanément les deux formules

$$(32) \quad \mathfrak{U}^2 - \alpha \mathfrak{U} + \beta = 0, \quad \mathfrak{U}'^2 - \alpha \mathfrak{U}' + \beta = 0.$$

On devra donc avoir alors, pour $x = 0$,

$$(33) \quad \omega \bar{\eta} - \nu \bar{\zeta} = \omega \bar{\eta}' - \nu \bar{\zeta}', \quad \bar{\Psi} - \omega \bar{\xi} = \bar{\Psi}' - \omega \bar{\xi}', \quad \nu \bar{\xi} - \bar{\chi} = \nu \bar{\xi}' - \bar{\chi}'$$

et

$$(34) \quad \bar{\varphi} + \alpha \bar{\xi} + \frac{\beta}{\nu} \bar{\eta} = \bar{\varphi}' + \alpha \bar{\xi}' + \frac{\beta}{\nu} \bar{\eta}'.$$

De plus, comme, en vertu des équations (32), $\mathfrak{U}, \mathfrak{U}'$ sont les deux racines de l'équation du second degré

$$x^2 - \alpha x + \beta = 0,$$

on aura nécessairement

$$(35) \quad \alpha = \vartheta + \vartheta', \quad \delta = \vartheta\vartheta',$$

et par suite la formule (34) pourra être réduite à

$$(36) \quad \bar{\varphi} + (\vartheta + \vartheta')\bar{\xi} + \frac{\vartheta\vartheta'}{\rho}\bar{\eta} = \bar{\varphi}' + (\vartheta + \vartheta')\bar{\xi}' + \frac{\vartheta\vartheta'}{\rho}\bar{\eta}'.$$

Les formules (33) et (36) seront précisément les quatre équations de condition demandées.

Avant d'aller plus loin, il est bon d'observer qu'en vertu des formules (6), (8), les équations (33) peuvent être réduites aux trois suivantes

$$(37) \quad \left\{ \begin{array}{l} D_z \bar{\eta} - D_y \bar{\xi} = D_z \bar{\eta}' - D_y \bar{\xi}', \\ D_x \bar{\xi} - D_z \bar{\xi} = D_x \bar{\xi}' - D_z \bar{\xi}', \\ D_y \bar{\xi} - D_x \bar{\eta} = D_y \bar{\xi}' - D_x \bar{\eta}', \end{array} \right.$$

desquelles on tire évidemment

$$(38) \quad \left\{ \begin{array}{l} D_z \eta - D_y \zeta = D_z \eta' - D_y \zeta', \\ D_x \zeta - D_z \xi = D_x \zeta' - D_z \xi', \\ D_y \xi - D_x \eta = D_y \xi' - D_x \eta', \end{array} \right.$$

ou, ce qui revient au même,

$$(39) \quad \left\{ \begin{array}{l} \frac{\partial \eta}{\partial z} - \frac{\partial \zeta}{\partial y} = \frac{\partial \eta'}{\partial z} - \frac{\partial \zeta'}{\partial y}, \\ \frac{\partial \zeta}{\partial x} - \frac{\partial \xi}{\partial z} = \frac{\partial \zeta'}{\partial x} - \frac{\partial \xi'}{\partial z}, \\ \frac{\partial \xi}{\partial y} - \frac{\partial \eta}{\partial x} = \frac{\partial \xi'}{\partial y} - \frac{\partial \eta'}{\partial x}. \end{array} \right.$$

Les formules (39) sont précisément les trois premières des quatre formules que j'ai données en 1836 comme propres à représenter les équations de condition relatives à la surface réfléchissante. (Voir les *Nouveaux Exercices*, p. 203) (1).

(1) Œuvres de C. S. II, t. X, p. 425-426.

Ajoutons que l'équation (36) peut s'écrire comme il suit

$$(40) \quad \bar{\eta} + D_y \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{D_x}{v v'} \right) \bar{\xi} = \bar{\eta}' + D_y \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{D_x}{v v'} \right) \bar{\xi}'.$$

Observons encore qu'en vertu des formules (1) et (2) ou (4) et (5), on vérifiera l'équation

$$(41) \quad D_x \bar{\xi} + D_y \bar{\eta} + D_z \bar{\zeta} = 0,$$

en supposant les déplacements symboliques

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}$$

relatifs au mouvement incident, ou au mouvement réfléchi, par conséquent aussi, en supposant ces déplacements symboliques relatifs au mouvement résultant de la superposition des ondes incidentes et réfléchies. Pareillement il suit des formules (6) et (7) que les déplacements symboliques

$$\bar{\xi}', \quad \bar{\eta}', \quad \bar{\zeta}'$$

relatifs au mouvement réfracté, vérifient la formule

$$(42) \quad D_x \bar{\xi}' + D_y \bar{\eta}' + D_z \bar{\zeta}' = 0.$$

Au reste, les formules (41) et (42) entraînent les deux suivantes

$$(43) \quad \begin{cases} D_x \bar{\xi} + D_y \bar{\eta} + D_z \bar{\zeta} = 0, \\ D_x \bar{\xi}' + D_y \bar{\eta}' + D_z \bar{\zeta}' = 0, \end{cases}$$

qui se déduisent immédiatement de l'hypothèse admise, puisqu'elles expriment que les mouvements propagés dans chaque système de molécules ont lieu sans changement de densité. On tirera d'ailleurs des formules (41), (42)

$$D_x (\bar{\xi} - \bar{\xi}') + D_y (\bar{\eta} - \bar{\eta}') + D_z (\bar{\zeta} - \bar{\zeta}') = 0,$$

ou, ce qui revient au même, eu égard aux équations (6) et (8),

$$D_x (\bar{\xi} - \bar{\xi}') + v (\bar{\eta} - \bar{\eta}') + w (\bar{\zeta} - \bar{\zeta}') = 0,$$

et par conséquent

$$(44) \quad \begin{cases} v(\bar{\eta} - \bar{\eta}') + w(\bar{\xi} - \bar{\xi}') = -D_x(\bar{\xi} - \bar{\xi}'), \\ v(\bar{z} - \bar{z}') + w(\bar{\psi} - \bar{\psi}') = -D_x^2(\bar{\xi} - \bar{\xi}'), \end{cases}$$

quelles que soient les valeurs attribuées aux variables x, y, z .

Les quatre équations de condition (37) et (40) peuvent être remplacées par d'autres que l'on déduit aisément des formules (14) et (19) combinées avec les équations (44). En effet, les formules (14) et (19) donnent non seulement

$$\begin{aligned} \bar{\xi} - \bar{\xi}_0 &= \frac{\bar{z} - \bar{z}_0}{v} = \frac{\bar{\psi} - \bar{\psi}_0}{w}, & \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}_0}{v} &= \frac{\bar{\xi} - \bar{\xi}_0}{w}, \\ \bar{\xi}' - \bar{\xi}'_0 &= \frac{\bar{z}' - \bar{z}'_0}{v} = \frac{\bar{\psi}' - \bar{\psi}'_0}{w}, & \frac{\bar{\eta}' - \bar{\eta}'_0}{v} &= \frac{\bar{\xi}' - \bar{\xi}'_0}{w}, \end{aligned}$$

et par suite

$$(45) \quad \bar{\xi} - \bar{\xi}' = \frac{\bar{z} - \bar{z}'}{v} = \frac{\bar{\psi} - \bar{\psi}'}{w}, \quad \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}'}{v} = \frac{\bar{\xi} - \bar{\xi}'}{w},$$

mais encore

$$\bar{\varphi} + \alpha\bar{\xi} + \frac{\delta}{v}\bar{\eta} = \bar{\varphi}_0 + \alpha\bar{\xi}_0 + \frac{\delta}{v}\bar{\eta}_0, \quad \bar{\varphi}' + \alpha\bar{\xi}' + \frac{\delta}{v}\bar{\eta}' = \bar{\varphi}_0 + \alpha\bar{\xi}'_0 + \frac{\delta}{v}\bar{\eta}'_0,$$

et par suite

$$(46) \quad \bar{\varphi} - \bar{\varphi}' + \alpha(\bar{\xi} - \bar{\xi}') + \frac{\delta}{v}(\bar{\eta} - \bar{\eta}') = 0,$$

pourvu que l'on suppose

$$\alpha = v + v', \quad \delta = v v'.$$

Or les formules (45) et (46), qui ne diffèrent pas au fond des formules (33), (34), donneront d'abord

$$(47) \quad \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}'}{v} = \frac{\bar{\xi} - \bar{\xi}'}{w}, \quad \frac{\bar{z} - \bar{z}'}{v} = \frac{\bar{\psi} - \bar{\psi}'}{w},$$

ou, ce qui revient au même,

$$(48) \quad D_z \bar{\eta} - D_y \bar{\xi} = D_z \bar{\eta}' - D_y \bar{\xi}', \quad D_x(D_z \bar{\eta} - D_y \bar{\xi}) = D_x(D_z \bar{\eta}' - D_y \bar{\xi}');$$

puis, eu égard aux formules (44),

$$\zeta - \zeta' = \frac{v(\bar{\gamma} - \bar{\gamma}') + w(\bar{\psi} - \bar{\psi}')}{v^2 + w^2} = - \frac{D_x^2(\bar{\xi} - \bar{\xi}')}{v^2 + w^2},$$

$$\begin{aligned} (\alpha + D_x)(\bar{\xi} - \bar{\xi}') &= -\delta \frac{\bar{\eta} - \bar{\eta}'}{v} \\ &= -\delta \frac{\bar{\zeta} - \bar{\zeta}'}{w} = -\delta \frac{v(\bar{\eta} - \bar{\eta}') + w(\bar{\zeta} - \bar{\zeta}')}{v^2 + w^2} = \delta \frac{D_x(\bar{\xi} - \bar{\xi}')}{v^2 + w^2}, \end{aligned}$$

et par conséquent

$$(49) \quad \begin{cases} (D_x^2 + v^2 + w^2)(\bar{\xi} - \bar{\xi}') = 0, \\ [\delta D_x - (v^2 + w^2)(\alpha + D_x)](\bar{\xi} - \bar{\xi}') = 0, \end{cases}$$

ou, ce qui revient au même, eu égard aux formules (35),

$$(50) \quad \begin{cases} (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)\bar{\xi} = (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)\bar{\xi}', \\ \left[D_x - (D_y^2 + D_z^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{D_x}{v v'} \right) \right] \bar{\xi} \\ = \left[D_x - (D_y^2 + D_z^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{D_x}{v v'} \right) \right] \bar{\xi}'. \end{cases}$$

D'ailleurs on tirera immédiatement des formules (48) et (50)

$$(51) \quad D_x \eta - D_y \zeta = D_x \eta' - D_y \zeta', \quad D_x(D_x \eta - D_y \zeta) = D_x(D_x \eta' - D_y \zeta')$$

$$(52) \quad \begin{cases} (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)\xi = (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)\xi', \\ \left[D_x - (D_y^2 + D_z^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{D_x}{v v'} \right) \right] \xi \\ = \left[D_x - (D_y^2 + D_z^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{D_x}{v v'} \right) \right] \xi'. \end{cases}$$

Les équations de condition (51) et (52) offrent cela de remarquable, que les deux dernières renferment seulement les déplacements ξ , ξ' mesurés, dans l'un et l'autre milieu, suivant des droites perpendiculaires à la surface réfléchissante, tandis que les deux premières renferment seulement les déplacements η , ζ , ou η' , ζ' , mesurés suivant des droites parallèles à cette surface.

Posons maintenant pour abrégér

$$(53) \quad k^2 = u^2 + v^2 + w^2 = -k^2 \quad \text{et} \quad k'^2 = u'^2 + v'^2 + w'^2 = -k'^2.$$

Les conditions (48), (50), qui doivent subsister pour $x = 0$, étant jointes aux formules (6), (8), donneront

$$\begin{aligned} Bw - Cv + B_1w - C_1v &= B'w - C'v, \\ u[(Bw - Cv) - (B_1w - C_1v)] &= u'(B'w - C'v), \end{aligned}$$

et

$$\begin{aligned} k^2(A + A_1) &= k'^2A', \\ u\left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v'v'}\right)(A - A_1) - \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right)(v^2 + w^2)(A + A_1) \\ &= \left[u' - (v^2 + w^2)\left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{u'}{v'v'}\right)\right]A', \end{aligned}$$

ou, ce qui revient au même,

$$\begin{aligned} \frac{B'w - C'v}{u} &= \frac{(Bw - Cv) + (B_1w - C_1v)}{u} = \frac{(Bw - Cv) - (B_1w - C_1v)}{u'}, \\ \frac{A'}{k^2 u \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v'v'}\right)} &= \frac{A + A_1}{k'^2 u \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v'v'}\right)} \\ &= \frac{A - A_1}{k^2 u' \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v'v'}\right) + (k'^2 - k^2)(v^2 + w^2)\left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right)}; \end{aligned}$$

par conséquent

$$(54) \quad \begin{cases} B_1w - C_1v = \frac{u - u'}{u + u'}(Bw - Cv), \\ B'w - C'v = \frac{2u}{u + u'}(Bw - Cv), \end{cases}$$

$$(55) \quad \begin{cases} A_1 = \frac{(k'^2 u - k^2 u')\left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v'v'}\right) - (k'^2 - k^2)(v^2 + w^2)\left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right)}{(k'^2 u + k^2 u')\left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v'v'}\right) + (k'^2 - k^2)(v^2 + w^2)\left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right)} A, \\ A' = \frac{2k^2 u \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v'v'}\right)}{(k'^2 u + k^2 u')\left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v'v'}\right) + (k'^2 - k^2)(v^2 + w^2)\left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right)} A. \end{cases}$$

Comme, en vertu des formules (53), on a

$$\begin{aligned} k'^2 - k^2 &= (u' - u)(u' + u), \\ k'^2 u - k^2 u' &= (v^2 + w^2 - uu')(u - u'), \\ k'^2 u + k^2 u' &= (v^2 + w^2 + uu')(u + u'), \end{aligned}$$

il est clair que les équations (55) peuvent s'écrire comme il suit

$$(56) \quad \left\{ \begin{aligned} \frac{A'}{A} &= \frac{(v^2 + w^2 - uu') \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v v'} \right) + (u' + u)(v^2 + w^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} \right)}{(v^2 + w^2 + uu') \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v v'} \right) + (u' - u)(v^2 + w^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} \right)} \frac{u - u'}{u + u'}, \\ \frac{A'}{A} &= \frac{k^2 \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v v'} \right)}{(v^2 + w^2 + uu') \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v v'} \right) + (u' - u)(v^2 + w^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} \right)} \frac{2u}{u + u'}. \end{aligned} \right.$$

Les équations (54) et (55) ou (56), jointes aux formules (5) et (7), suffisent pour déterminer complètement les valeurs des constantes

$$A, B, C, \quad \text{et} \quad u', A', B', C'$$

relatives aux mouvements réfléchi et réfracté, quand on connaît les valeurs des constantes

$$u, v, w, s, A, B, C$$

relatives au mouvement incident.

Si l'on veut, dans les valeurs de

$$A, B, C, A', B', C',$$

introduire les coefficients réels

$$u, v, w, u',$$

à la place des coefficients imaginaires

$$u, v, w, u'.$$

il suffira d'avoir égard aux formules (9). Alors les formules (54)

et (56), jointes aux formules (5) et (7), donneront

$$(57) \quad \begin{cases} \frac{B_1 w - C_1 v}{B w - C v} = \frac{u - u'}{u + u'}, \\ \frac{B' w - C' v}{B w - C v} = \frac{2u}{u + u'}, \end{cases}$$

$$(58) \quad \begin{cases} \frac{A_1}{A} = \frac{(v^2 + w^2 - uv') \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v v'}\right) + (u' + u) (v^2 + w^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right) \sqrt{-1}}{(v^2 + w^2 + uv') \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v v'}\right) + (u' - u) (v^2 + w^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right) \sqrt{-1}} \frac{u - u'}{u + u'}, \\ \frac{A'}{A} = \frac{k^2 \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v v'}\right)}{(v^2 + w^2 + uv') \left(1 - \frac{v^2 + w^2}{v v'}\right) + (u' - u) (v^2 + w^2) \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right) \sqrt{-1}} \frac{u - u'}{u + u'}. \end{cases}$$

et

$$(59) \quad \begin{cases} -A_1 u + B_1 v + C_1 w = 0, \\ A' u' + B' v + C' w = 0. \end{cases}$$

Les calculs se simplifient lorsqu'on suppose l'axe des z parallèle aux traces des plans des ondes sur la surface réfléchissante. Alors, la formule (23) du paragraphe IV devant se réduire à

$$y = 0.$$

on aura nécessairement

$$w = 0, \quad w = w \sqrt{-1} = 0,$$

et par suite les formules (1), (4), (6) deviendront

$$(60) \quad \bar{\xi} = A e^{ux+vy-st}, \quad \bar{\eta} = B e^{ux+vy-st}, \quad \bar{\zeta} = C e^{ux+vy-st},$$

$$(61) \quad \bar{\xi} = A_1 e^{-ux+vy-st}, \quad \bar{\eta} = B_1 e^{-ux+vy-st}, \quad \bar{\zeta} = C_1 e^{-ux+vy-st},$$

$$(62) \quad \bar{\xi}' = A' e^{u'x+v'y-st}, \quad \bar{\eta}' = B' e^{u'x+v'y-st}, \quad \bar{\zeta}' = C' e^{u'x+v'y-st}.$$

Alors aussi, les valeurs des déplacements symboliques étant indépendantes de z , dans chacun des mouvements incident, réfléchi et réfracté, les dérivées de ces déplacements, relatives à z , s'évanouiront dans les formules (48) et (50) qui se réduiront aux suivantes

$$(63) \quad D_y \bar{\xi} = D_y \bar{\xi}', \quad D_x D_y \bar{\xi} = D_x D_y \bar{\xi}',$$

$$(64) \quad \begin{cases} (D_x^2 + D_y^2) \bar{\xi} = (D_x^2 + D_y^2) \bar{\xi}', \\ \left[D_x - D_y^2 \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{D_x}{v v'} \right) \right] \bar{\xi} = \left[D_x - D_y^2 \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'} + \frac{D_x}{v v'} \right) \right] \bar{\xi}'. \end{cases}$$

Comme on pourra d'ailleurs, dans celles-ci, remplacer D_y par v , les formules (63) donneront

$$\bar{\xi} = \bar{\xi}', \quad D_x \bar{\xi} = D_x \bar{\xi}',$$

ou, ce qui revient au même,

$$\bar{\xi} = \bar{\xi}', \quad \bar{\psi} = \bar{\psi}'.$$

Ces dernières, qui se trouvent déjà comprises parmi les conditions (21), donneront encore

$$C + C_j = C', \quad u(C - C_j) = u' C',$$

par conséquent

$$(65) \quad \frac{C_j}{C} = \frac{u - u'}{u + u'}, \quad \frac{C'}{C} = \frac{2u}{u + u'},$$

et l'on tirera des formules (64)

$$(66) \quad \left\{ \begin{aligned} \frac{\Lambda_j}{\Lambda} &= \frac{(v^2 - uu') \left(1 - \frac{v^2}{v v'}\right) + (u' + u) v^2 \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right)}{(v^2 + uu') \left(1 - \frac{v^2}{v v'}\right) + (u' - u) v^2 \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right)} \frac{u - u'}{u + u'}, \\ \frac{\Lambda'}{\Lambda} &= \frac{k^2 \left(1 - \frac{v^2}{v v'}\right)}{(v^2 + uu') \left(1 - \frac{v^2}{v v'}\right) + (u' - u) v^2 \left(\frac{1}{v} + \frac{1}{v'}\right)} \frac{2u}{u + u'}. \end{aligned} \right.$$

D'autre part, en vertu des formules (2), (5), (7) et (53), on aura non seulement

$$(67) \quad \Lambda u + B v = 0$$

et

$$(68) \quad -\Lambda_j u + B_j v = 0, \quad \Lambda' u' + B' v = 0.$$

mais encore

$$(69) \quad k^2 = u^2 + v^2 = \frac{s^2}{l}, \quad k'^2 = u'^2 + v'^2 = \frac{s'^2}{l'}.$$

Nous avons supposé, dans ce qui précède, que les mouvements

incident, réfléchi et réfracté sont du nombre de ceux qui ne s'éteignent pas en se propageant. Alors les valeurs de u , v , s , u' sont de la forme

$$(70) \quad u = u\sqrt{-1}, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad s = s\sqrt{-1}, \quad u' = u'\sqrt{-1},$$

et par suite la partie réelle de u' s'évanouit, aussi bien que la partie réelle de u . Mais les formules trouvées s'étendent à des cas mêmes où cette condition ne serait pas remplie. Ainsi, en particulier, si l'on a

$$k' < k,$$

la valeur de u'^2 , déterminée par l'équation $u'^2 + v^2 + w^2 = k'^2$, ou

$$(71) \quad u'^2 = v^2 + w^2 - k'^2,$$

pourra s'écrire comme il suit,

$$u'^2 = k^2 - k'^2 - u^2,$$

et cette valeur deviendra positive quand on aura

$$u^2 < k^2 - k'^2.$$

Donc alors l'équation (71) fournira pour u' deux valeurs réelles qui ne s'évanouiront pas, savoir

$$(72) \quad u' = -\sqrt{v^2 + w^2 - k'^2}, \quad u' = \sqrt{v^2 + w^2 - k'^2};$$

et, comme de ces deux valeurs réelles la première sera négative, elle indiquera un mouvement réfracté qui s'éteindra en se propageant dans le second milieu. Cela posé, si l'on a

$$(73) \quad \frac{1}{1 + f'} < 1,$$

et par suite

$$\frac{k'^2}{1 + f'} < k'^2,$$

il est clair que des valeurs de u' , fournies par l'équation (71) et par la suivante

$$(74) \quad u'^2 = v^2 + w^2 - \frac{k'^2}{1 + f'},$$

une seule, savoir la racine négative de l'équation (74), sera inférieure à la racine négative de l'équation (71), c'est-à-dire à la valeur de u' fournie par la première des formules (72). Donc alors, en vertu des principes établis dans le Mémoire sur les équations de condition relatives aux limites des corps, les valeurs de

$$A, B, C, \quad A_1, B_1, C_1, \quad A', B', C',$$

correspondant aux mouvements incident, réfléchi, réfracté, seront encore liées entre elles par les formules (54) et (56).

MÉMOIRE
SUR
LA TRANSFORMATION ET LA RÉDUCTION DES INTÉGRALES GÉNÉRALES
D'UN
SYSTÈME D'ÉQUATIONS LINÉAIRES
AUX DIFFÉRENCES PARTIELLES.

Considérations générales.

Considérons un système d'équations linéaires aux différences partielles entre plusieurs variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

et des variables indépendantes

$$x, y, z, t$$

qui, dans les problèmes de Mécanique, représenteront, par exemple, trois coordonnées rectangulaires et le temps. Comme je l'ai prouvé dans un précédent Mémoire, on pourra, en supposant connues les valeurs initiales des variables principales et de quelques-unes de leurs dérivées, réduire la recherche des intégrales générales des équations proposées à l'évaluation d'une seule fonction des variables indépendantes, que j'ai nommée la *fonction principale*. Cette fonction principale n'est autre chose qu'une intégrale particulière de l'équation unique aux différences partielles, à laquelle doit satisfaire chacune des variables principales, ou même une fonction linéaire quelconque de ces variables; et, si, dans tous les termes de cette équation aux diffé-

rences partielles, on efface la lettre employée pour représenter la fonction principale, on obtiendra entre les puissances des signes de différentiation

$$D_x, D_y, D_z, D_t,$$

ce qu'on peut appeler l'*équation caractéristique*. Ajoutons : 1° que l'ordre n de cette équation caractéristique est généralement la somme des nombres qui, dans les équations données, représentent les ordres des dérivées les plus élevées des variables principales, différenciées par rapport au temps t ; 2° que la fonction principale, assujettie à s'évanouir au premier instant, c'est-à-dire pour $t = 0$, avec ses dérivées relatives au temps et d'un ordre inférieur à $n - 1$, doit fournir une dérivée de l'ordre $n - 1$, qui se réduise alors à une fonction de x, y, z choisie arbitrairement. Ainsi déterminée, la fonction principale peut toujours être représentée par une intégrale définie sextuple, relative à six variables auxiliaires, et qui renferme sous le signe f une exponentielle trigonométrique dont l'exposant est une fonction linéaire des variables indépendantes.

Observons maintenant que, dans beaucoup de cas, on peut abaisser l'ordre de l'équation caractéristique. De plus, l'intégrale définie sextuple, qui représente la fonction principale, peut souvent être remplacée par des intégrales d'un ordre moindre, ou se réduire même à une expression en termes finis. En conséquence, les intégrales générales d'un système d'équations linéaires peuvent admettre des transformations et des réductions qu'il est bon de connaître, et dont nous allons maintenant nous occuper.

I. — Sur la réduction de l'équation caractéristique.

Concevons, comme dans le Mémoire ci-dessus mentionné, que les variables indépendantes

$$x, y, z, t$$

représentent trois coordonnées et le temps; et considérons en particulier le cas où, dans les équations données, les dérivées des ordres

les plus élevés par rapport au temps t se trouvent multipliées par des quantités constantes, sans être soumises à des différentiations relatives aux coordonnées x, y, z . Si l'on nomme z l'une quelconque des variables principales, et si l'on élimine toutes les autres entre les équations linéaires données, en supposant les seconds membres réduits à zéro, on obtiendra une équation résultante

$$(1) \quad \nabla z = 0,$$

dans laquelle ∇ sera une fonction entière des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z, D_t; \quad .$$

et l'on vérifiera l'équation (1) en prenant pour z , non seulement l'une quelconque des variables principales, mais encore une fonction linéaire quelconque de ces variables.

Cela posé, nous appellerons *équation caractéristique* la formule symbolique

$$(2) \quad \nabla = 0$$

à laquelle on parvient en effaçant la variable principale z dans le premier membre de l'équation (1); ou bien encore, l'équation

$$(3) \quad s = 0$$

qu'on obtient en remplaçant dans la formule (1),

$$D_x, D_y, D_z, D_t$$

par de simples lettres

$$u, v, w, s.$$

Si la fonction symbolique ∇ est du degré n par rapport à D_t , on pourra y supposer le coefficient de D_t^n réduit à l'unité, et le nombre n représentera l'*ordre* ou le degré de l'équation caractéristique. Si d'ailleurs on nomme

$$\varpi(x, y, z)$$

une fonction quelconque des trois coordonnées x, y, z ;

$$\lambda, \mu, \nu, u, v, w$$

des variables auxiliaires et réelles ;

$$u, v, w$$

des variables imaginaires liées à u, v, w par les formules

$$u = \sigma \sqrt{-1}, \quad v = \tau \sqrt{-1}, \quad w = \omega \sqrt{-1};$$

et ϖ la fonction principale, on trouvera

$$(4) \quad \varpi = \mathcal{L} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \frac{e^{\mu(x-\lambda)+\nu(y-\mu)+\omega(z-\nu)+st}}{((s))} \\ \times \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\omega}{2\pi},$$

le signe \mathcal{L} du calcul des résidus étant relatif à la variable s considérée comme racine de l'équation

$$s = 0.$$

Ajoutons que la fonction principale ϖ , dont la formule (4) fournit la valeur, sera complètement déterminée par la double condition de vérifier, quel que soit t , l'équation aux différences partielles

$$(5) \quad \nabla \varpi = 0,$$

et, pour une valeur nulle de t , les formules

$$(6) \quad \varpi = 0, \quad D_t \varpi = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n-2} \varpi = 0, \quad D_t^{n-1} \varpi = \varpi(x, y, z).$$

Cela posé, nous allons indiquer les avantages que peut offrir la réduction de l'équation caractéristique

$$\nabla = 0$$

à une autre plus simple et de la même forme.

Admettons d'abord que chacune des équations linéaires données ait zéro pour second membre. Alors, les valeurs initiales des variables principales ξ, η, ζ, \dots et d'un nombre suffisant de leurs dérivées relatives à t , étant supposées connues, les valeurs générales de

$$\xi, \eta, \zeta, \dots,$$

par conséquent aussi la valeur générale d'une fonction linéaire ϖ de ces variables et de leurs dérivées, se composeront de termes de la forme

$$\square \varpi,$$

\square désignant une fonction entière de

$$D_x, D_y, D_z, D_t,$$

et $\varpi(x, y, z)$ l'une des valeurs initiales données des variables principales ou de leurs dérivées relatives à t . Or le terme

$$\square \varpi$$

pourra être réduit à une forme plus simple, si \square et ∇ ont un commun diviseur algébrique. C'est ce que l'on prouvera sans peine, en cherchant l'intégrale définie sextuple qui, eu égard à la formule (4), devra représenter $\square \varpi$, ou bien encore, en raisonnant comme il suit.

Soit \mathfrak{D} un commun diviseur algébrique de ∇ et de \square , représenté par une fonction entière des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z, D_t,$$

en sorte qu'on ait

$$\nabla = \mathfrak{D} \nabla_1 \quad \text{et} \quad \square = \mathfrak{D} \square_1,$$

∇_1, \square_1 désignant encore deux fonctions entières des mêmes caractéristiques. Si l'on nomme n , le degré de ∇_1 par rapport à D_t , $n - n_1$ sera celui de \mathfrak{D} , et l'on pourra, dans les fonctions symboliques \mathfrak{D}, ∇_1 , comme dans la fonction ∇ , supposer les coefficients des puissances de D_t les plus élevées réduits à l'unité. Cela posé, il est clair d'une part que l'équation (5) prendra la forme

$$(7) \quad \nabla_1 \mathfrak{D} \varpi = 0,$$

et que les conditions (6) relatives à une valeur nulle de t entraîneront les suivantes

$$(8) \quad \mathfrak{D} \varpi = 0, \quad D_t \mathfrak{D} \varpi = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n_1-2} \mathfrak{D} \varpi = 0, \quad D_t^{n_1-1} \mathfrak{D} \varpi = \varpi(x, y, z);$$

d'autre part, que l'on aura identiquement

$$\square \varpi = \square_1 \mathfrak{D} \varpi.$$

Faisons maintenant, pour abrégér,

$$\mathfrak{D} \varpi = \varpi_1.$$

l'équation (7) deviendra

$$(9) \quad \nabla_t \varpi_t = 0,$$

et, en vertu des conditions (8), on aura, pour une valeur nulle de t ,

$$(10) \quad \varpi_t = 0, \quad D_t \varpi_t = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n/2} \varpi_t = 0, \quad D_t^{n/2-1} \varpi_t = \varpi(x, y, z);$$

tandis que la formule

$$\square \varpi = \square_t \mathfrak{D} \varpi$$

donnera

$$(11) \quad \square \varpi = \square_t \varpi_t.$$

D'ailleurs les formules (9), (10), qui suffisent pour déterminer complètement la fonction ϖ_t , sont entièrement semblables aux formules (5), (6), qui déterminent la fonction ϖ ; et, pour passer des unes aux autres, il suffit de réduire, dans la recherche de la fonction principale ϖ ou ϖ_t , l'équation caractéristique

$$\nabla = 0$$

à l'équation caractéristique plus simple

$$\nabla_t = 0,$$

dont le premier membre est par rapport à D_t , non plus du degré n , mais seulement du degré n_t . En conséquence, la formule (11) entraînera la proposition suivante :

PREMIER THÉORÈME. — *Soit donné entre les variables principales*

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

et les variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

un système d'équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, dans lesquelles les dérivées des ordres les plus élevés par rapport à t se trouvent multipliées par des constantes, sans être soumises à des différentiations relatives aux coordonnées x, y, z ; on pourra sup-

poser, dans le premier membre de l'équation caractéristique, le coefficient de la puissance de D , la plus élevée réduit à l'unité. Cela posé, soit

$$\square \varpi$$

l'un des termes dont se composera la valeur générale de l'une des variables principales, ou d'une fonction linéaire z de ces variables et de leurs dérivées, la lettre ϖ désignant dans ce même terme la fonction principale. S'il existe un commun diviseur algébrique \mathfrak{D} entre le premier membre de l'équation caractéristique et la fonction de

$$D_x, D_y, D_z, D_t,$$

désignée par \square , on pourra, dans la recherche de la fonction principale ϖ , qui correspond au terme $\square \varpi$, réduire l'équation caractéristique à une forme plus simple, en divisant par \mathfrak{D} le premier membre de cette équation, pourvu que l'on divise aussi par \mathfrak{D} la valeur trouvée de \square .

COROLLAIRE. — Si \mathfrak{D} , étant diviseur de ∇ , c'est-à-dire du premier membre de l'équation caractéristique, est aussi diviseur de \square dans chacun des termes

$$\square \varpi$$

dont se compose la valeur générale d'une fonction linéaire z des variables principales et de leurs dérivées ; alors, dans la recherche de la fonction principale correspondant à chaque terme de la valeur générale de z , on pourra réduire le premier membre ∇ de l'équation caractéristique au rapport

$$\frac{\nabla}{\mathfrak{D}} = \nabla_1,$$

pourvu que l'on divise aussi par \mathfrak{D} , dans chaque terme $\square \varpi$, la valeur de \square . Mais alors z pourra être représenté par une somme de termes de la forme

$$\square_1 \varpi_1,$$

pour chacun desquels la fonction principale ϖ_1 vérifiera la formule

$$\nabla_1 \varpi_1 = 0;$$

et par suite on aura encore, quel que soit t ,

$$\nabla_t z = 0.$$

Le cas où la réduction indiquée s'appliquerait à tous les termes compris dans la valeur de z est donc précisément le cas où, des équations linéaires données, jointes à la formule qui détermine z en fonction de ξ, η, ζ, \dots , on pourrait déduire par élimination, non seulement l'équation

$$\nabla z = 0,$$

mais encore une équation plus simple

$$\nabla_t z = 0,$$

∇_t étant le quotient de ∇ par un diviseur algébrique \mathfrak{D} . Réciproquement, si la variable z satisfait en général non seulement à l'équation

$$\nabla z = 0,$$

mais encore à une équation plus simple

$$\nabla_t z = 0,$$

dans laquelle on ait

$$\nabla_t = \frac{\nabla}{\mathfrak{D}},$$

le troisième théorème du paragraphe IV du Mémoire sur l'intégration des équations linéaires pourra être appliqué à la détermination des variables principales ξ, η, ζ, \dots et par suite à la détermination de la variable z , de telle sorte que chaque terme de z se présente successivement sous la forme

$$\frac{\square}{\nabla} \nabla \varpi = \square \varpi,$$

puis sous la forme plus simple

$$\frac{\square}{\nabla_t} \nabla \varpi = \square_t \mathfrak{D} \varpi = \square_t \varpi_t.$$

Il en résulte évidemment qu'on pourra substituer au théorème dont il s'agit la proposition suivante :

DEUXIÈME THÉORÈME. — Soient données entre plusieurs variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

et les variables indépendantes

$$x, y, z, t$$

des équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, en nombre égal à celui des variables principales. Concevons d'ailleurs que l'ordre des dérivées de ξ, η, ζ, \dots , relatives à t , puisse s'élever jusqu'à n' pour la variable principale ξ , jusqu'à n'' pour la variable principale η, \dots , les coefficients de

$$D_t^{n'} \xi, D_t^{n''} \eta, \dots$$

étant indépendants de D_x, D_y, D_z , et se réduisant en conséquence à des quantités constantes. Supposons les variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

assujetties non seulement à vérifier, quel que soit t , les équations linéaires données, mais aussi à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$\begin{array}{llll} \xi = \varphi(x, y, z), & D_t \xi = \varphi_t(x, y, z), & \dots, & D_t^{n'-1} \xi = \varphi_{n'-1}(x, y, z), \\ \eta = \chi(x, y, z), & D_t \eta = \chi_t(x, y, z), & \dots, & D_t^{n''-1} \eta = \chi_{n''-1}(x, y, z), \\ \dots, & \dots, & \dots, & \dots \end{array}$$

Soient encore

8

une fonction linéaire des variables principales ξ, η, ζ, \dots et de leurs dérivées de divers ordres, et

$$\nabla \varkappa = 0$$

l'équation différentielle la plus simple à laquelle \varkappa doit généralement satisfaire en vertu des équations données, ∇ étant une fonction entière des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z, D_t,$$

tellement choisie que le coefficient de la puissance de D_t la plus élevée s'y réduise à l'unité. Enfin, supposons la fonction principale \varkappa déterminée

de manière qu'on ait : 1° quel que soit t ,

$$\nabla \varpi = 0;$$

2° pour $t = 0$,

$$\varpi = 0, \quad D_t \varpi = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n-2} \varpi = 0, \quad D_t^{n-1} \varpi = \varpi(x, y, z),$$

à désignant le degré de ∇ par rapport à D_t ; et nommons

$$\begin{aligned} \varphi, \quad \varphi_1, \quad \dots, \quad \varphi_{n-1}, \\ \gamma, \quad \gamma_1, \quad \dots, \quad \gamma_{n-1}, \\ \dots, \quad \dots, \quad \dots, \quad \dots, \end{aligned}$$

ce que devient ϖ quand on réduit $\varpi(x, y, z)$ à l'une des fonctions

$$\begin{aligned} \varphi(x, y, z), \quad \varphi_1(x, y, z), \quad \dots, \quad \varphi_{n-1}(x, y, z), \\ \gamma(x, y, z), \quad \gamma_1(x, y, z), \quad \dots, \quad \gamma_{n-1}(x, y, z), \\ \dots, \quad \dots, \quad \dots, \quad \dots \end{aligned}$$

Pour obtenir, dans l'hypothèse admise, la valeur générale de z , il suffira de remplacer, dans les équations linéaires données, les dérivées

$$\begin{aligned} D_t \xi, \quad D_t^2 \xi, \quad \dots, \quad D_t^{n-1} \xi, \\ D_t \eta, \quad D_t^2 \eta, \quad \dots, \quad D_t^{n-1} \eta, \\ \dots, \quad \dots, \quad \dots, \quad \dots \end{aligned}$$

par les différences

$$\begin{aligned} D_t \xi - \nabla \varphi, \quad D_t^2 \xi - \nabla(\varphi_1 + D_t \varphi), \quad \dots, \\ D_t^{n-1} \xi - \nabla(\varphi_{n-1} + \dots + D_t^{n-2} \varphi_1 + D_t^{n-1} \varphi), \\ D_t \eta - \nabla \gamma, \quad D_t^2 \eta - \nabla(\gamma_1 + D_t \gamma), \quad \dots, \\ D_t^{n-1} \eta - \nabla(\gamma_{n-1} + \dots + D_t^{n-2} \gamma_1 + D_t^{n-1} \gamma), \\ \dots, \quad \dots, \quad \dots, \quad \dots \end{aligned}$$

puis d'éliminer ξ, η, ζ, \dots entre les nouvelles équations ainsi obtenues et celle qui fournit la valeur de z , en opérant comme si

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z, \quad D_t$$

étaient de véritables quantités.

COROLLAIRE. — Le théorème précédent offre le moyen d'obtenir sous une forme plus simple les valeurs générales des variables principales elles-mêmes, lorsque l'équation aux différences partielles la plus simple, à laquelle chacune de ces variables puisse satisfaire, est, par rapport à t , d'un ordre inférieur à la somme

$$n = n' + n'' + \dots$$

Si, comme il arrive ordinairement dans la Mécanique, les équations linéaires données ne contiennent d'autres dérivées relatives au temps que des dérivées du second ordre dont les coefficients se réduisent à l'unité, alors, au lieu du deuxième théorème, on obtiendra la proposition suivante :

TROISIÈME THÉORÈME. — *Soient données, entre n variables principales*

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

et les variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

n équations linéaires aux différences partielles et à coefficients constants, qui renferment, avec les variables principales et leurs dérivées de divers ordres obtenues par des différentiations relatives aux coordonnées x, y, z , les dérivées du second ordre relatives au temps, savoir

$$D_t^2 \xi, D_t^2 \eta, D_t^2 \zeta, \dots,$$

les coefficients de ces dernières dérivées étant égaux à l'unité. Supposons d'ailleurs les variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

assujetties non seulement à vérifier, quel que soit t , les équations données, mais aussi à vérifier, pour $t = 0$, les conditions

$$\begin{aligned} \xi &= \varphi(x, y, z), & \eta &= \gamma(x, y, z), & \zeta &= \psi(x, y, z), & \dots, \\ D_t \xi &= \Phi(x, y, z), & D_t \eta &= X(x, y, z), & D_t \zeta &= \Psi(x, y, z). & \dots \end{aligned}$$

Soient encore

8

l'une quelconque des variables principales

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

ou bien une fonction linéaire de ces variables et de leurs dérivées de divers ordres, et

$$\nabla z = 0$$

l'équation aux différences partielles la plus simple à laquelle z doit généralement satisfaire, en vertu des équations données, ∇ étant une fonction entière des caractéristiques

$$D_x, D_y, D_{z_i}, D_t$$

tellement choisie que le coefficient de la puissance de D_t la plus élevée s'y réduise à l'unité. Enfin, soit i le degré de cette puissance, qui pourra être ou égal ou inférieur à $2n$; supposons la fonction principale ϖ déterminée de manière que l'on ait : 1° quel que soit t ,

$$\nabla \varpi = 0,$$

2° pour $t = 0$,

$$\varpi = 0, \quad D_t \varpi = 0, \quad \dots, \quad D_t^{i-2} \varpi = 0, \quad D_t^{i-1} \varpi = \varpi(x, y, z),$$

et nommons

$$\varphi, \chi, \psi, \dots, \Phi, X, \Psi, \dots$$

ce que devient ϖ quand on réduit $\varpi(x, y, z)$ à l'une des fonctions

$$\varphi(x, y, z), \chi(x, y, z), \psi(x, y, z), \dots$$

$$\Phi(x, y, z), X(x, y, z), \Psi(x, y, z), \dots$$

Pour obtenir, dans l'hypothèse admise, la valeur générale de z, il suffira de remplacer, dans les équations linéaires données, les dérivées du second ordre

$$D_t^2 \xi, D_t^2 \eta, D_t^2 \zeta, \dots$$

par les différences

$$D_t^2 \xi - \nabla(\Phi + D_t \varphi), \quad D_t^2 \eta - \nabla(X + D_t \chi), \quad D_t^2 \zeta - \nabla(\Psi + D_t \psi), \quad \dots,$$

puis d'éliminer ξ, η, ζ, \dots entre les nouvelles équations ainsi obtenues et celle qui fournit la valeur de z , en opérant comme si

$$D_x, D_y, D_z, D_t$$

étaient de véritables quantités.

Les théorèmes deuxième et troisième supposent que les seconds membres des équations linéaires données se réduisent à zéro. Si ces seconds membres devenaient fonctions des variables indépendantes

$$x, y, z, t,$$

on pourrait appliquer à la détermination des valeurs générales de

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

le théorème IV du paragraphe IV du Mémoire sur l'intégration des équations linéaires, en combinant ce théorème avec les propositions nouvelles que nous venons d'établir.

II. — *Sur la décomposition de la fonction principale.*

La fonction principale σ , relative à un système d'équations linéaires aux différences partielles, peut être, comme on l'a dit, représentée par une intégrale définie sextuple, savoir, par celle qui constitue le second membre de l'équation (4) du paragraphe I. Dans cette intégrale, la fraction rationnelle

$$\frac{1}{s}$$

dépend des variables auxiliaires

$$u, v, w, s$$

et se décompose en fractions plus simples, lorsque le polynome s , considéré comme fonction de s , est lui-même décomposé en facteurs de degré moindre. Or, la décomposition de la fraction rationnelle

$$\frac{1}{s}$$

en plusieurs autres, entraîne évidemment la décomposition correspondante de l'intégrale sextuple qui représente ou la fonction principale ϖ , ou l'une de ses dérivées prises par rapport au temps, en d'autres intégrales de même espèce. Il peut d'ailleurs arriver que ces dernières représentent de nouvelles fonctions principales correspondant à de nouvelles équations caractéristiques, ou que, sans les représenter, elles leur soient respectivement proportionnelles. C'est ce qui aura lieu, par exemple, si, le degré n de l'équation caractéristique étant un nombre pair, le premier membre ∇ de cette équation se présente sous la forme

$$(1) \quad \nabla = (D_t^2 - G)(D_t^2 - H) \dots$$

G, H, \dots désignant des fonctions qui renferment seulement

$$D_x, D_y, D_z,$$

et qui soient entre elles dans des rapports constants. En effet, supposons que, m étant un nombre entier quelconque, on différencie m fois par rapport à t , la fonction principale ϖ déterminée par l'équation (4) du paragraphe I. On trouvera

$$(2) \quad \left\{ \begin{aligned} D_t^m \varpi &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{s^m \varpi(\lambda, \mu, \nu)}{((s))} \\ &\times e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\gamma}{2\pi} \frac{d\delta}{2\pi}, \end{aligned} \right.$$

le signe \mathcal{E} du calcul des résidus étant relatif aux diverses racines de l'équation

$$s = 0.$$

D'autre part, si l'on nomme

$$G, H, \dots$$

ce que deviennent

$$G, H, \dots$$

quand on y remplace

$$D_x, D_y, D_z \quad \text{par} \quad u, v, w,$$

on aura, en vertu de la formule (1),

$$(3) \quad s = (s^2 - G)(s^2 - H) \dots$$

et par conséquent

$$(4) \quad \frac{s^m}{s} = \frac{g}{s^2 - \mathcal{G}} + \frac{h}{s^2 - \mathcal{J}} + \dots,$$

les numérateurs g, h, \dots désignant, en général, ainsi que $\mathcal{G}, \mathcal{J}, \dots$, des fonctions des seules variables u, v, w . Mais ce qu'il importe de remarquer c'est que, dans l'hypothèse admise, où les fonctions G, H, \dots et par suite les fonctions $\mathcal{G}, \mathcal{J}, \dots$ sont entre elles dans des rapports constants, le numérateur g , ou la véritable valeur acquise par la fraction

$$\frac{s^m (s^2 - \mathcal{G})}{s} = \frac{s^m}{(s^2 - \mathcal{J}) \dots},$$

quand on pose $s^2 = \mathcal{G}$, se réduira simplement à une constante si l'on prend

$$m = n - 2,$$

attendu qu'alors

$$s^m \quad \text{et} \quad (s^2 - \mathcal{J}) \dots = \frac{s}{s^2 - \mathcal{G}}$$

deviendront proportionnels à $\mathcal{G}^{\frac{n}{2}-1}$. La même remarque étant applicable à chacun des numérateurs

$$g, h, \dots,$$

il est clair que, si, dans les équations (2) et (4), on pose $m = n - 2$, on en tirera

$$(5) \quad \left\{ \begin{aligned} D_t^{n-2} \varpi &= g \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{\varpi(\lambda, \mu, \nu)}{(s^2 - \mathcal{G})} \\ &\quad \times e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \\ &+ h \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{\varpi(\lambda, \mu, \nu)}{(s^2 - \mathcal{J})} \\ &\quad \times e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \\ &+ \dots \end{aligned} \right.$$

Soient d'ailleurs

$$\varpi_1, \varpi_2, \dots$$

les fonctions principales correspondant, non plus à l'équation carac-

téristique

$$\nabla = 0,$$

mais aux suivantes

$$D_t^2 - G = 0, \quad D_t^2 - H = 0, \quad \dots$$

Il est clair que, pour obtenir les valeurs de

$$\varpi_1, \varpi_2, \dots$$

exprimées par des intégrales définies, il suffira de remplacer successivement dans la formule (4) du paragraphe I, la fonction

s

par chacun des binomes

$$s^2 - G, \quad s^2 - H, \quad \dots$$

On aura donc encore

$$(6) \quad \left\{ \begin{aligned} \varpi_1 &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{\varpi(\lambda, \mu, \nu)}{(s^2 - G)} \\ &\quad \times e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{dw}{2\pi}, \\ \varpi_2 &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{\varpi(\lambda, \mu, \nu)}{(s^2 - H)} \\ &\quad \times e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{dw}{2\pi}, \\ &\dots \dots \dots \end{aligned} \right.$$

et par suite la formule (5) donnera

$$(7) \quad D_t^{n-2} \varpi = g \varpi_1 + h \varpi_2 + \dots$$

Donc, si l'on différentie $n - 2$ fois, par rapport à t , la fonction principale ϖ correspondant à l'équation caractéristique

$$\nabla = 0,$$

la dérivée ainsi obtenue se composera de plusieurs termes respectivement proportionnels aux fonctions principales

$$\varpi_1, \varpi_2, \dots$$

Observons d'ailleurs : 1° que la fonction principale ϖ est complètement déterminée par la double condition de vérifier, quel que soit t , l'équation

$$(8) \quad \nabla\varpi = 0,$$

et pour $t = 0$, les formules

$$(9) \quad \varpi = 0, \quad D_t\varpi = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n-2}\varpi = 0, \quad D_t^{n-1}\varpi = \varpi(x, y, z);$$

2° que pareillement les fonctions principales $\varpi_1, \varpi_2, \dots$ sont complètement déterminées par la double condition de vérifier, quel que soit t , les équations

$$(10) \quad (D_t^2 - G)\varpi_1 = 0, \quad (D_t^2 - H)\varpi_2 = 0, \quad \dots,$$

et pour $t = 0$, les formules

$$(11) \quad \begin{cases} \varpi_1 = 0, & \varpi_2 = 0, & \dots, \\ D_t\varpi_1 = D_t\varpi_2 = \dots = \varpi(x, y, z). \end{cases}$$

Cela posé, si l'on indique à l'aide des caractéristiques

$$D_t^{-1}, \quad D_t^{-2}, \quad D_t^{-3}, \quad \dots,$$

une, deux, trois ... intégrations effectuées par rapport à t , à partir de l'origine $t = 0$, on tirera évidemment de la formule (7)

$$(12) \quad \varpi = D_t^{-(n-2)}(g\varpi_1 + h\varpi_2 + \dots).$$

Il est bon de remarquer encore que, dans le cas où, m étant égal à $n - 2$, les numérateurs g, h deviennent constants dans la formule (4), cette formule entraîne la suivante

$$(13) \quad \frac{D_t^{n-2}}{\nabla} = \frac{g}{D_t^2 - G} + \frac{h}{D_t^2 - H} + \dots$$

Effectivement, lorsque les fonctions

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z,$$

représentées par g, h, \dots , sont entre elles dans des rapports constants, il résulte de la formule (1) qu'on peut satisfaire à l'équation (13), en

attribuant à g , h des valeurs constantes. Ces valeurs sont précisément celles qu'il convient d'employer dans la formule (7) ou (12).

Au reste, sans recourir à la transformation de la fonction principale ϖ en intégrale définie, on peut établir directement la formule (7) ou (12), en prouvant que la valeur de ϖ , déterminée par la formule (12), vérifie non seulement les conditions (9), mais encore l'équation (8); et d'abord il est clair que cette valeur et ses dérivées, prises par rapport au temps, mais d'un ordre inférieur à $n - 1$, s'évanouiront pour $t = 0$. De plus, on tirera de la formule (12) : 1° quel que soit t ,

$$D_t^{n-1} \varpi = g D_t \varpi_1 + h D_t \varpi_2 + \dots;$$

2° pour $t = 0$, ayant égard aux formules (11),

$$D_t^{n-1} \varpi = (g + h + \dots) \varpi(x, y, z);$$

et, comme d'autre part on conclura de l'équation (13), en réduisant les deux membres au même dénominateur,

$$g + h + \dots = 1,$$

on peut affirmer que la valeur de ϖ , déterminée par l'équation (12), vérifiera encore la dernière des conditions (9). Il reste à prouver que la même valeur vérifiera, quel que soit t , l'équation (8). Or considérons, par exemple, le cas où l'on aurait $n = 4$. Dans ce cas, la formule (13), réduite à

$$\frac{D_t^2}{(D_t^2 - G)(D_t^2 - H)} = \frac{g}{D_t^2 - G} + \frac{h}{D_t^2 - H},$$

donnera, non seulement

$$g + h = 1,$$

mais encore

$$gH + hG = 0, \quad hG = -gH;$$

et de l'équation (7), réduite à la forme

$$(14) \quad D_t^2 \varpi = g \varpi_1 + h \varpi_2,$$

on tirera

$$GD_t^2 \varpi = G(g \varpi_1 + h \varpi_2) = gG \varpi_1 - gH \varpi_2;$$

puis, en ayant égard aux formules (10),

$$D_t^2 G \varpi = D_t^2 g(\varpi_1 - \varpi_2),$$

et, en intégrant deux fois de suite, à partir de $t = 0$,

$$(15) \quad G \varpi = g(\varpi_1 - \varpi_2).$$

Si maintenant on combine entre elles les formules (14), (15), on en conclura

$$(D_t^2 - G)\varpi = (g + h)\varpi_2,$$

et par suite, eu égard à la seconde des formules (10),

$$(16) \quad (D_t^2 - G)(D_t^2 - H)\varpi = 0.$$

Or l'équation (16) est précisément celle à laquelle se réduit l'équation (8), dans le cas où l'on suppose $n = 4$: par conséquent

$$\nabla = (D_t^2 - G)(D_t^2 - H);$$

et il est aisé de s'assurer que des raisonnements semblables suffiraient pour déduire l'équation (8) de l'équation (12) dans le cas même où le nombre n deviendrait supérieur à 4.

Ajoutons que la proposition contenue dans la formule (12) peut être généralisée; et, en effet, on peut établir, à l'aide des mêmes raisonnements, celle que nous allons énoncer.

THÉORÈME. — *Supposons que, dans l'équation caractéristique*

$$\nabla = 0,$$

la plus haute puissance de D_t ait pour coefficient l'unité, et que le premier membre ∇ de cette équation soit décomposable en facteurs de même forme, en sorte qu'on ait

$$\nabla = \nabla' \nabla'' \dots$$

Soient d'ailleurs

$$\varpi, \quad \varpi_1, \quad \varpi_2, \quad \dots$$

les fonctions principales correspondant aux équations caractéristiques

$$\nabla = 0, \quad \nabla' = 0, \quad \nabla'' = 0, \quad \dots$$

Si l'on a identiquement

$$(17) \quad \frac{D_t^m}{\nabla} = \frac{g}{\nabla'} + \frac{h}{\nabla''} + \dots,$$

g, h, \dots désignant des quantités constantes, on en conclura

$$D_t^m \varpi = g \varpi_1 + h \varpi_2 + \dots,$$

et par conséquent

$$(18) \quad \varpi = D_t^{-m} (g \varpi_1 + h \varpi_2 + \dots).$$

III. — Transformation de la fonction principale.

Soit

$$\nabla = F(D_x, D_y, D_z, D_t)$$

le premier membre de l'équation caractéristique correspondant à un système d'équations linéaires qui renferment les variables indépendantes x, y, z, t . Soit encore n l'ordre de cette équation, dans laquelle nous supposons le coefficient de D_t^n réduit à l'unité ; et nommons

$$(1) \quad s = F(u, v, w, s)$$

ce que devient le premier membre ∇ , quand on y remplace

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z, \quad D_t$$

par de simples lettres

$$u, \quad v, \quad w, \quad s.$$

Enfin, représentons par

$$u, \quad v, \quad w, \quad \lambda, \quad \mu, \quad \nu$$

six variables auxiliaires, dont les trois premières soient liées avec u, v, w par les formules

$$(2) \quad u = u\sqrt{-1}, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1};$$

et considérons s comme une fonction de u, v, w déterminée par l'équation

$$(3) \quad s = 0.$$

Ainsi que nous l'avons déjà dit, la fonction principale ϖ , assujettie à vérifier, quel que soit t , l'équation linéaire

$$\nabla \varpi = 0,$$

et, pour $t = 0$, les conditions

$$\varpi = 0, \quad D_t \varpi = 0, \quad \dots, \quad D_t^{n-2} \varpi = 0, \quad D_t^{n-1} \varpi = \varpi(x, y, z),$$

sera déterminée par la formule

$$(4) \quad \left\{ \begin{aligned} \varpi &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{\varpi(\lambda, \mu, \nu)}{((s))} \\ &\times e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi}, \end{aligned} \right.$$

le signe \mathcal{E} du calcul des résidus étant relatif aux différentes valeurs de s qui vérifient l'équation (3). Par suite, si l'on nomme m un nombre entier quelconque, on trouvera

$$(5) \quad \left\{ \begin{aligned} D_t^m \varpi &= \mathcal{E} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{s^m \varpi(\lambda, \mu, \nu)}{((s))} \\ &\times e^{u(x-\lambda)+v(y-\mu)+w(z-\nu)+st} \frac{d\lambda}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\mu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi} \frac{d\nu}{2\pi}. \end{aligned} \right.$$

Or les valeurs précédentes de la fonction principale ϖ et de sa dérivée de l'ordre m , c'est-à-dire de $D_t^m \varpi$, peuvent subir des transformations diverses que nous allons indiquer.

Si l'on considère les trois variables auxiliaires

$$u, \quad v, \quad w$$

comme représentant des coordonnées rectangulaires, on pourra les transformer en trois coordonnées polaires, dont la première sera le rayon vecteur k mené de l'origine au point (u, v, w) , c'est-à-dire au point qui a pour coordonnées rectangulaires u, v, w , à l'aide d'équations

de la forme

$$(6) \quad u = k \cos p, \quad v = k \sin p \cos q, \quad w = k \sin p \sin q.$$

Pareillement, si l'on considère les trois variables auxiliaires

$$\lambda, \quad \mu, \quad \nu,$$

ou plutôt les trois différences

$$\lambda - x, \quad \mu - y, \quad \nu - z,$$

comme représentant des coordonnées rectangulaires, on pourra les transformer en trois coordonnées polaires, dont la première soit le rayon vecteur ρ mené du point (x, y, z) au point (λ, μ, ν) , ou plutôt de l'origine au point $(\lambda - x, \mu - y, \nu - z)$, à l'aide d'équations de la forme

$$(7) \quad \lambda - x = \rho \cos \theta, \quad \mu - y = \rho \sin \theta \cos \tau, \quad \nu - z = \rho \sin \theta \sin \tau.$$

Soit d'ailleurs δ l'angle compris entre les rayons vecteurs k, ρ ; on aura

$$\cos \delta = \frac{u(\lambda - x) + v(\mu - y) + w(\nu - z)}{k\rho}$$

ou, ce qui revient au même,

$$(8) \quad \cos \delta = \cos p \cos \theta + \sin p \cos q \sin \theta \cos \tau + \sin p \sin q \sin \theta \sin \tau.$$

Cela posé, comme, en désignant par

$$f(x, y, z)$$

une fonction quelconque des trois variables x, y, z , on aura généralement, eu égard aux formules (6),

$$\begin{aligned} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} f(u, v, w) \, du \, dv \, dw &= \int_0^{\pi} \int_0^{2\pi} \int_0^{\infty} f(u, v, w) k^2 \sin p \, dp \, dq \, dk \\ &= \frac{1}{2} \int_0^{\pi} \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} f(u, v, w) k^2 \sin p \, dp \, dq \, dk, \end{aligned}$$

et, eu égard aux formules (7),

$$\begin{aligned} & \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} f(\lambda - x, \mu - y, \nu - z) d\lambda d\mu d\nu \\ &= \int_0^{\pi} \int_0^{2\pi} \int_0^{\infty} f(\lambda - x, \mu - y, \nu - z) \rho^2 \sin \theta d\theta d\tau d\rho \\ &= \frac{1}{2} \int_0^{\pi} \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} f(\lambda - x, \mu - y, \nu - z) \rho^2 \sin \theta d\theta d\tau d\rho, \end{aligned}$$

l'équation (4) donnera

$$(9) \quad \left\{ \begin{aligned} \varpi &= \frac{1}{4} \mathcal{E} \int_0^{\pi} \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \int_0^{\pi} \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{\varpi(\lambda, \mu, \nu)}{((s))} \\ &\quad \times e^{st - k\rho \cos \delta \sqrt{-1} k^2 \rho^2 \sin p \sin \theta} \frac{d\rho d\tau dk d\theta d\tau d\rho}{(2\pi)^3}, \end{aligned} \right.$$

le signe \mathcal{E} du calcul des résidus étant toujours relatif aux diverses valeurs de s qui vérifient l'équation (3).

On tirera pareillement de la formule (5)

$$(10) \quad \left\{ \begin{aligned} D_t^m \varpi &= \frac{1}{4} \mathcal{E} \int_0^{\pi} \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \int_0^{\pi} \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{s^m \varpi(\lambda, \mu, \nu)}{((s))} \\ &\quad \times e^{st - k\rho \cos \delta \sqrt{-1} k^2 \rho^2 \sin p \sin \theta} \frac{d\rho d\tau dk d\theta d\tau d\rho}{(2\pi)^3}. \end{aligned} \right.$$

Admettons maintenant que

$$F(D_x, D_y, D_z, D_t)$$

soit une fonction homogène de

$$D_x, D_y, D_z, D_t.$$

Alors, si l'on pose

$$(11) \quad s = k\omega \sqrt{-1},$$

la formule (1), jointe aux équations (2), (6) et (11), donnera

$$s = (k\sqrt{-1})^n F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega);$$

et, par suite, l'expression

$$\mathcal{E} \frac{s^m}{((s))} e^{st}$$

se transformera dans la suivante

$$\mathcal{E} \frac{s^m}{((s))} e^{st} \frac{ds}{d\omega} = \mathcal{E} \frac{\omega^m (k\sqrt{-1})^{m-n+1}}{((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)))} e^{k\omega t \sqrt{-1}},$$

lorsqu'on supposera le signe \mathcal{E} relatif, non plus à la variable s , mais à ω considéré comme racine de l'équation

$$(12) \quad F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega) = 0$$

(voir le Tome I des *Exercices de Mathématiques*, p. 171) ⁽¹⁾. Cela posé, la formule (10) donnera

$$(13) \quad \left\{ \begin{aligned} D_t^m \varpi &= - \frac{1}{2^3 \pi^3} \mathcal{E} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^\infty \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^\infty (k\sqrt{-1})^{m-n+3} \\ &\times \frac{e^{k(\omega t - \rho \cos \delta) \sqrt{-1}} \omega^m \rho^2 \sin p \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu) dp dq dk d\theta d\tau d\rho}{((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)))} \end{aligned} \right.$$

Si, dans cette dernière équation, on prend

$$m = n - 3,$$

afin de réduire à zéro l'exposant de $k\sqrt{-1}$, on trouvera simplement

$$(14) \quad \left\{ \begin{aligned} D_t^{n-3} \varpi &= - \frac{1}{2^3 \pi^3} \mathcal{E} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^\infty \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^\infty \\ &\times \frac{e^{k(\omega t - \rho \cos \delta) \sqrt{-1}} \omega^{n-3} \rho^2 \sin p \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu) dp dq dk d\theta d\tau d\rho}{((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)))}; \end{aligned} \right.$$

et si, dans la formule (14), on remplace

$$k \quad \text{par} \quad \frac{k}{\cos \delta},$$

ou devra en même temps, pour que les limites de l'intégration relatives à k ne soient pas interverties quand $\cos \delta$ changera de signe, remplacer

$$dk \quad \text{par} \quad \frac{dk}{\sqrt{\cos^2 \delta}}.$$

(1) *Œuvres de Cauchy*, série II, t. VI, p. 214, 215.

En conséquence, la formule (14) donnera encore

$$(15) \left\{ \begin{aligned} D_t^{n-3} \varpi &= -\frac{1}{2^5 \pi^3} \mathcal{E} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^\infty \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{-\infty}^\infty e^{k \left(\frac{\omega t}{\cos \delta} - \rho \right) \sqrt{-1}} \\ &\times \frac{\omega^{n-3} \rho^2 \sin p \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu)}{\left((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)) \right)} \frac{dp \, dq \, dk \, d\theta \, d\tau \, d\rho}{\sqrt{\cos^2 \delta}}. \end{aligned} \right.$$

D'autre part, si l'on désigne par r une quantité quelconque, et par $f(r)$ une fonction quelconque de r , on aura, en vertu d'une formule connue,

$$\int_{-\infty}^\infty \int_{-\infty}^\infty f(\rho) e^{k(r-\rho)\sqrt{-1}} dk \, d\rho = 2\pi f(r);$$

et par suite, en ayant égard aux équations

$$(16) \quad \lambda = x + \rho \cos \theta, \quad \mu = y + \rho \sin \theta \cos \tau, \quad \nu = z + \rho \sin \theta \sin \tau,$$

qui se déduisent immédiatement des formules (7), on trouvera

$$\begin{aligned} &\int_{-\infty}^\infty \int_{-\infty}^\infty e^{k \left(\frac{\omega t}{\cos \delta} - \rho \right) \sqrt{-1}} \rho^2 \varpi(\lambda, \mu, \nu) dk \, d\rho \\ &= 2\pi \frac{\omega^2 t^2}{\cos^2 \delta} \varpi \left(x + \frac{\omega t}{\cos \delta} \cos \theta, y + \frac{\omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, z + \frac{\omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau \right). \end{aligned}$$

Donc l'équation (15) entraînera la suivante

$$(17) \left\{ \begin{aligned} D_t^{n-3} \varpi &= -\frac{1}{2^4 \pi^2} \mathcal{E} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \\ &\times \frac{\omega^{n-1} t^2 \sin p \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu)}{\left((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)) \right)} \frac{dp \, dq \, d\theta \, d\tau}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}}, \end{aligned} \right.$$

le signe \mathcal{E} étant relatif aux diverses valeurs de ω qui vérifient l'équation (12), et les valeurs de λ, μ, ν étant données, non plus par les formules (16), mais par celles-ci

$$(18) \quad \lambda = x + \frac{\omega t}{\cos \delta} \cos \theta, \quad \mu = y + \frac{\omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, \quad \nu = z + \frac{\omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau.$$

On tirera d'ailleurs de l'équation (17),

$$(19) \quad \left\{ \begin{aligned} \varpi &= -\frac{D_t^{-(n-3)}}{2^4 \pi^2} \mathcal{E} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \\ &\times \frac{\omega^{n-1} t^2 \sin p \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu)}{((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)))} \frac{dp dq d\theta d\tau}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}}, \end{aligned} \right.$$

la caractéristique

$$D_t^{-(n-3)}$$

devant être remplacée par l'unité dans le cas où l'on aurait

$$n = 3,$$

et indiquant, lorsqu'on suppose

$$n > 3,$$

$n - 3$ intégrations effectuées par rapport à t , à partir de l'origine $t = 0$.

Si l'on supposait

$$n < 3,$$

par conséquent,

$$n = 1 \quad \text{ou} \quad n = 2,$$

l'équation (14), réduite à la forme

$$(20) \quad \left\{ \begin{aligned} \varpi &= -\frac{D_t^{-(n-3)}}{2^4 \pi^2} \mathcal{E} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \\ &\times \frac{\omega^{n-1} t^2 \sin p \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu)}{((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)))} \frac{dp dq d\theta d\tau}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}}, \end{aligned} \right.$$

continuerait de subsister, et se déduirait directement, à l'aide des raisonnements dont nous avons fait usage, non plus de l'équation (10), mais de la formule (5).

IV. — *De la fonction principale qui correspond à une équation caractéristique homogène et du second ordre.*

Considérons en particulier le cas où, l'équation caractéristique étant homogène et du second ordre, la formule

$$\nabla \varpi = 0$$

se réduit à

$$(1) \quad D_t^2 \varpi = (aD_x^2 + bD_y^2 + cD_z^2 + 2dD_yD_z + 2eD_zD_x + 2fD_xD_y)\varpi,$$

a, b, c, d, e, f désignant des quantités constantes. On aura, dans ce cas,

$$\begin{aligned} \nabla &= F(D_x, D_y, D_z, D_t) \\ &= D_t^2 - (aD_x^2 + bD_y^2 + cD_z^2 + 2dD_yD_z + 2eD_zD_x + 2fD_xD_y); \end{aligned}$$

par conséquent

$$F(x, y, z, t) = t^2 - (ax^2 + by^2 + cz^2 + 2dyz + 2ezx + 2fxy);$$

et comme on devra poser $n = 2$ dans la formule (19) du paragraphe III, cette formule donnera

$$(2) \quad \left\{ \begin{aligned} \varpi &= -\frac{D_t}{2^2 \pi^2} \mathcal{E} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \\ &\times \frac{\omega t^2 \sin p \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu)}{((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)))} \frac{dp dq d\theta d\tau}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}}, \end{aligned} \right.$$

les valeurs de λ, μ, ν et de $\cos \delta$ étant

$$(3) \quad \lambda = x + \frac{\omega t}{\cos \delta} \cos \theta, \quad \mu = y + \frac{\omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, \quad \nu = z + \frac{\omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau,$$

$$(4) \quad \cos \delta = \cos p \cos \theta + \sin p \cos q \sin \theta \cos \tau + \sin p \sin q \sin \theta \sin \tau,$$

le signe \mathcal{E} étant relatif aux deux valeurs de ω qui vérifient la formule

$$(5) \quad F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega) = 0.$$

Lorsque le polynome

$$ax^2 + by^2 + cz^2 + 2dyz + 2ezx + 2fxy$$

conserve une valeur positive pour des valeurs réelles quelconques de x, y, z , les deux valeurs de ω fournies par l'équation (5) sont réelles. Alors, si l'on désigne par Ω celle des deux valeurs qui est positive, la valeur négative sera $-\Omega$; et, comme on aura

$$F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega) = \omega^2 - \Omega^2,$$

on trouvera

$$(6) \left\{ \begin{aligned} & \mathcal{E} \frac{\omega}{((F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \omega)))} \varpi(\lambda, \mu, \nu) \\ &= \mathcal{E} \frac{\omega}{((\omega^2 - \Omega^2))} \varpi \left(x + \frac{\omega t}{\cos \delta} \cos \theta, y + \frac{\omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, z + \frac{\omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau \right) \\ &= \frac{1}{2} \varpi \left(x + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \cos \theta, y + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, z + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau \right) \\ &\quad + \frac{1}{2} \varpi \left(x - \frac{\Omega t}{\cos \delta} \cos \theta, y - \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, z - \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau \right). \end{aligned} \right.$$

D'ailleurs, si les quantités

$$\cos p, \quad \sin p \cos q, \quad \sin p \sin q$$

viennent à changer de signe, $\cos \delta$ changera de signe, mais Ω ne variera pas; et comme, en supposant les intégrations effectuées par rapport aux angles p, q entre les limites

$$p = 0, \quad p = \pi, \quad q = 0, \quad q = 2\pi,$$

on a généralement, quelle que soit la fonction $f(x, y, z)$,

$$\begin{aligned} & \int_0^\pi \int_0^{2\pi} f(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q) \sin p \, dp \, dq \\ &= \int_0^\pi \int_0^{2\pi} f(-\cos p, -\sin p \cos q, -\sin p \sin q) \sin p \, dp \, dq, \end{aligned}$$

on trouvera encore

$$\begin{aligned} & \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \varpi \left(x + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \cos \theta, y + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, \right. \\ & \quad \left. z + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau \right) \frac{\sin p \, dp \, dq}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}} \\ &= \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \varpi \left(x - \frac{\Omega t}{\cos \delta} \cos \theta, y - \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, \right. \\ & \quad \left. z - \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau \right) \frac{\sin p \, dp \, dq}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}}. \end{aligned}$$

Cela posé, on tirera évidemment de l'équation (2), jointe à la for-

mule (6)

$$(7) \quad \varpi = -\frac{D_t}{2^4 \pi^2} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} t^2 \sin p \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{dp \, d\eta \, d\theta \, d\tau}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}},$$

les valeurs de λ, μ, ν étant

$$(8) \quad \lambda = x + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \cos \theta, \quad \mu = y + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \cos \tau, \quad \nu = z + \frac{\Omega t}{\cos \delta} \sin \theta \sin \tau.$$

Concevons maintenant que les formules

$$\begin{aligned} x &= ax + fy + ez, \\ y &= fx + by + dz, \\ z &= ex + dy + cz, \end{aligned}$$

en vertu desquelles x, y, z sont des fonctions linéaires de x, y, z , étant résolues par rapport à x, y, z , on en tire

$$\begin{aligned} x &= ax + fy + ez, \\ y &= fx + by + dz, \\ z &= ex + dy + cz; \end{aligned}$$

et posons pour plus de commodité

$$\mathcal{F}(x, y, z, t) = t^2 - (ax^2 + by^2 + cz^2 + 2dyz + 2cxz + 2fxy).$$

Si l'on fait pour abréger

$$(9) \quad \Omega = (abc - ad^2 - be^2 - cf^2 + 2def)^{\frac{1}{2}},$$

les coefficients

$$a, b, c, d, e, f,$$

contenus dans la fonction $\mathcal{F}(x, y, z, t)$, se déduiront des coefficients

$$a, b, c, d, e, f,$$

contenus dans la fonction $F(x, y, z, t)$, à l'aide des formules

$$(10) \quad \begin{cases} a = \frac{bc - d^2}{\Omega^2}, & b = \frac{ca - e^2}{\Omega^2}, & c = \frac{ab - f^2}{\Omega^2}, \\ d = \frac{ef - ad}{\Omega^2}, & e = \frac{fd - be}{\Omega^2}, & f = \frac{de - cf}{\Omega^2}; \end{cases}$$

et, comme les deux polynomes

$$\begin{aligned} ax^2 + by^2 + cz^2 + 2dyz + 2ezx + 2fxy, \\ ax^2 + by^2 + cz^2 + 2dyz + 2ezx + 2fxy \end{aligned}$$

seront égaux l'un et l'autre à la somme

$$xx + yy + zz,$$

il est clair qu'ils seront égaux entre eux, et que, si le premier reste positif pour des valeurs réelles quelconques des variables qu'il renferme, on pourra en dire autant du second. Cela posé, on pourra satisfaire à la formule

$$(11) \quad \mathcal{F}(\cos \theta, \sin \theta \cos \tau, \sin \theta \sin \tau, \Theta) = 0$$

par une valeur réelle et positive de Θ . Si l'on adopte cette valeur, et si l'on observe d'ailleurs qu'en vertu de l'équation (4) et de la suivante

$$(12) \quad F(\cos p, \sin p \cos q, \sin p \sin q, \Omega) = 0,$$

$\cos \delta$ et Ω^2 sont deux fonctions homogènes des monomes

$$\cos p, \quad \sin p \cos q, \quad \sin p \sin q,$$

l'une du premier degré, l'autre du second; alors, en désignant par $f(x)$ une fonction quelconque de x , on tirera d'une formule établie dans la 49^e livraison des *Exercices de Mathématiques* [voir la 5^e année, p. 16, formule (17)] (1)

$$(13) \quad \int_0^\pi \int_0^{2\pi} f\left(\frac{\cos \delta}{\Omega}\right) \frac{\sin p \, dp \, dq}{\Omega^3} = \frac{2\pi}{\Theta} \int_0^\pi f(\Theta \cos p) \sin p \, dp;$$

puis, en remplaçant

$$f(x) \quad \text{par} \quad \frac{1}{x^2 \sqrt{x^2}} f\left(\frac{t}{x}\right),$$

on trouvera

$$(14) \quad \int_0^\pi \int_0^{2\pi} f\left(\frac{\Omega t}{\cos \delta}\right) \frac{\sin p \, dp \, dq}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}} = \frac{2\pi}{\Theta} \int_0^\pi f\left(\frac{t}{\Theta \cos p}\right) \frac{\sin p \, dp}{\Theta^2 \cos^2 p \sqrt{\cos^2 p}},$$

(1) *Œuvres de Cauchy*, série II, t. IX, p. 388.

et par suite l'équation (7) donnera

$$(15) \quad \omega = -\frac{D_t}{2^3 \pi \Theta} \int_0^\pi \int_0^\pi \int_0^{2\pi} t^2 \sin p \sin \theta \omega(\lambda, \mu, \nu) \frac{dp d\theta d\tau}{\Theta^3 \cos^2 p \sqrt{\cos^2 p}},$$

les valeurs de λ, μ, ν étant

$$(16) \quad \lambda = x + \frac{1}{\Theta \cos p} \cos \theta, \quad \mu = y + \frac{1}{\Theta \cos p} \sin \theta \cos \tau, \quad \nu = z + \frac{1}{\Theta \cos p} \sin \theta \sin \tau.$$

D'autre part, on aura encore

$$\begin{aligned} D_t \int_0^\pi f\left(\frac{t}{\cos p}\right) \frac{\sin p dp}{\sqrt{\cos^2 p}} &= \int_0^\pi f'\left(\frac{t}{\cos p}\right) \frac{\sin p dp}{\cos p \sqrt{\cos^2 p}} \\ &= \int_0^{\frac{\pi}{2}} \left[f'\left(\frac{t}{\cos p}\right) - f'\left(-\frac{t}{\cos p}\right) \right] \frac{\sin p dp}{\cos^2 p} \\ &= \frac{1}{t} \left[f\left(\frac{t}{0}\right) + f\left(-\frac{t}{0}\right) \right] - \frac{f(t) + f(-t)}{t}. \end{aligned}$$

Donc si la fonction $f(x)$ s'évanouit pour des valeurs infinies de x , ou si du moins elle acquiert pour $x = -\infty$ et pour $x = \infty$ deux valeurs égales au signe près, mais affectées de signes contraires, on aura

$$(17) \quad D_t \int_0^\pi f\left(\frac{t}{\cos p}\right) \frac{\sin p dp}{\sqrt{\cos^2 p}} = -\frac{f(t) + f(-t)}{t}.$$

Si dans cette dernière formule on remplace

$$f(x) \quad \text{par} \quad x^2 f\left(\frac{x}{\Theta}\right),$$

on trouvera

$$D_t \int_0^\pi t^2 f\left(\frac{t}{\Theta \cos p}\right) \frac{\sin p dp}{\cos^2 p \sqrt{\cos^2 p}} = -t \left[f\left(\frac{t}{\Theta}\right) + f\left(-\frac{t}{\Theta}\right) \right].$$

Donc la formule (14) entraînera la suivante

$$(18) \quad D_t \int_0^\pi \int_0^{2\pi} t^2 f\left(\frac{\Omega t}{\cos \delta}\right) \frac{\sin p dp dq}{\cos^2 \delta \sqrt{\cos^2 \delta}} = -\frac{2\pi}{\Theta} \frac{t}{\Theta^3} \left[f\left(\frac{t}{\Theta}\right) + f\left(-\frac{t}{\Theta}\right) \right],$$

pourvu que le produit

$$x^2 f(x)$$

s'évanouisse quand x devient infini, ou du moins change alors de signe avec x , en conservant au signe près la même valeur. Donc, par suite, si le produit

$$t^2 \varpi(x + t \cos \theta, y + t \sin \theta \cos \tau, z + t \sin \theta \sin \tau)$$

s'évanouit pour des valeurs infinies de t , ou si du moins il acquiert pour $t = -\infty$ et pour $t = \infty$ deux valeurs égales au signe près, mais affectées de signes contraires, la formule (7) donnera

$$(19) \quad \left\{ \begin{aligned} \varpi &= \frac{1}{2^3 \pi (\Omega)} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} t \sin \theta \varpi \left(x + \frac{t}{\Theta} \cos \theta, y + \frac{t}{\Theta} \sin \theta \cos \tau, \right. \\ &\quad \left. z + \frac{t}{\Theta} \sin \theta \sin \tau \right) \frac{d\theta d\tau}{\Theta^3} \\ &+ \frac{1}{2^3 \pi (\Omega)} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} t \sin \theta \varpi \left(x - \frac{t}{\Theta} \cos \theta, y - \frac{t}{\Theta} \sin \theta \cos \tau, \right. \\ &\quad \left. z - \frac{t}{\Theta} \sin \theta \sin \tau \right) \frac{d\theta d\tau}{\Theta^3}; \end{aligned} \right.$$

et, comme les deux termes compris dans le second membre de la formule (19) seront évidemment égaux entre eux, on pourra réduire simplement cette formule à la suivante

$$(20) \quad \varpi = \frac{1}{4 \pi (\Omega)} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} t \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu) \frac{d\theta d\tau}{\Theta^3},$$

les valeurs de λ, μ, ν étant

$$(21) \quad \lambda = x + \frac{t}{\Theta} \cos \theta, \quad \mu = y + \frac{t}{\Theta} \sin \theta \cos \tau, \quad \nu = z + \frac{t}{\Theta} \sin \theta \sin \tau.$$

Les méthodes dont j'ai fait usage, dans le précédent paragraphe et dans celui-ci, pour réduire l'intégrale sextuple qui représente la fonction principale d'abord à une intégrale quadruple, quand l'équation caractéristique est homogène, puis à une intégrale double, quand cette équation homogène est du second ordre, sont précisément les méthodes qui déjà se trouvaient appliquées à de semblables réductions, dans un Mémoire présenté à l'Académie en l'année 1830, et dans un article que

renferme le *Bulletin des Sciences* du mois d'avril de la même année. J'ai d'ailleurs indiqué dans cet article les conséquences remarquables qu'entraînent les réductions dont il s'agit, et le parti qu'on peut en tirer pour déterminer la forme des ondes sonores, lumineuses, etc., qui se propagent dans l'espace, sans laisser de traces de leur passage, quand l'équation caractéristique, étant homogène, se rapporte à une question de physique mathématique. Au reste, c'est là un sujet que je me propose de traiter avec plus de détail dans un nouveau Mémoire.

Observons encore que la formule (20) est analogue à celle par laquelle je suis parvenu à représenter l'intégrale de l'équation (1), dans le 20^e cahier du *Journal de l'École Polytechnique*.

Dans le cas particulier où les constantes a, b, c, d, e, f vérifient les conditions

$$a = b = c, \quad d = e = f = 0,$$

le polynome

$$ax^2 + by^2 + cz^2 + 2dyz + 2ezx + 2fxy,$$

réduit à la forme

$$a(x^2 + y^2 + z^2),$$

ne peut obtenir une valeur constamment positive qu'autant que la constante a est elle-même positive. Alors aussi la formule (12) donnera

$$\Omega^2 = a, \quad \Omega = a^{\frac{1}{2}};$$

en sorte que l'équation (1) deviendra

$$(22) \quad D_t^2 \varpi = \Omega^2 (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2) \varpi;$$

et comme on trouvera

$$a = b = c = \frac{1}{a}, \quad d = e = f = 0, \quad \Theta = a^{\frac{3}{2}} = \Omega^3,$$

par conséquent

$$F(x, y, z, t) = t^2 - \frac{1}{a}(x^2 + y^2 + z^2),$$

$$\Theta^2 = \frac{1}{a}, \quad \Theta = \frac{1}{\Omega},$$

$$\Theta^3 \Theta^3 = 1,$$

il est clair qu'à l'équation caractéristique (22) correspondra une valeur de la fonction principale ϖ déterminée, non plus par l'équation (20), mais par la suivante

$$(23) \quad \varpi = \frac{1}{4\pi} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} t \sin \theta \varpi(\lambda, \mu, \nu) d\theta d\tau,$$

les valeurs de λ, μ, ν étant

$$(24) \quad \lambda = x + \Omega t \cos \theta, \quad \mu = y + \Omega t \sin \theta \cos \tau, \quad \nu = z + \Omega t \sin \theta \sin \tau.$$

La valeur précédente de la fonction principale ϖ conduit immédiatement à la forme sous laquelle M. Poisson a obtenu, en 1819, l'intégrale de l'équation linéaire aux différences partielles, généralement considérée comme propre à représenter le mouvement des fluides élastiques (*voir le Tome III des Mémoires de l'Académie des Sciences*).

V. — *Application des principes établis dans les paragraphes précédents à l'intégration des équations linéaires qui représentent les mouvements infiniment petits d'un système isotrope.*

Comme nous l'avons prouvé dans un précédent Mémoire (p. 156), les équations qui représentent les mouvements infiniment petits d'un système isotrope de molécules sollicitées par des forces d'attraction ou de répulsion mutuelle, sont de la forme

$$(1) \quad \begin{cases} (E - D_t^2)\xi + FD_x(D_x\xi + D_y\eta + D_z\zeta) = 0, \\ (E - D_t^2)\eta + FD_y(D_x\xi + D_y\eta + D_z\zeta) = 0, \\ (E - D_t^2)\zeta + FD_z(D_x\xi + D_y\eta + D_z\zeta) = 0, \end{cases}$$

ξ, η, ζ désignant les déplacements d'une molécule, mesurés parallèlement aux axes des x, y, z au bout du temps t , et

E, F

étant deux fonctions de

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2$$

entières, mais généralement composées d'un nombre infini de termes.

Cela posé, le premier membre ∇ de l'équation caractéristique sera de la forme

$$\nabla = \nabla' \nabla'',$$

les valeurs de ∇' , ∇'' étant

$$\nabla' = (D_t^2 - E), \quad \nabla'' = D_t^2 - E - (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)F.$$

Soit d'ailleurs

ϖ

la fonction principale correspondant à l'équation caractéristique

$$\nabla = 0.$$

Désignons par

$$(2) \quad \varphi(x, y, z), \quad \chi(x, y, z), \quad \psi(x, y, z), \quad \Phi(x, y, z), \quad X(x, y, z), \quad \Psi(x, y, z)$$

les valeurs initiales de

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta, \quad D_t \xi, \quad D_t \eta, \quad D_t \zeta,$$

et par

$$\varphi, \quad \chi, \quad \psi, \quad \Phi, \quad X, \quad \Psi$$

ce que devient la fonction principale ϖ , quand on y remplace successivement la fonction arbitraire

$$\varpi(x, y, z)$$

par chacune des fonctions (2). Pour obtenir les valeurs générales des variables principales ξ, η, ζ , il suffira de résoudre, par rapport à ces variables, les équations (1), après avoir remplacé les seconds membres par

$$\nabla(\Phi + D_t \varphi), \quad \nabla(X + D_t \chi), \quad \nabla(\Psi + D_t \psi).$$

En opérant ainsi, l'on trouvera, pour intégrales générales d'un système isotrope, les équations suivantes :

$$(3) \quad \begin{cases} \xi = \nabla''(\Phi + D_t \varphi) + F D_x \Pi, \\ \eta = \nabla''(X + D_t \chi) + F D_y \Pi, \\ \zeta = \nabla''(\Psi + D_t \psi) + F D_z \Pi, \end{cases}$$

la valeur de Π étant

$$(4) \quad \Pi = D_x(\Phi + D_t \varphi) + D_y(X + D_t \chi) + D_z(\Psi + D_t \psi).$$

Si, pour abrégér, on désigne par

$$\varpi_1, \varpi_2$$

les fonctions principales qui correspondraient séparément aux deux équations caractéristiques

$$\nabla' = 0, \quad \nabla'' = 0,$$

on aura

$$\nabla'' \varpi = \varpi_1, \quad \nabla' \varpi = \varpi_2;$$

et, en nommant

$$\varphi_1, \zeta_1, \psi_1, \Phi_1, X_1, \Psi_1$$

ou

$$\varphi_2, \zeta_2, \psi_2, \Phi_2, X_2, \Psi_2$$

ce que devient la fonction principale

$$\varpi_1 \quad \text{ou} \quad \varpi_2$$

quand on remplace successivement la fonction arbitraire

$$\varpi(x, y, z)$$

par chacune des fonctions (2), on verra les formules (3) se réduire aux suivantes

$$(5) \quad \begin{cases} \xi = \Phi_t + D_t \varphi_t + F D_y \Pi, \\ \eta = X_t + D_t \zeta_t + F D_x \Pi, \\ \zeta = \Psi_t + D_t \psi_t + F D_z \Pi. \end{cases}$$

Si les équations des mouvements infiniment petits deviennent homogènes, on aura (p. 178)

$$E = \iota (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2), \quad F = \iota f,$$

ι, f désignant deux constantes réelles, et par suite

$$\frac{D_t^2}{\nabla} = \frac{1+f}{\iota} \frac{1}{\nabla''} - \frac{1}{\iota} \frac{1}{\nabla'}.$$

Donc alors la formule (12) du paragraphe II donnera

$$(6) \quad \varpi = D_t^{-2} \frac{(1+f)\varpi_2 - \varpi_1}{\iota},$$

et la valeur de ϖ se déduira immédiatement de celles des fonctions

$$\varpi_1, \varpi_2,$$

dont chacune, en vertu de la formule (8) du paragraphe IV, se trouvera représentée par une intégrale double. Cela posé, les intégrales (5), dans le cas particulier que nous considérons ici, deviendront analogues à celles qu'a données M. Poisson dans les Tomes VIII et X des *Mémoires de l'Académie*. Si l'on y pose $f = 2$, elles coïncideront précisément avec celles que j'avais moi-même obtenues à l'époque où je m'occupais de la théorie des corps élastiques, et qui ne diffèrent qu'en apparence des intégrales données par M. Ostrogradsky. Mais, si l'on admet la supposition $f = -1$, la formule (6) donnera simplement

$$(7) \quad \varpi = D_t^{-2} \varpi_1 = \int_0^t \int_0^t \varpi_1 dt dt,$$

et se déduira immédiatement de l'équation

$$\nabla'' \varpi = \varpi_1,$$

puisqu'on aura, dans cette supposition,

$$\nabla = D_t^2.$$

Remarque.

En vertu des principes établis dans ce Mémoire, on peut souvent transformer la fonction principale correspondant à un système d'équations aux différences partielles et, par suite les intégrales de ce système, en leur faisant subir des réductions qui ne diminuent en rien leur généralité. Mais, outre ces réductions, il en est d'autres qui tiennent à des formes spéciales des fonctions arbitraires introduites par l'intégration. Lorsqu'on adopte ces formes spéciales, on obtient non plus les intégrales générales des équations données, mais des intégrales particulières qui peuvent quelquefois se présenter sous une forme très simple, et même s'exprimer en termes finis. Telles sont,

par exemple, les intégrales qui représentent ce que nous avons nommé les mouvements simples d'un ou de plusieurs systèmes de molécules. Au reste, les mouvements simples, et par ondes planes, ne sont pas les seuls dans lesquels les variables principales puissent être exprimées par des fonctions finies des variables indépendantes. Il existe d'autres cas où cette condition se trouve pareillement remplie. Ainsi, en particulier, lorsque dans un système isotrope les équations des mouvements infiniment petits deviennent homogènes, des intégrales en termes finis peuvent représenter des ondes sphériques du genre de celles que j'ai mentionnées dans le n° 19 des *Comptes rendus* des séances de l'Académie des Sciences pour l'année 1836 (1^{er} semestre), savoir, des ondes dans lesquelles les vibrations moléculaires soient dirigées suivant les éléments de circonférences de cercles parallèles tracées sur des surfaces sphériques, ces vibrations étant semblables entre elles, et isochrones pour tous les points d'une même circonférence. De plus, si ce qu'on appelle la *surface des ondes* est un ellipsoïde, des intégrales en termes finis représenteront encore des ondes ellipsoïdales dans lesquelles les vibrations moléculaires resteront les mêmes pour tous les points situés sur une même surface d'ellipsoïde, ces vibrations étant alors dirigées suivant des droites parallèles. Au reste, je reviendrai plus en détail dans un autre Mémoire sur ces diverses espèces d'ondes qui se propagent en conservant constamment les mêmes épaisseurs.



MÉMOIRE

SUR

LES RAYONS SIMPLES QUI SE PROPAGENT

DANS

UN SYSTÈME ISOTROPE DE MOLÉCULES

ET

SUR CEUX QUI SE TROUVENT RÉFLÉCHIS OU RÉFRACTÉS

PAR

LA SURFACE DE SÉPARATION DE DEUX SEMBLABLES SYSTÈMES.

I. — *Rayons simples. Polarisation de ces rayons.*

Dans un système de molécules sollicitées par des forces d'attraction ou de répulsion mutuelle, un *mouvement simple* est, comme on l'a prouvé, un *mouvement par ondes planes*, les plans qui terminent les ondes étant des plans parallèles qui renferment à un instant donné les molécules dont les déplacements, mesurés parallèlement à un axe fixe, s'évanouissent et l'épaisseur d'une onde plane ou la longueur d'une ondulation étant le double de la distance qui sépare deux plans consécutifs de cette espèce. Dans un mouvement simple, lorsqu'il est durable et persistant, chaque molécule décrit une droite, un cercle ou une ellipse, et la durée d'une vibration moléculaire reste la même, non seulement à toutes les époques, mais encore pour toutes les molécules du système que l'on considère. En divisant la longueur d'une ondulation par cette durée, on obtient pour quotient la vitesse de propagation d'une onde plane. De plus, lorsque chaque molécule décrit une courbe

plane, savoir un cercle ou une ellipse, le rayon vecteur mené du centre de la courbe à la molécule trace des aires proportionnelles au temps. Alors aussi les plans des courbes décrites par les diverses molécules sont tous parallèles à un certain *plan invariable*, mené par l'origine des coordonnées, et généralement distinct d'un *second plan invariable*, qui serait parallèle à ceux par lesquels se terminent les ondes. Quant à l'*amplitude des vibrations moléculaires*, mesurée par la portion de droite que parcourt une molécule ou par le grand axe de l'ellipse décrite, elle ne reste la même, pour les différentes molécules, que dans le cas où le mouvement simple se propage sans s'affaiblir. Dans le cas contraire, cette amplitude décroît en raison inverse de la distance des molécules à un *troisième plan invariable*.

Il est essentiel d'observer que, une droite étant menée par les deux points qui indiquent la position initiale d'une molécule quelconque et la position de la même molécule à un instant donné, le déplacement de la molécule, mesuré à cet instant, parallèlement à un axe fixe, s'évanouira si cet axe est perpendiculaire à la droite dont il s'agit. Il en résulte que, dans un mouvement simple d'un système de molécules, un plan mené par un point quelconque parallèlement au premier plan invariable, peut être considéré à chaque instant comme le plan qui termine une certaine onde. On peut donc nommer *plans des ondes* tous les plans parallèles au premier plan invariable.

Lorsque le système de molécules devient *isotrope*, alors, dans un mouvement simple qui se propage sans s'affaiblir, les vibrations moléculaires sont toujours, ou comprises dans les plans des ondes, ou perpendiculaires à ces mêmes plans. Alors aussi nous nommerons *rayon simple* une file de molécules originellement situées sur une droite perpendiculaire aux plans des ondes, l'*axe* de ce rayon n'étant autre chose que la droite même dont il s'agit. Cela posé, il est clair que, si, dans un système isotrope, un mouvement simple se propage sans s'affaiblir, les vibrations de chaque molécule pourront être, ou dirigées suivant le rayon dont elle fait partie, ou comprises dans un plan perpendiculaire à ce même rayon. Ainsi l'hypothèse admise par Fresnel, des

vibrations transversales, c'est-à-dire perpendiculaires aux rayons, devient une réalité ; et il reste prouvé, comme j'en ai fait le premier la remarque dans les Tomes IX et X des *Mémoires de l'Académie*, que les vibrations transversales sont compatibles avec la constitution d'un système isotrope de molécules qui s'attirent ou se repoussent mutuellement. A la vérité les idées de Fresnel sur cet objet ont été vivement combattues par un illustre académicien, dans plusieurs articles que renferment les *Annales de Physique et de Chimie*, et dont l'un est relatif au mouvement de deux fluides superposés. Mais l'auteur de ces articles, en discutant les intégrales des équations considérées par M. Navier et par lui-même, comme propres à représenter les mouvements infiniment petits d'un système isotrope, a finalement reconnu qu'au moment où les ondes, occasionnées par un ébranlement d'abord circonscrit dans un très petit espace, parviennent à une distance du centre d'ébranlement assez grande pour que les surfaces qui les terminent deviennent sensiblement planes, il ne reste, en effet, que deux espèces de vibrations moléculaires dirigées les unes suivant les rayons, les autres perpendiculairement à ces mêmes rayons. Quant aux différences qui subsistent encore entre les résultats obtenus par M. Poisson et ceux auxquels j'arrive, elles tiennent à ce que M. Poisson est parti des équations aux différences partielles indiquées en 1821 par M. Navier, équations qui me paraissent propres à représenter seulement dans un cas particulier, et dans une première approximation, les mouvements infiniment petits d'un système isotrope de molécules. Dans le cas général, les équations de ces mouvements ne sont pas homogènes comme celles que M. Poisson a intégrées, et si on les rend homogènes, en négligeant les termes d'un ordre supérieur au second, le rapport entre les vitesses de propagation des deux espèces d'ondes pourra différer notablement du rapport obtenu par M. Poisson, c'est-à-dire de la racine carrée de 3. Il pourra même, comme on le verra dans ce Mémoire, devenir supérieur à toute limite et acquérir une valeur infinie.

Parlons maintenant des phénomènes qui se rapportent à ce que,

dans la théorie de la lumière, on a nommé la *polarisation*. Si dans un rayon simple, défini comme ci-dessus, les vibrations moléculaires sont transversales, ce qui constituera le mode de *polarisation*, ce sera la nature de la ligne droite ou courbe décrite par chaque molécule. Le rayon sera *polarisé rectilignement*, si chaque molécule décrit une droite. Alors on pourra le désigner encore sous le nom de *rayon plan*, puisqu'à un instant quelconque la série des molécules qui feront partie de ce rayon figurera dans l'espace une courbe plane. Au contraire, le rayon sera polarisé *circulairement* ou *elliptiquement*, si chaque molécule décrit un cercle ou une ellipse. Alors la série des molécules qui font partie du rayon figure, à un instant quelconque, une hélice tracée sur un cylindre à base circulaire ou elliptique, qui a pour axe l'axe même de ce rayon. Lorsque la base est un cercle, le rayon vecteur, mené du centre du cercle au point de la circonférence occupé par la molécule que l'on considère, décrit en temps égaux, non seulement des aires égales, mais encore des angles égaux, et par suite chaque molécule se meut, sur la circonférence qu'elle parcourt, avec une vitesse constante égale au rapport de cette circonférence à la durée d'une vibration moléculaire. Donc, pour se faire une idée des vibrations des molécules dans un rayon polarisé circulairement, il suffira, comme l'a dit Fresnel, de faire tourner l'hélice, qui représente un tel rayon, avec le cylindre qui la porte, en imprimant à ce dernier une vitesse angulaire constante autour de son axe.

Quant au rayon plan, ou polarisé en ligne droite, il présente une courbe, plane et sinuouse, composée d'arcs alternativement situés de part et d'autre de la direction primitive du rayon; et, pour obtenir cette courbe, il suffit, comme on le verra ci-après, de projeter sur le plan qui la renferme une hélice propre à représenter un rayon doué de la polarisation circulaire. Dans un rayon plan, considéré à une époque quelconque du mouvement, quelques molécules conservent leurs positions primitives, c'est-à-dire les positions qu'elles occupaient dans l'état d'équilibre; les autres s'en écartent à droite ou à gauche. Les *nœuds* du rayon, comme ceux d'une corde vibrante, sont à chaque

instant les points où les molécules conservent ou reprennent leurs positions initiales. Seulement, ces nœuds, qui sont fixes dans une corde vibrante, se déplacent d'un moment à l'autre dans le rayon lumineux. Ces nœuds sont, d'ailleurs, de deux espèces différentes, chaque nœud étant de *première* ou de *seconde espèce*, suivant que les molécules desquelles il s'approche en se déplaçant dans l'espace se trouvent situées d'un côté ou de l'autre par rapport à la direction primitive du rayon. Enfin, les distances qui séparent les nœuds de même espèce sont toutes équivalentes à l'épaisseur d'une onde plane, ou, en d'autres termes, à la longueur d'une ondulation; et pareillement la vitesse de propagation avec laquelle chaque nœud se déplace, en passant d'une molécule à une autre, n'est autre chose que la vitesse de propagation des ondes planes.

Observons encore que, dans un rayon polarisé en ligne droite, on doit soigneusement distinguer le *plan du rayon*, c'est-à-dire le *plan qui le renferme*, et le *plan suivant lequel le rayon est polarisé*, ou ce qu'on nomme le *plan de polarisation*, ce dernier plan étant toujours perpendiculaire à l'autre et passant de même par l'axe du rayon.

Si, dans un mouvement simple d'un système de molécules, on désigne au bout du temps t par

$$\xi, \eta, \zeta$$

les déplacements d'une molécule m mesurés parallèlement à trois axes rectangulaires de x, y, z , et par

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}$$

les déplacements symboliques correspondants, c'est-à-dire trois variables dont les déplacements effectifs soient les parties réelles; ces derniers, en vertu de la définition même des mouvements simples, seront proportionnels à une seule exponentielle népérienne dont l'exposant sera une fonction linéaire des variables indépendantes. On aura donc

$$(1) \quad \bar{\xi} = A e^{\mu x + \nu y + w z - st}, \quad \bar{\eta} = B e^{\mu x + \nu y + w z - st}, \quad \bar{\zeta} = C e^{\mu x + \nu y + w z - st},$$

u, v, w, s, A, B, C désignant des constantes réelles ou imaginaires. Si le mouvement simple dont il s'agit est du nombre de ceux qui se propagent sans s'affaiblir,

$$u, v, w, s$$

seront de la forme

$$u\sqrt{-1}, \quad v\sqrt{-1}, \quad w\sqrt{-1}, \quad s\sqrt{-1},$$

u, v, w, s désignant des constantes réelles dont la dernière pourra être censée positive. Si, d'ailleurs, en nommant

$$a, \quad b, \quad c$$

les modules de

$$A, \quad B, \quad C,$$

et λ, μ, ν des arcs réels, on pose

$$A = ae^{\lambda\sqrt{-1}}, \quad B = be^{\mu\sqrt{-1}}, \quad C = ce^{\nu\sqrt{-1}},$$

alors, en faisant pour abrégier

$$k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}, \quad kx = ux + vy + wz,$$

on tirera des formules (1)

$$(2) \quad \xi = a \cos(kx - st + \lambda), \quad \eta = b \cos(kx - st + \mu), \quad \zeta = c \cos(kx - st + \nu).$$

Alors aussi les plans des ondes seront parallèles au plan invariable représenté par l'équation

$$(3) \quad ux + vy + wz = 0;$$

x sera la distance d'une molécule à ce plan, ou, ce qui revient au même, la distance de l'origine des coordonnées au plan d'une onde mené par le point (x, y, z) ; la longueur l d'une ondulation, la durée T d'une vibration moléculaire, et la vitesse de propagation Ω des ondes planes, seront respectivement

$$l = \frac{2\pi}{k}, \quad T = \frac{2\pi}{s}, \quad \Omega = \frac{l}{T};$$

enfin,

$$a, \quad b, \quad c$$

représenteront les *demi-amplitudes* des vibrations moléculaires,

mesurées parallèlement aux axes des x , y , z , et la *phase* du mouvement simple projeté sur chacun de ces axes deviendra successivement égale à chacun des trois angles

$$kx - st + \lambda, \quad ky - st + \mu, \quad kz - st + \nu,$$

dans lesquels la partie variable

$$kx - st$$

représentera l'*argument du mouvement simple*, tandis que la constante

$$\lambda, \quad \text{ou} \quad \mu, \quad \text{ou} \quad \nu$$

représentera le *paramètre angulaire*, correspondant à l'axe des x , ou des y , ou des z . Cela posé, comme le cosinus d'un angle ne varie pas, lorsque l'angle est augmenté ou diminué d'une ou de plusieurs circonférences, il est clair qu'on pourra, sans inconvénient, augmenter ou diminuer chaque phase et par suite chaque paramètre angulaire d'un multiple du nombre 2π .

Si chaque molécule se meut en ligne droite, les déplacements

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

devront conserver entre eux des rapports constants, ce qui suppose remplies les conditions

$$(4) \quad \sin(\mu - \nu) = 0, \quad \sin(\nu - \lambda) = 0, \quad \sin(\lambda - \mu) = 0.$$

dont deux entraînent la troisième et réduisent les équations (2) aux suivantes

$$(5) \quad \begin{cases} \xi = a \cos(kx - st + \lambda), \\ \eta = \pm b \cos(kx - st + \lambda), \\ \zeta = \pm c \cos(kx - st + \lambda). \end{cases}$$

Mais, si chaque molécule décrit un cercle ou une ellipse, le plan de ce cercle ou de cette ellipse sera parallèle au plan invariable représenté par l'équation

$$(6) \quad \frac{x}{a} \sin(\mu - \nu) + \frac{y}{b} \sin(\nu - \lambda) + \frac{z}{c} \sin(\lambda - \mu) = 0.$$

Lorsque le système de molécules donné sera isotrope, les vibrations

des molécules seront comprises dans les plans des ondes. Donc alors le second plan invariable, représenté par l'équation (3), devra coïncider avec le premier, représenté par l'équation (6), et l'on aura

$$(7) \quad \frac{av}{\sin(\mu - \nu)} = \frac{bv}{\sin(\nu - \lambda)} = \frac{cw}{\sin(\lambda - \mu)}.$$

Alors aussi les équations (2) représenteront un rayon simple qui sera polarisé rectilignement, si les conditions (4) sont remplies, et circulairement ou elliptiquement dans le cas contraire.

Pour que la polarisation soit circulaire, il est nécessaire et il suffit que le déplacement absolu d'une molécule, c'est-à-dire le radical

$$\sqrt{\xi^2 + \eta^2 + \zeta^2},$$

se réduise à une quantité constante. Or, comme on aura généralement

$$\cos^2(kx - st + \lambda) = \frac{1}{2} + \frac{1}{2} \cos 2(kx - st + \lambda), \quad \dots,$$

il est clair que le radical dont il s'agit deviendra constant ou variable avec la somme

$$\xi^2 + \eta^2 + \zeta^2,$$

suivant que le trinome

$$(8) \quad a^2 \cos 2(kx - st + \lambda) + b^2 \cos 2(kx - st + \mu) + c^2 \cos 2(kx - st + \nu)$$

offrira lui-même une valeur constante ou variable. D'ailleurs, ce trinome étant une fonction continue de l'arc $kx - st$, et changeant toujours de signe quand cet arc reçoit un accroissement égal à $\frac{\pi}{2}$, s'évanouira nécessairement pour une certaine valeur de t qu'on pourra supposer comprise, par exemple, entre les limites

$$0 \quad \text{et} \quad \frac{\pi}{2s} = \frac{1}{4} T.$$

Done, pour qu'il offre une valeur constante, il sera nécessaire et il suffira qu'il se réduise constamment à zéro. Dans cette hypothèse, en attribuant à $kx - st$ les deux valeurs

$$0 \quad \text{et} \quad \frac{\pi}{2},$$

on trouvera successivement

$$(9) \quad \begin{cases} a^2 \cos 2\lambda + b^2 \cos 2\mu + c^2 \cos 2\nu = 0, \\ a^2 \sin 2\lambda + b^2 \sin 2\mu + c^2 \sin 2\nu = 0, \end{cases}$$

et par suite

$$(10) \quad \frac{a^2}{\sin 2(\mu - \nu)} = \frac{b^2}{\sin 2(\nu - \lambda)} = \frac{c^2}{\sin 2(\lambda - \mu)}.$$

Réciproquement, si les conditions (9), dont le système équivaut à la formule (10), se vérifient, le trinôme (8) sera constamment nul; et, comme on aura par suite

$$(11) \quad \xi^2 + \eta^2 + \zeta^2 = \frac{a^2 + b^2 + c^2}{2},$$

il est clair que chaque molécule décrira une circonférence de cercle inscrite au carré qui aura pour diagonale le double de la longueur

$$\sqrt{a^2 + b^2 + c^2}.$$

Les formules qui précèdent se simplifient dans le cas où l'on fait coïncider le plan des x, y avec le second plan invariable, ou, ce qui revient au même, l'axe des z avec une droite perpendiculaire aux plans des ondes. Alors, l'équation (3) devant se réduire à

$$z = 0,$$

on a nécessairement

$$u = 0, \quad v = 0, \quad w = \pm k$$

et, par suite, en vertu de la formule (7),

$$c = 0.$$

Donc alors, comme on devait s'y attendre, la dernière des équations (2) se réduit à

$$\xi = 0,$$

et les vibrations de chaque molécule, comprises dans un plan perpendiculaire à l'axe des z , se trouvent déterminées dans ce plan par le système des deux équations

$$(12) \quad \xi = a \cos(kx - st + \lambda), \quad \eta = b \cos(kx - st + \mu),$$

qui, eu égard à la formule

$$k_x = w z, \quad \text{où} \quad z = \pm z,$$

pourront s'écrire comme il suit :

$$(13) \quad \zeta = a \cos(w z - s t + \lambda), \quad \eta = b \cos(w z - s t + \mu).$$

Si la polarisation est rectiligne, la dernière des conditions (4), savoir

$$(14) \quad \sin(\lambda - \mu) = 0,$$

réduira les équations (12) à la forme

$$(15) \quad \zeta = a \cos(k_x - s t + \lambda), \quad \eta = \pm b \cos(k_x - s t + \lambda);$$

et, si le plan du rayon simple devient parallèle au plan des x, z , alors, η étant constamment nul aussi bien que ζ , on pourra représenter ce rayon par la seule formule

$$(16) \quad \zeta = a \cos(k_x - s t + \lambda).$$

Si, au contraire, le plan du rayon simple devenait parallèle au plan des y, z , alors ζ étant constamment nul aussi bien que η , on pourrait représenter ce rayon par la seule formule

$$(17) \quad \eta = b \cos(k_x - s t + \mu).$$

Si la polarisation devient circulaire, les conditions (9), réduites aux suivantes

$$b^2 \cos 2\mu = -a^2 \cos 2\lambda, \quad b^2 \sin 2\mu = -a^2 \sin 2\lambda,$$

donneront

$$b^2 = a^2, \quad b = a$$

et

$$\cos 2\mu = -\cos 2\lambda, \quad \sin 2\mu = -\sin 2\lambda;$$

par conséquent,

$$2\mu = 2\lambda + (2n + 1)\pi$$

et

$$(18) \quad \mu = \lambda + (2n + 1)\frac{\pi}{2},$$

n désignant, au signe près, un nombre entier. Donc alors les for-

mules (12) deviendront

$$(19) \quad \xi = a \cos(kx - st + \lambda), \quad \eta = \pm a \sin(kx - st + \lambda).$$

Dans la seconde des formules (19), le double signe doit se réduire au signe + ou au signe - suivant que, pour décrire l'hélice propre à représenter à un instant donné le rayon simple, un point mobile doit tourner dans un sens ou dans un autre, en s'éloignant du plan des x, y .

Dans le rayon simple représenté généralement par le système des équations (12), les déplacements d'une molécule, mesurés parallèlement à l'axe des x , sont les mêmes que dans le rayon plan représenté par la seule équation (16), et les déplacements parallèles à l'axe des y , les mêmes que dans le rayon plan représenté par la seule équation (17). C'est ce qu'on exprime en disant que le premier rayon *résulte de la superposition* des deux autres. D'ailleurs, les plans de ces deux derniers peuvent coïncider avec deux plans rectangulaires menés par l'axe du premier. Donc un rayon quelconque, doué de la polarisation rectiligne, ou circulaire, ou elliptique, peut toujours être censé résulter de la superposition de deux rayons polarisés rectilignement, et renfermés, le premier dans un plan fixe donné, le second dans un plan perpendiculaire. Ces deux derniers rayons, appelés *rayons composants*, offriront en général des phases distinctes, représentées, dans les formules (12), par les angles

$$kx - st + \lambda, \quad kx - st + \mu.$$

La différence entre ces deux phases a été elle-même désignée par quelques auteurs sous le nom de *phase*; mais, pour éviter toute équivoque, nous l'appellerons l'*anomalie* du rayon résultant. Cette anomalie, comme chacune des phases, peut être, sans inconvénient, augmentée ou diminuée d'un multiple du nombre 2π ; par conséquent, elle peut être réduite à zéro ou au nombre π , en vertu de la formule (14), lorsque la polarisation est rectiligne, et à $\frac{1}{2}\pi$ ou à $-\frac{1}{2}\pi$, en vertu de la formule (18), lorsque la polarisation est circulaire. Mais lorsque la

polarisation devient elliptique, l'anomalie peut varier avec la direction du plan fixe que l'on considère. Concevons d'ailleurs que, dans chacun des deux rayons composants, on nomme *nœuds de première espèce* ceux qui précèdent des molécules dont les déplacements sont représentés par des quantités positives. Alors, le rapport de l'anomalie à la constante k représentera, au signe près, la distance entre un nœud de l'un des rayons composants et un nœud de même espèce de l'autre. Ainsi, en particulier, si l'on prend pour plan fixe le plan des x, z , les nœuds de première espèce du premier rayon composant pourront être censés correspondre aux valeurs de τ pour lesquelles le déplacement

$$\xi = a \cos(k\tau - st + \lambda)$$

s'évanouit, en passant, lorsque τ vient à croître, du négatif au positif; en d'autres termes, les nœuds de première espèce du premier rayon composant correspondront aux valeurs de τ comprises dans la formule

$$k\tau - st + \lambda = 2n\pi = \frac{(4n+1)\pi}{2} 2n\pi + \frac{3\pi}{2} = \frac{4n+3}{2}\pi$$

ou

$$(20) \quad \tau = \frac{2n\pi + st - \lambda}{k} = \frac{(4n+1)\frac{\pi}{2} + st - \lambda}{k} \left(2n + \frac{3}{2}\right)\pi + st - \lambda,$$

n désignant, au signe près, un nombre entier. Pareillement les nœuds de première espèce du second rayon composant pourront être censés correspondre aux valeurs de τ pour lesquelles le déplacement

$$\eta = b \cos(k\tau - st + \mu)$$

s'évanouit, en passant, lorsque τ vient à croître, du négatif au positif, par conséquent aux valeurs de τ comprises dans la formule

$$(21) \quad \tau = \frac{2n\pi + st - \mu}{k} = \frac{(4n+1)\frac{\pi}{2} + st - \mu}{k}.$$

Donc, pour passer d'un nœud de première espèce du premier rayon composant à un nœud de première espèce du second rayon, il suffira de parcourir, sur l'axe commun des deux rayons, une longueur repré-

sentée, au signe près, par le rapport

$$\frac{\mu - \lambda}{k},$$

qui est précisément la différence entre les valeurs de ν fournies par les formules (20) et (21). Cela posé, faire croître ou diminuer l'anomalie d'un multiple de 2π , revient évidemment à faire croître ou diminuer la première ou la seconde valeur de ν d'une ou de plusieurs épaisseurs d'ondes, par conséquent à remplacer, pour l'un des rayons composants, un nœud de première espèce par un autre nœud de même espèce. Alors aussi, quand le rayon résultant sera polarisé en ligne droite, l'anomalie pourra être réduite à zéro, ou au nombre π , suivant qu'un nœud donné de l'un des rayons composants viendra se placer sur un nœud de même espèce, ou sur un nœud d'espèce différente, appartenant à l'autre.

Il est bon d'observer qu'on tire des formules (19), non seulement

$$\xi^2 + \eta^2 = a^2,$$

et par suite

$$a = \sqrt{\xi^2 + \eta^2},$$

mais encore

$$\cos(k\nu - st + \lambda) = \frac{\xi}{\sqrt{\xi^2 + \eta^2}}, \quad \sin(k\nu - st + \lambda) = \pm \frac{\eta}{\sqrt{\xi^2 + \eta^2}}.$$

Donc, dans un rayon doué de la polarisation circulaire, la phase du mouvement projeté sur l'axe des x , savoir

$$k\nu - st + \lambda,$$

peut être censée se confondre, au signe près, avec l'un quelconque des angles qui ont pour cosinus et sinus les rapports

$$\frac{\xi}{\sqrt{\xi^2 + \eta^2}}, \quad \frac{\eta}{\sqrt{\xi^2 + \eta^2}},$$

par conséquent avec l'angle compris entre le demi-axe des x positives et le rayon vecteur mené du centre du cercle à la molécule déplacée. En d'autres termes, la phase relative à un axe fixe peut alors être censée

se confondre, au signe près, avec la distance angulaire de la molécule à cet axe fixe.

Observons encore que si l'on décompose un rayon quelconque, représenté par les équations (12), en deux rayons renfermés dans deux plans rectangulaires, tels que les rayons représentés par l'équation (16) et par l'équation (17), ces deux derniers seront précisément les projections du premier sur les deux plans rectangulaires. Comme, d'ailleurs, rien n'empêche de supposer le premier rayon doué de la polarisation circulaire, il en résulte qu'un rayon plan, par exemple le rayon représenté par l'équation (16), se réduit toujours à la projection orthogonale d'un rayon polarisé circulairement sur un plan mené par l'axe de celui-ci. On en conclut que, pour obtenir à un instant quelconque la phase d'un rayon plan, correspondant à un point donné de son axe, il suffit de construire une circonférence de cercle qui ait pour diamètre l'amplitude des vibrations exécutées par la molécule dont ce point était la position initiale; puis de chercher la distance angulaire entre ce diamètre, prolongé du côté où se mesurent les déplacements positifs, et le point de la circonférence qui, étant projeté sur le même diamètre, offre pour projection la position de la molécule à l'instant donné.

On appelle souvent *azimut* l'angle formé par un plan variable avec un plan fixe : par exemple, en Astronomie, l'angle formé par le méridien d'un lieu avec le plan d'un cercle vertical. Nous conformant sur ce point à l'usage établi, lorsqu'un rayon simple sera polarisé en ligne droite, nous appellerons *azimut de ce rayon* l'angle aigu formé par le plan qui le renferme avec un plan fixe. Si d'ailleurs le plan fixe passe, comme nous le supposerons généralement, par l'axe du rayon simple, et si ce rayon est considéré comme résultant de la superposition de deux autres, polarisés l'un suivant le plan fixe, l'autre perpendiculairement à ce plan, l'azimut du rayon résultant et l'azimut de son plan de polarisation seront les deux angles complémentaires l'un de l'autre, qui auront pour tangentes trigonométriques les rapports direct et inverse des amplitudes des vibrations moléculaires dans les

deux rayons composants. Ainsi, en particulier, si, en supposant un rayon plan représenté par les équations (13) ou (15), on nomme ϖ l'azimut de ce rayon par rapport au plan des x, z , on aura

$$(22) \quad \text{tang } \varpi = \frac{b}{a}.$$

Si un rayon simple cesse d'être polarisé rectilignement, rien n'empêchera d'appeler encore *azimut* de ce rayon, relativement à un plan fixe, l'azimut qu'on obtiendrait dans le cas où, après avoir décomposé ce rayon en deux autres polarisés, l'un suivant le plan fixe, l'autre perpendiculairement à ce plan, on ferait varier l'un des paramètres angulaires, sans changer les amplitudes, et de manière à replacer les nœuds de l'un des rayons composants sur les nœuds de l'autre. Ainsi défini, l'*azimut d'un rayon simple*, par rapport à un plan fixe, sera toujours l'angle aigu qui a pour tangente trigonométrique le rapport entre les amplitudes des vibrations moléculaires du rayon composant, polarisé suivant le plan fixe, et du rayon polarisé perpendiculairement à ce plan; de sorte que, dans un rayon représenté par les équations (13), l'azimut ϖ , relatif au plan des x, z sera toujours déterminé par la formule (22). Cela posé, lorsque le rayon résultant sera doué de la polarisation circulaire, son azimut sera la moitié d'un angle droit, quelle que soit d'ailleurs la direction du plan fixe auquel cet azimut se rapporte. Mais, si le rayon résultant est doué de la polarisation elliptique, l'azimut dépendra de la position du plan fixe, et changera de valeur avec cette position en même temps que l'anomalie.

II. — Rayons réfléchis ou réfractés par la surface de séparation de deux milieux isotropes.

Supposons deux systèmes isotropes de molécules séparés par une surface plane que nous prendrons pour plan des y, z ; et concevons qu'un mouvement simple ou par ondes planes, mais sans changement de densité, se propage dans le premier milieu situé du côté des x

négatives. Si le mouvement simple dont il s'agit, à l'instant où il atteint la surface de séparation, donne toujours naissance à un seul mouvement simple réfléchi et à un seul mouvement simple réfracté, les lois de la réflexion et de la réfraction se déduiront sans peine des formules que nous avons données dans un précédent Mémoire. Entrons à ce sujet dans quelques détails.

Soient au bout du temps t , et pour le point (x, y, z) ,

$$\begin{array}{l} \text{ou} \\ \text{ou enfin} \end{array} \quad \begin{array}{l} \xi, \eta, \zeta \quad \text{et} \quad \bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta}, \\ \xi', \eta', \zeta' \quad \text{et} \quad \bar{\xi}', \bar{\eta}', \bar{\zeta}', \\ \xi'', \eta'', \zeta'' \quad \text{et} \quad \bar{\xi}'', \bar{\eta}'', \bar{\zeta}'', \end{array}$$

les déplacements effectifs d'une molécule, mesurés parallèlement aux axes rectangulaires des x, y, z , et les déplacements symboliques correspondants, c'est-à-dire les variables imaginaires dont les déplacements effectifs sont les parties réelles : 1° dans un rayon incident, qui rencontre la surface de séparation de deux milieux isotropes; 2° dans le rayon réfléchi par cette surface; 3° dans le rayon réfracté. Si l'on prend pour axe des z une droite parallèle aux traces des ondes incidentes sur la surface de séparation des deux milieux, les trois rayons seront représentés par trois systèmes d'équations symboliques de la forme

$$\begin{array}{lll} (1) & \bar{\xi} = A e^{ux+vy-st}, & \bar{\eta} = B e^{ux+vy-st}, & \bar{\zeta} = C e^{ux+vy-st}, \\ (2) & \bar{\xi}_j = A_j e^{-ux+vy-st}, & \bar{\eta}_j = B_j e^{-ux+vy-st}, & \bar{\zeta}_j = C_j e^{-ux+vy-st}, \\ (3) & \bar{\xi}' = A' e^{u'x+v'y-st}, & \bar{\eta}' = B' e^{u'x+v'y-st}, & \bar{\zeta}' = C' e^{u'x+v'y-st}. \end{array}$$

$u, v, u', s, A, B, C, A', B', C'$ désignant des constantes qui pourront être imaginaires. Si les trois rayons, comme nous le supposerons dans ce paragraphe, se propagent sans s'affaiblir, on aura nécessairement

$$(4) \quad \begin{cases} u = v \sqrt{-1}, & v = s \sqrt{-1}, & s = s \sqrt{-1}, \\ u' = v' \sqrt{-1}, \end{cases}$$

u, v, s, u' désignant des constantes réelles. On pourra même supposer

toutes ces constantes réelles, positives. En effet, chaque déplacement symbolique pouvant être l'une quelconque de deux expressions imaginaires conjuguées, qui ne diffèrent entre elles que par le signe de $\sqrt{-1}$, on pourra toujours admettre que, dans l'exponentielle népérienne à laquelle chaque déplacement symbolique est proportionnel, le coefficient de $t\sqrt{-1}$, représenté par la quantité s , est positif. De plus, pour que le coefficient v de y soit positif, ainsi que s , il suffira de choisir convenablement le demi-axe suivant lequel se compteront les y positives. Enfin, le rayon incident qui passera par l'origine des coordonnées étant perpendiculaire au plan invariable représenté par l'équation

$$u.x + v.y = 0,$$

on aura pour ce rayon

$$\frac{x}{u} = \frac{y}{v},$$

et par suite les nœuds de ce rayon, qui correspondront à des valeurs constantes de l'argument

$$u.x + v.y - s.t = \frac{u^2 + v^2}{u}.x - s.t,$$

se déplaceront dans l'espace avec une vitesse dont la projection algébrique sur l'axe des x sera le rapport entre des accroissements Δx , Δt de x et de t , choisis de manière que l'accroissement de l'argument s'évanouisse. Cette projection algébrique, déterminée par la formule

$$\frac{u^2 + v^2}{u} \Delta x - s \Delta t = 0,$$

sera donc

$$\frac{\Delta x}{\Delta t} = u \frac{s}{u^2 + v^2};$$

et pour qu'elle soit positive, ou, en d'autres termes, pour que les ondes planes incidentes se meuvent dans le sens des x positives, comme elles devront le faire en approchant de la surface de séparation des deux milieux, il sera nécessaire que le coefficient u soit positif. Pour la même raison, le coefficient v devra encore être positif, les ondes réfractées devant évidemment s'éloigner de la surface de

séparation des deux milieux, en se mouvant elles-mêmes dans le sens des x positives.

Considérons en particulier le cas où les mouvements simples propagés dans les deux milieux sont du nombre de ceux dans lesquels la densité reste invariable, c'est-à-dire, en d'autres termes, le cas où, dans les rayons incident, réfléchi, réfracté, les vibrations des molécules sont transversales. Alors les coefficients

$$A, B, A', B', u, u',$$

se trouveront liés entre eux, et avec les constantes imaginaires

$$u, v, u',$$

par les formules

$$(5) \quad Au + Bv = 0.$$

$$(6) \quad -A'u + B'v = 0, \quad A'u' + B'v' = 0.$$

Soient maintenant

$$(7) \quad k = \sqrt{u^2 + v^2}, \quad k' = \sqrt{u'^2 + v'^2};$$

et faisons, pour abrégier,

$$(8) \quad k = k\sqrt{-1}, \quad k' = k'\sqrt{-1}.$$

On aura non seulement

$$(9) \quad k^2 = u^2 + v^2, \quad k'^2 = u'^2 + v'^2,$$

mais encore, en supposant les équations des mouvements infiniment petits des deux milieux réduites à des équations homogènes, et désignant par t, t' deux constantes qui dépendront de la nature de ces milieux,

$$(10) \quad k^2 = \frac{s^2}{t}, \quad k'^2 = \frac{s'^2}{t'}.$$

Or, après avoir déterminé k' , à l'aide de la seconde des deux formules (10), on déduira facilement de la seconde des équations (7) la valeur de

$$(11) \quad v' = \sqrt{k'^2 - v^2}.$$

Si d'ailleurs il existe un rayon réfléchi et un rayon réfracté, quels que soient la direction et le mode de polarisation du rayon incident;

alors, en vertu des principes développés dans un précédent-Mémoire (voir la page 224), on pourra, des valeurs de

$$u, v, s, A, B, C$$

supposées connues, déduire les valeurs de

$$A_i, B_i, C_i, A', B', C'$$

à l'aide des formules (6), jointes aux formules (4), (11) et aux suivantes :

$$(12) \quad \frac{C_i}{C} = \frac{u - u'}{u + u'}, \quad \frac{C'}{C} = \frac{2u}{u + u'},$$

$$(13) \quad \left\{ \begin{aligned} \frac{A_i}{A} &= \frac{(v^2 - uu') \left(1 - \frac{v^2}{\vartheta\vartheta'}\right) + (u' + u)v^2 \left(\frac{1}{\vartheta} + \frac{1}{\vartheta'}\right)}{(v^2 + uu') \left(1 - \frac{v^2}{\vartheta\vartheta'}\right) + (u' - u)v^2 \left(\frac{1}{\vartheta} + \frac{1}{\vartheta'}\right)} \frac{u - u'}{u + u'}, \\ \frac{A'}{A} &= \frac{k^2 \left(1 - \frac{v^2}{\vartheta\vartheta'}\right)}{(v^2 + uu') \left(1 - \frac{v^2}{\vartheta\vartheta'}\right) + (u' - u)v^2 \left(\frac{1}{\vartheta} + \frac{1}{\vartheta'}\right)} \frac{2u}{u + u'}; \end{aligned} \right.$$

les valeurs de ϑ, ϑ' étant données par les équations

$$(14) \quad -\vartheta = \left(v^2 - \frac{k^2}{1+f}\right)^{\frac{1}{2}}, \quad \vartheta' = \left(v^2 - \frac{k'^2}{1+f}\right)^{\frac{1}{2}},$$

dans lesquelles ϑ, ϑ' désignent encore deux constantes réelles qui dépendent de la nature du premier et du second milieu.

Si dans les formules (12) et (13), on substitue aux constantes imaginaires

$$u, v, k, u'$$

leurs valeurs tirées des équations (4) et (8), on aura simplement

$$(15) \quad \frac{C_i}{C} = \frac{v - v'}{v + v'}, \quad \frac{C'}{C} = \frac{2v}{v + v'},$$

$$(16) \quad \left\{ \begin{aligned} \frac{A_i}{A} &= \frac{(v^2 - vv') \left(1 + \frac{v^2}{\vartheta\vartheta'}\right) + (v' + v)v^2 \left(\frac{1}{\vartheta} + \frac{1}{\vartheta'}\right) \sqrt{-1}}{(v^2 + vv') \left(1 + \frac{v^2}{\vartheta\vartheta'}\right) + (v' - v)v^2 \left(\frac{1}{\vartheta} + \frac{1}{\vartheta'}\right) \sqrt{-1}} \frac{v - v'}{v + v'}, \\ \frac{A'}{A} &= \frac{k^2 \left(1 + \frac{v^2}{\vartheta\vartheta'}\right)}{(v^2 + vv') \left(1 + \frac{v^2}{\vartheta\vartheta'}\right) + (v' - v)v^2 \left(\frac{1}{\vartheta} + \frac{1}{\vartheta'}\right) \sqrt{-1}} \frac{2v}{v + v'}. \end{aligned} \right.$$

La constante s , comprise dans les formules (4) et (10), est, comme on sait, liée à *la durée* T des vibrations moléculaires par la formule

$$T = \frac{2\pi}{s};$$

et l'on a pareillement

$$l = \frac{2\pi}{k}, \quad l' = \frac{2\pi}{k'},$$

l, l' désignant les *longueurs d'ondulation* ou les plus courtes distances entre deux nœuds de même espèce : 1° dans le rayon incident ou réfléchi; 2° dans le rayon réfracté. Si d'ailleurs on nomme

$$\Omega, \quad \Omega'$$

les vitesses de propagation des nœuds ou des ondes planes dans le premier et le second milieu, on aura

$$\Omega = \frac{s}{k} = \frac{l}{T}, \quad \Omega' = \frac{s}{k'} = \frac{l'}{T},$$

et, par suite,

$$\Omega^2 = v, \quad \Omega'^2 = v'.$$

Enfin, si l'on nomme τ, τ' les angles d'incidence et de réfraction, c'est-à-dire les angles aigus formés par les directions des rayons incident et réfracté avec la normale à la surface de séparation des deux milieux, on aura

$$(17) \quad \begin{cases} u = k \cos \tau, & v = k \sin \tau, \\ u' = k' \cos \tau', & v' = k' \sin \tau', \end{cases}$$

puis on en conclura

$$\begin{aligned} uv' - v^2 &= kk' \cos(\tau + \tau'), & uv' + v^2 &= kk' \cos(\tau - \tau'), \\ (v' + v)v &= kk' \sin(\tau + \tau'), & (v' - v)v &= kk' \sin(\tau - \tau'), \end{aligned}$$

et par suite, en posant pour abrégé

$$(18) \quad -\mathcal{C} = \left[1 - \frac{1}{(1+l) \sin^2 \tau} \right]^{-\frac{1}{2}}, \quad \mathcal{C}' = \left[1 - \frac{1}{(1+l') \sin^2 \tau'} \right]^{-\frac{1}{2}},$$

on tirera des formules (15), (16), jointes aux équations (14),

$$(19) \quad \frac{C_j}{C} = \frac{\sin(\tau' - \tau)}{\sin(\tau' + \tau)}, \quad \frac{C'}{C} = \frac{2 \sin \tau' \cos \tau}{\sin(\tau' + \tau)},$$

$$(20) \quad \left\{ \begin{aligned} \frac{A_j}{A} &= \frac{-(1 + \tilde{c}\tilde{c}') \cos(\tau + \tau') + (\tilde{c} + \tilde{c}') \sin(\tau + \tau') \sqrt{-1}}{(1 + \tilde{c}\tilde{c}') \cos(\tau + \tau') + (\tilde{c} + \tilde{c}') \sin(\tau - \tau') \sqrt{-1}} \frac{C_j}{C}, \\ \frac{A'}{A} &= \frac{k}{k'} \frac{1 + \tilde{c}\tilde{c}'}{(1 + \tilde{c}\tilde{c}') \cos(\tau - \tau') + (\tilde{c} + \tilde{c}') \sin(\tau - \tau') \sqrt{-1}} \frac{C'}{C}. \end{aligned} \right.$$

Soient maintenant

$$z, z_j, z'$$

les déplacements d'une molécule mesurés dans les rayons incident, réfléchi et réfracté, parallèlement au plan d'incidence, et

$$\bar{z}, \bar{z}_j, \bar{z}'$$

les déplacements symboliques correspondants, chacun des déplacements effectifs z, z_j, z' étant positif ou négatif, suivant que la molécule déplacée est transportée du côté des x positives ou du côté des x négatives. Comme les déplacements

$$z, z_j, z',$$

lorsqu'ils seront positifs, auront pour projections algébriques sur l'axe des x

$$\xi, \xi_j, \xi',$$

on aura nécessairement

$$\xi = z \sin \tau, \quad \xi_j = z_j \sin \tau, \quad \xi' = z' \sin \tau',$$

ou, ce qui revient au même,

$$\xi = \frac{v}{k} z, \quad \xi_j = \frac{v}{k} z_j, \quad \xi' = \frac{v}{k'} z',$$

et, par suite,

$$z = \frac{k}{v} \xi, \quad z_j = \frac{k}{v} \xi_j, \quad z' = \frac{k'}{v} \xi'.$$

On pourra donc prendre

$$\bar{z} = \frac{k}{v} \bar{\xi}, \quad \bar{z}_j = \frac{k}{v} \bar{\xi}_j, \quad \bar{z}' = \frac{k'}{v} \bar{\xi}';$$

de sorte qu'en posant, pour abrégér,

$$(21) \quad \mathbf{H} = \frac{k}{v} \mathbf{A}, \quad \mathbf{H}_i = \frac{k}{v} \mathbf{A}_i, \quad \mathbf{H}' = \frac{k'}{v'} \mathbf{A}'.$$

on tirera des équations (1), (2), (3)

$$(22) \quad \bar{x} = \mathbf{H} e^{ux+vy-st}, \quad \bar{\zeta} = \mathbf{C} e^{ux+vy-st},$$

$$(23) \quad \bar{x}_i = \mathbf{H}_i e^{-ux+vy-st}, \quad \bar{\zeta}_i = \mathbf{C}_i e^{-ux+vy-st},$$

$$(24) \quad \bar{x}' = \mathbf{H}' e^{u'x+v'y-st}, \quad \bar{\zeta}' = \mathbf{C}' e^{u'x+v'y-st}.$$

Si, maintenant, on nomme

$$h, c, h_i, c_i, h', c'$$

les modules des expressions imaginaires

$$\mathbf{H}, \mathbf{C}, \mathbf{H}_i, \mathbf{C}_i, \mathbf{H}', \mathbf{C}'$$

et si l'on pose en conséquence

$$(25) \quad \left\{ \begin{array}{l} \mathbf{H} = h e^{i\mu\sqrt{-1}}, \quad \mathbf{H}_i = h_i e^{i\mu_i\sqrt{-1}}, \quad \mathbf{H}' = h' e^{i\mu'\sqrt{-1}}, \\ \mathbf{C} = c e^{i\nu\sqrt{-1}}, \quad \mathbf{C}_i = c_i e^{i\nu_i\sqrt{-1}}, \quad \mathbf{C}' = c' e^{i\nu'\sqrt{-1}}, \end{array} \right.$$

$\mu, \nu, \mu_i, \nu_i, \mu', \nu'$ désignant des arcs réels, les formules (22), (23), (24) donneront

$$(26) \quad x = h \cos(ux + vy - st + \mu), \quad \zeta = c \cos(ux + vy - st + \nu),$$

$$(27) \quad x_i = h_i \cos(-ux + vy - st + \mu_i), \quad \zeta_i = c_i \cos(-ux + vy - st + \nu_i),$$

$$(28) \quad x' = h' \cos(v'x + y - st + \mu'), \quad \zeta' = c' \cos(v'x + y - st + \nu').$$

Le système des formules (26) représente le rayon incident; x et ζ désignant, dans ce rayon, les déplacements d'une molécule mesurés parallèlement au plan d'incidence et perpendiculairement à ce plan. Si l'un de ces déplacements venait à s'évanouir, le rayon incident deviendrait un rayon plan renfermé dans le plan d'incidence, ou polarisé suivant ce même plan, et qui pourrait être représenté, dans le premier cas, par la seule formule

$$(29) \quad x = h \cos(ux + vy - st + \mu),$$

dans le second cas, par la seule formule

$$(30) \quad \zeta = c \cos(ux + vy - st + \nu).$$

Comme le rayon représenté par le système des formules (26) offre tout à la fois les deux espèces de déplacements moléculaires, observés dans les rayons plans que représentent les formules (29) et (30) prises chacune à part, on peut dire que le premier rayon *résulte* de la *superposition* des deux autres. Chacun des rayons réfléchi et réfracté peut, d'ailleurs, aussi bien que le rayon incident, être considéré comme résultant de la superposition de deux rayons plans; l'un de ces derniers étant renfermé dans le plan d'incidence, ou, ce qui revient au même, polarisé perpendiculairement à ce plan, et l'autre étant, au contraire, polarisé suivant ce même plan. Cela posé, après la réflexion ou la réfraction, le rayon plan, renfermé dans le plan d'incidence, sera représenté par la première des formules (27) ou (28), et le rayon polarisé suivant le plan d'incidence par la seconde.

Observons encore que, dans les formules (26), (27), (28), les *demi-amplitudes des vibrations* et les *paramètres angulaires* se trouvent représentés par

$$h, h, h' \quad \text{et} \quad \mu, \mu, \mu'$$

pour les rayons renfermés dans le plan d'incidence, et par

$$c, c, c' \quad \text{et} \quad \nu, \nu, \nu'$$

pour les rayons polarisés suivant le même plan.

Au point où le rayon incident rencontre la surface réfléchissante, on a

$$x = 0,$$

ce qui réduit les formules (22), (23), (24) aux suivantes :

$$(31) \quad \bar{h} = H e^{\nu y - st}, \quad \bar{\zeta} = C e^{\nu y - st},$$

$$(32) \quad \bar{h}_i = H_i e^{\nu y - st}, \quad \bar{\zeta}_i = C_i e^{\nu y - st},$$

$$(33) \quad \bar{h}' = H' e^{\nu y - st}, \quad \bar{\zeta}' = C' e^{\nu y - st},$$

et les formules (26), (27), (28) aux suivantes :

$$(34) \quad \varkappa = h \cos(\nu y - st + \mu), \quad \xi = c \cos(\nu y - st + \nu),$$

$$(35) \quad \varkappa_i = h_i \cos(\nu y - st + \mu_i), \quad \xi_i = c_i \cos(\nu y - st + \nu_i),$$

$$(36) \quad \varkappa' = h' \cos(\nu y - st + \mu'), \quad \xi' = c' \cos(\nu y - st + \nu').$$

Il suit des formules (31), (32), (33) que la réflexion ou la réfraction d'un rayon simple renfermé dans le plan d'incidence, ou polarisé suivant ce plan, fait varier dans ce rayon le déplacement symbolique

$$\bar{\varkappa} \quad \text{ou} \quad \bar{\xi},$$

dans un rapport constant. Ce rapport, qui sera d'ailleurs imaginaire, est ce que nous nommerons le *coefficient de réflexion* ou de *réfraction*. Si on le désigne par

$$\bar{I} \quad \text{ou} \quad \bar{I}'$$

pour le rayon plan renfermé dans le plan d'incidence, et par

$$\bar{J} \quad \text{ou} \quad \bar{J}'$$

pour le rayon polarisé suivant ce plan, on aura

$$(37) \quad \left\{ \begin{array}{l} \bar{J} = \frac{C_i}{C}, \quad \bar{J}' = \frac{C'}{C}, \\ \bar{I} = \frac{H_i}{H} = \frac{A_i}{A}, \quad \bar{I}' = \frac{H'}{H} = \frac{k'A'}{kA}, \end{array} \right.$$

et par suite, eu égard aux formules (19), (20),

$$(38) \quad \bar{J} = \frac{\sin(\tau' - \tau)}{\sin(\tau' + \tau)}, \quad \bar{J}' = \frac{2 \sin \tau' \cos \tau}{\sin(\tau' + \tau)},$$

$$(39) \quad \left\{ \begin{array}{l} \bar{I} = \frac{-(1 + \bar{\varepsilon}\bar{\varepsilon}') \cos(\tau + \tau') + (\bar{\varepsilon} + \bar{\varepsilon}') \sin(\tau + \tau') \sqrt{-1}}{(1 + \bar{\varepsilon}\bar{\varepsilon}') \cos(\tau - \tau') + (\bar{\varepsilon} + \bar{\varepsilon}') \sin(\tau + \tau') \sqrt{-1}} \bar{J}, \\ \bar{I}' = \frac{1 + \bar{\varepsilon}\bar{\varepsilon}'}{(1 + \bar{\varepsilon}\bar{\varepsilon}') \cos(\tau - \tau') + (\bar{\varepsilon} + \bar{\varepsilon}') \sin(\tau - \tau') \sqrt{-1}} \bar{J}', \end{array} \right.$$

les valeurs de $\bar{\varepsilon}$, $\bar{\varepsilon}'$ étant toujours données par les équations (1)

$$(18) \quad \bar{\varepsilon} = - \left(1 - \frac{1}{(1+f) \sin^2 \tau} \right)^{-\frac{1}{2}}, \quad \bar{\varepsilon}' = \left(1 - \frac{1}{(1+f') \sin^2 \tau'} \right)^{-\frac{1}{2}}.$$

(1) Il est bon d'expliquer comment il arrive que les valeurs de ν , ν' ou de $\bar{\varepsilon}$, $\bar{\varepsilon}'$,

Il suit des formules (34), (35), (36) que la réflexion ou la réfraction d'un rayon simple, renfermé dans le plan d'incidence ou polarisé suivant ce plan, fait varier, dans ce rayon, l'amplitude des vibrations moléculaires dans un certain rapport donné, et ajoute en même temps au paramètre angulaire un certain angle. Ce rapport et cet angle sont ce que nous nommerons le *module et l'argument de réflexion ou de réfraction*. Si l'on désigne le module et l'argument de réflexion ou de réfraction par

$$I \text{ et } i \quad \text{ou par} \quad I' \text{ et } i'$$

pour le rayon renfermé dans le plan d'incidence, et par

$$J \text{ et } j \quad \text{ou par} \quad J' \text{ et } j'$$

fournies par les équations (14) ou (18), sont affectées de signes contraires, les valeurs de \mathfrak{U}' , \mathfrak{E}' étant positives et celles de \mathfrak{U} , \mathfrak{E} négatives. En voici la raison.

En vertu des principes établis dans le Mémoire qui a pour titre *Méthode générale propre à fournir les équations de condition relatives aux limites des corps* (1), on doit, dans la formule (27) de la page 190, supposer la valeur de \mathfrak{U} positive et déterminée par l'équation (26) [*ibidem*], lorsque l'on considère un système de molécules situé, par rapport au plan des y, z , du côté des x positives. Dire alors qu'on doit avoir

$$\mathfrak{U} > 0$$

c'est dire, en d'autres termes, que l'exponentielle

$$e^{-\mathfrak{U}x}$$

doit devenir sensiblement nulle, dans ce système, à de grandes distances du plan des y, z ; et cette dernière condition est effectivement l'une de celles que, suivant la théorie développée dans le Mémoire, il importe de vérifier. Mais, pour que la même exponentielle

$$e^{-\mathfrak{U}x}$$

devienne sensiblement nulle, à de grandes distances du plan des y, z , dans un système de molécules situé du côté des x négatives, il faudra au contraire qu'on ait

$$\mathfrak{U} < 0.$$

Cela posé, en considérant deux milieux au lieu d'un seul, et posant d'ailleurs $w = 0$, on doit évidemment à l'équation (26) de la page 190 substituer les formules (14). Par la même raison on devra, dans la formule (15) de la page 213, remplacer \mathfrak{U} par $-\mathfrak{U}$.

(1) *Œuvres de Cauchy*, 1^{re} série, t. IV, *Extraits* 33, 34, 35.

Œuvres de C. — S. II, t. XI.

pour le rayon polarisé suivant ce même plan, les constantes positives

$$(40) \quad I = \frac{h_i}{h}, \quad I' = \frac{h'}{h}, \quad J = \frac{c_i}{c}, \quad J' = \frac{c'}{c}$$

seront, en vertu des formules (37), les modules des expressions imaginaires

$$\bar{I}, \quad \bar{I}', \quad \bar{J}, \quad \bar{J}'$$

tandis que les arcs réels

$$(41) \quad i = \mu_i - \mu, \quad i' = \mu' - \mu, \quad j = \nu_i - \nu, \quad j' = \nu' - \nu$$

représenteront les arguments de ces mêmes expressions. On aura donc

$$(42) \quad \begin{cases} \bar{J} = J e^{j\sqrt{-1}}, & \bar{J}' = J' e^{j'\sqrt{-1}}, \\ \bar{I} = I e^{i\sqrt{-1}}, & \bar{I}' = I' e^{i'\sqrt{-1}}. \end{cases}$$

Ces dernières formules, jointes aux équations (38) et (39), suffiront pour déterminer complètement les valeurs des modules et des arguments de réflexion et de réfraction.

Si l'on compte à partir du plan d'incidence l'azimut du rayon incident, ou réfléchi, ou réfracté, la tangente de cet azimut sera le rapport entre les amplitudes de vibration mesurées dans les deux rayons composants et polarisés, l'un suivant le plan d'incidence, l'autre perpendiculairement à ce plan, tandis que l'anomalie sera la différence entre les paramètres angulaires de ces mêmes rayons composants. Donc alors, dans le rayon incident, ou réfléchi, ou réfracté, la tangente de l'azimut se trouvera représentée, en vertu des notations ci-dessus admises, par le rapport

$$\frac{c}{h}, \quad \text{ou} \quad \frac{c_i}{h_i}, \quad \text{ou} \quad \frac{c'}{h'}$$

et l'anomalie par la différence

$$\nu - \mu, \quad \text{ou} \quad \nu_i - \mu_i, \quad \text{ou} \quad \nu' - \mu'.$$

Cela posé, la tangente de l'azimut et l'anomalie, mesurées dans le rayon réfléchi ou réfracté, se déduiront aisément de la tangente de l'azimut

et de l'anomalie mesurées dans le rayon incident. On tirera en effet des formules (40) et (41)

$$(43) \quad \frac{c_i}{h_i} = \frac{J}{I} \frac{c}{h}, \quad \frac{c'}{h'} = \frac{J'}{I'} \frac{c}{h},$$

et

$$(44) \quad \nu_i - \mu_i = (J - i) + (\nu - \mu), \quad \nu' - \mu' = (J' - i') + (\nu - \mu).$$

On doit surtout remarquer le cas où l'anomalie du rayon incident se réduit à zéro, et la tangente de son azimut à l'unité, en sorte que ce rayon soit non seulement doué de la polarisation rectiligne, mais de plus renfermé dans un plan qui forme avec le plan d'incidence un angle égal à la moitié d'un angle droit. Nous appellerons *anomalie* et *azimut de réflexion* ou de *réfraction* ce que deviennent, dans ce cas particulier, l'anomalie et l'azimut du rayon réfléchi ou réfracté. Si l'on désigne par

$$\varpi, \quad \varpi' \\ \delta, \quad \delta'$$

les azimuts et par

les anomalies de réflexion et de réfraction; alors, en posant dans les formules (43) et (44)

$$\frac{c}{h} = 1, \quad \nu - \mu = 0.$$

on en tirera

$$(45) \quad \begin{cases} \text{tang } \varpi = \frac{J}{I}, & \text{tang } \varpi' = \frac{J'}{I'}; \\ \delta = j - i, & \delta' = j' - i'; \end{cases}$$

et, en vertu de ces dernières, on réduira les équations (43), (44) à la forme

$$(46) \quad \begin{cases} \frac{c_i}{h_i} = \frac{c}{h} \text{ tang } \varpi, & \frac{c'}{h'} = \frac{c}{h} \text{ tang } \varpi, \\ \nu_i - \mu_i = \nu - \mu + \delta, & \nu' - \mu' = \nu - \mu + \delta'. \end{cases}$$

Observons encore qu'en vertu des formules (42) et (45) on aura

$$(47) \quad \frac{\bar{J}}{I} = \text{tang } \varpi e^{\delta\sqrt{-1}}, \quad \frac{\bar{J}'}{I'} = \text{tang } \varpi' e^{\delta'\sqrt{-1}};$$

et que, pour déterminer à l'aide des formules (47) les valeurs de

$$\omega, \omega', \delta, \delta',$$

il suffira d'y substituer les valeurs des rapports

$$\frac{\bar{J}}{\bar{I}}, \quad \frac{\bar{J}'}{\bar{I}'},$$

tirées des équations (39).

Avant de terminer ce paragraphe, nous ferons une remarque importante. Nous avons déjà observé que chacun des rayons incident, réfléchi, réfracté peut être censé résulter de la superposition de deux rayons polarisés rectilignement, dont l'un est renfermé dans le plan d'incidence, et l'autre dans un second plan perpendiculaire au premier. Or, parmi les formules (31), (32), (33) ou (34), (35), (36), ainsi que parmi les formules (37), (38), (39), (40), (41), (42), les unes se rapportent exclusivement aux rayons composants renfermés dans le premier plan, c'est-à-dire dans le plan d'incidence, les autres aux rayons composants renfermés dans le second plan. Il y a plus : les amplitudes de vibration et les paramètres angulaires des rayons renfermés dans l'un de ces plans, entrent uniquement dans les formules relatives à ces rayons. Donc les modifications qu'éprouvent, en vertu de la réflexion ou de la réfraction, les rayons renfermés dans l'un des plans dont il s'agit, sont entièrement indépendantes des modifications qu'éprouvent les rayons renfermés dans l'autre, et de la nature de ces derniers rayons. On peut donc énoncer la proposition suivante :

THÉORÈME. — *Supposons qu'un mouvement simple et par ondes planes rencontre la surface de séparation de deux milieux isotropes, et considérons le rayon incident, dont l'axe aboutit à un point donné de la surface, comme résultant de la superposition de deux rayons plans, l'un renfermé dans le plan d'incidence, l'autre polarisé suivant ce même plan. Ces deux derniers rayons se trouveront réfléchis et réfractés indépendamment l'un de l'autre.*

Nous observerons encore qu'en vertu des équations (38), (39) et (42), jointes aux formules (18), les quantités

$$\begin{aligned} & I \text{ et } i, \quad J \text{ et } j, \\ \text{ou} & I' \text{ et } i', \quad J' \text{ et } j', \end{aligned}$$

c'est-à-dire les modules et les arguments de réflexion ou de réfraction, relatifs à chacun des rayons composants, dépendent uniquement de l'angle d'incidence τ , de l'angle de réfraction τ' et des deux constantes

$$f, \quad f'.$$

Ces dernières constantes dépendent elles-mêmes, ainsi que les constantes

$$k, \quad k',$$

comprises dans les formules (17), de la nature des deux milieux que l'on considère. Comme on a, d'ailleurs, en vertu des formules (17),

$$k \sin \tau = k' \sin \tau',$$

et par suite

$$(48) \quad \frac{\sin \tau}{\sin \tau'} = \frac{k'}{k},$$

l'angle de réfraction sera complètement déterminé quand on connaîtra l'angle d'incidence et le rapport constant

$$\frac{k'}{k} = \frac{1}{I'},$$

qui s'appelle, comme on sait, l'indice de réfraction. Donc, en définitive, les modules et les arguments de réflexion ou de réfraction, et par suite les amplitudes ainsi que les paramètres angulaires des rayons réfléchis ou réfractés, pourront être considérés comme dépendant uniquement de l'angle d'incidence et des valeurs que prendront les trois constantes

$$\frac{k'}{k}, \quad f, \quad f'.$$

Les formules établies dans ce paragraphe comprennent, comme cas particulier, celles que Fresnel a données pour représenter les lois de

la réflexion et de la réfraction de la lumière à la première et à la seconde surface des corps transparents, lorsqu'il existe un angle d'incidence pour lequel un rayon simple est toujours après la réflexion complètement polarisé dans le plan d'incidence. Elles montrent aussi les modifications que doivent subir ces mêmes lois, dans la supposition contraire. C'est là en effet ce qui résulte des considérations qui seront développées dans les paragraphes suivants et dans d'autres Mémoires.

§ III. — *Sur les deux espèces de mouvements simples qui, dans un milieu isotrope, peuvent se propager sans s'affaiblir.*

Avant de développer les conséquences des principes établis dans le paragraphe précédent, il sera bon d'examiner de nouveau la nature des mouvements simples qui, dans un système de points matériels homogène et isotrope, peuvent se propager sans s'affaiblir.

D'après ce qui a été dit dans un autre Mémoire, si l'on nomme

$$\xi, \eta, \zeta$$

les déplacements d'une molécule mesurés, au point (x, y, z) , parallèlement aux axes coordonnés et rectangulaires des x, y et z , les équations des mouvements infiniment petits d'un milieu homogène et isotrope seront de la forme

$$(1) \quad (D_t^2 - E)\xi = FD_x \nu, \quad (D_t^2 - E)\eta = FD_y \nu, \quad (D_t^2 - E)\zeta = FD_z \nu,$$

E, F désignant deux fonctions entières du trinome

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2,$$

et ν la dilatation du volume, déterminée au point (x, y, z) par la formule

$$(2) \quad \nu = D_x \xi + D_y \eta + D_z \zeta.$$

En d'autres termes, on aura

$$(3) \quad \begin{cases} (D_t^2 - E)\xi = FD_x(D_x\xi + D_y\eta + D_z\zeta), \\ (D_t^2 - E)\eta = FD_y(D_x\xi + D_y\eta + D_z\zeta), \\ (D_t^2 - E)\zeta = FD_z(D_x\xi + D_y\eta + D_z\zeta). \end{cases}$$

Soit d'ailleurs \varkappa le déplacement d'une molécule mesuré parallèlement à un axe fixe quelconque. On tirera des équations (1) et (2), ou, ce qui revient au même, des formules (3), non seulement

$$(4) \quad [D_t^2 - E - (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)F]\nu = 0,$$

mais encore

$$(5) \quad (D_t^2 - E)[D_t^2 - E - (D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)F]\varkappa = 0.$$

Soient maintenant

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}$$

les déplacements symboliques d'une molécule. Ces déplacements symboliques, dont les déplacements effectifs

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

représenteront les parties réelles, seront déterminés, dans un mouvement simple (voir les pages 179 et 180), par des équations de la forme

$$(6) \quad \bar{\xi} = A e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\eta} = B e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\zeta} = C e^{ux+vy+wz-st},$$

les constantes réelles ou imaginaires

$$u, \quad v, \quad w, \quad s, \quad A, \quad B, \quad C$$

étant assujetties à vérifier l'un des deux systèmes d'équations

$$(7) \quad s^2 = \mathcal{E}, \quad uA + vB + wC = 0,$$

$$(8) \quad s^2 = \mathcal{E} + \mathcal{F}k^2, \quad \frac{A}{u} = \frac{B}{v} = \frac{C}{w},$$

dans lesquels on représente par k^2 la somme $u^2 + v^2 + w^2$, et par

$$\mathcal{E}, \quad \mathcal{F}$$

ce que deviennent

E, F

quand on y substitue à D_x, D_y, D_z les lettres u, v, w , par conséquent à

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2$$

la somme

$$(9) \quad u^2 + v^2 + w^2 = k^2.$$

Lorsque les équations des mouvements infiniment petits du système de molécules deviennent homogènes, E devient proportionnel à $D_x^2 + D_y^2 + D_z^2$, et F se réduit à une quantité constante. On peut donc alors supposer

$$(10) \quad E = \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2), \quad F = \iota f,$$

ι, f désignant deux constantes réelles; et par suite les formules (3), (4), (5) se réduisent à celles-ci :

$$(11) \quad \begin{cases} [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\xi = \iota f D_x \eta, \\ [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\eta = \iota f D_y \xi, \\ [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\xi = \iota f D_z \eta; \end{cases}$$

$$(12) \quad [D_t^2 - \iota(1 + f)(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\nu = 0;$$

$$(13) \quad [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)][D_t^2 - \iota(1 + f)(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\nu = 0.$$

Alors aussi, les formules (10) entraînent les suivantes :

$$(14) \quad \mathcal{C} = \iota k^2, \quad \mathcal{F} = \iota f,$$

la première des équations (7) se réduit à

$$(15) \quad s^2 = \iota k^2,$$

et la première des équations (8) à

$$(16) \quad s^2 = \iota(1 + f)k^2.$$

Considérons maintenant un mouvement simple qui, dans un système homogène de molécules, se propage sans s'affaiblir. Alors, dans les équations (6), (7), (8), les constantes imaginaires

$$u, v, w, s$$

devront perdre leurs parties réelles, de manière à se présenter sous les formes

$$(17) \quad u = u\sqrt{-1}, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1}, \quad s = s\sqrt{-1},$$

u, v, w, s désignant des quantités réelles; et l'équation du second plan invariable, c'est-à-dire du plan mené par l'origine parallèlement aux plans des ondes, sera

$$(18) \quad u.x + v.y + w.z = 0.$$

Or, comme, en joignant les formules (6) et (17) à la seconde des équations (7), ou à la seconde des équations (8), on en tire dans le premier cas

$$u\bar{\xi} + v\bar{\eta} + w\bar{\zeta} = 0,$$

par conséquent

$$(19) \quad u\xi + v\eta + w\zeta = 0,$$

et dans le second cas

$$\frac{\bar{\xi}}{u} = \frac{\bar{\eta}}{v} = \frac{\bar{\zeta}}{w},$$

par conséquent

$$(20) \quad \frac{\xi}{u} = \frac{\eta}{v} = \frac{\zeta}{w},$$

il résulte des formules (19) et (20), comparées à l'équation (18), que les vibrations moléculaires, représentées symboliquement par les équations (6), sont, dans le premier cas, parallèles aux plans des ondes, ou *transversales* par rapport aux rayons simples, et dans le second cas perpendiculaires aux plans de ces ondes, ou *longitudinales*, c'est-à-dire dirigées dans le sens des rayons. Si d'ailleurs on prend

$$(21) \quad k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2},$$

et de plus

$$(22) \quad l = \frac{2\pi}{k}, \quad T = \frac{2\pi}{s}, \quad \Omega = \frac{s}{k} = \frac{l}{T},$$

l représentera la longueur d'une ondulation, T la durée d'une vibration moléculaire, Ω la vitesse de propagation d'une onde plane; et l'on

pourra supposer, dans la formule (9),

$$(23) \quad k = k\sqrt{-1}.$$

Cela posé, la première des formules (7) ou (8) établira généralement une relation entre s et k ou, ce qui revient au même, entre l et T , c'est-à-dire entre la longueur d'ondulation et la durée des vibrations moléculaires. Cette relation est précisément celle qui, dans la théorie de la lumière, fournit l'explication et les lois du phénomène de la dispersion (*voir le Mémoire Sur la Dispersion dans les Nouveaux Exercices de Mathématiques*).

Dans le cas particulier où les équations des mouvements infiniment petits deviennent homogènes, la première des équations (7) ou (8) se trouve remplacée par la formule (15) ou (16), de laquelle on tire, eu égard aux équations (17), (21), (22),

$$s^2 = \iota k^2, \quad \Omega^2 = \iota$$

ou

$$s^2 = \iota(1 + f)k^2, \quad \Omega^2 = \iota(1 + f).$$

Done alors la vitesse de propagation des vibrations transversales se réduit à

$$(24) \quad \Omega \doteq \sqrt{\iota}$$

et la vitesse de propagation des vibrations longitudinales à

$$(25) \quad \Omega = \sqrt{\iota(1 + f)}.$$

Ces deux vitesses étant alors indépendantes de la durée des vibrations moléculaires et de la longueur d'ondulation, cette longueur et cette durée sont proportionnelles l'une à l'autre, en vertu de la formule

$$\frac{1}{T} = \Omega,$$

et le phénomène de la dispersion n'a plus lieu. Alors aussi le rapport entre la vitesse de propagation des vibrations longitudinales et la vitesse de propagation des vibrations transversales sera, en vertu des

formules (24) et (25), la racine carrée de

$$1 + f.$$

Donc ce rapport deviendra nul ou infini, avec la vitesse de propagation des ondes longitudinales, si l'on suppose

$$(26) \quad f = -1$$

ou

$$(27) \quad f = \frac{1}{0}.$$

Dans la première supposition, les formules (11), (12), (13) donneraient

$$(28) \quad \begin{cases} [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\xi + \iota D_x \nu = 0, \\ [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\eta + \iota D_y \nu = 0, \\ [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]\zeta + \iota D_z \nu = 0, \end{cases}$$

$$(29) \quad D_t^2 \nu = 0,$$

$$(30) \quad [D_t^2 - \iota(D_x^2 + D_y^2 + D_z^2)]D_t^2 \nu = 0.$$

Ajoutons que les vibrations transversales disparaîtraient, au moins à de grandes distances des centres d'ébranlement, si la constante ι devenait négative, et les vibrations longitudinales, si le produit $\iota(1 + f)$ devenait négatif.

§ IV. — *Des milieux dont les surfaces de séparation polarisent, suivant le plan d'incidence, les rayons réfléchis sous un certain angle.*

Considérons, comme dans le second paragraphe, deux systèmes de molécules homogènes et isotropes, séparés par une surface plane que nous prendrons pour plan des y, z . Concevons encore qu'un mouvement simple, mais sans changement de densité, se propage dans le premier milieu situé du côté des x négatives, et qu'à l'instant où ce mouvement atteint la surface de séparation, il donne généralement naissance à un seul mouvement simple réfléchi, et à un seul mouve-

ment simple réfracté. Enfin, prenons pour axe des z une droite parallèle aux traces des plans des ondes sur la surface réfléchissante; nommons τ l'angle d'incidence, τ' l'angle de réfraction; et regardons le rayon incident comme résultant de la superposition de deux rayons polarisés rectilignement, l'un suivant le plan d'incidence, l'autre perpendiculairement à ce plan. Ces deux derniers rayons se trouveront réfléchis et réfractés indépendamment l'un de l'autre. Si l'on considère en particulier celui des rayons composants qui se trouve polarisé suivant le plan d'incidence, ou, en d'autres termes, le rayon dans lequel les vibrations des molécules sont parallèles à la surface réfléchissante; si d'ailleurs, pour ce rayon, l'on nomme

$$J \quad \text{ou} \quad J'$$

le *module de réflexion* ou *de réfraction*, c'est-à-dire le rapport suivant lequel la réflexion ou la réfraction fait varier l'amplitude des vibrations moléculaires, et

$$j \quad \text{ou} \quad j'$$

l'*argument de réflexion* ou *de réfraction*, c'est-à-dire l'angle que la réflexion ou la réfraction ajoute au paramètre angulaire; les valeurs des quantités

$$J \text{ et } j \quad \text{ou} \quad J' \text{ et } j'$$

se déduiront de l'équation

$$(1) \quad J e^{j\sqrt{-1}} = \bar{J}$$

ou

$$(2) \quad J' e^{j'\sqrt{-1}} = J',$$

dans laquelle le *coefficient de réflexion* \bar{J} ou le *coefficient de réfraction* \bar{J}' sera déterminé par la formule

$$(3) \quad J = \frac{\sin(\tau' - \tau)}{\sin(\tau' + \tau)}$$

ou

$$(4) \quad \bar{J}' = \frac{2 \sin \tau' \cos \tau}{\sin(\tau' + \tau)}$$

Si, au contraire, on considère celui des rayons composants qui se trouve renfermé dans le plan d'incidence, et si l'on nomme pour ce rayon,

$$I \text{ et } i \quad \text{ou} \quad I' \text{ et } i'$$

le module et l'argument de réflexion ou de réfraction, on aura

$$(5) \quad I e^{i\sqrt{-1}} = \bar{I}$$

ou

$$(6) \quad I' e^{i'\sqrt{-1}} = \bar{I}'$$

le coefficient de réflexion \bar{I} ou le coefficient de réfraction \bar{I}' étant déterminé par la formule

$$(7) \quad \bar{I} = \frac{-(1 + \mathfrak{C}\mathfrak{C}') \cos(\tau + \tau') + (\mathfrak{C} + \mathfrak{C}') \sin(\tau + \tau') \sqrt{-1}}{(1 + \mathfrak{C}\mathfrak{C}') \cos(\tau - \tau') + (\mathfrak{C} + \mathfrak{C}') \sin(\tau - \tau') \sqrt{-1}} \bar{J},$$

ou

$$(8) \quad \bar{I}' = \frac{1 + \mathfrak{C}\mathfrak{C}'}{(1 + \mathfrak{C}\mathfrak{C}') \cos(\tau - \tau') + (\mathfrak{C} + \mathfrak{C}') \sin(\tau - \tau') \sqrt{-1}} \bar{J}'$$

et les valeurs de \mathfrak{C} , \mathfrak{C}' étant de la forme

$$(9) \quad \mathfrak{C} = - \left[1 - \frac{1}{(1 + \Gamma) \sin^2 \tau} \right]^{-\frac{1}{2}}, \quad \mathfrak{C}' = \left[1 - \frac{1}{(1 + \Gamma') \sin^2 \tau'} \right]^{-\frac{1}{2}}.$$

Ajoutons que l'angle de réflexion τ et l'angle de réfraction τ' se trouveront liés l'un à l'autre, conformément à la loi de Descartes, par la formule (48) du paragraphe II, ou, ce qui revient au même, par la suivante :

$$(10) \quad \frac{\sin \tau}{\sin \tau'} = \theta,$$

θ désignant l'indice de réfraction, dont la valeur sera

$$(11) \quad \theta = \frac{k'}{k}.$$

Dans les formules qui précèdent, les trois constantes réelles

$$\theta, \quad \Gamma, \quad \Gamma'$$

dépendent de la nature des deux systèmes de molécules proposés.

Pour que la réflexion fasse disparaître le rayon polarisé suivant le plan d'incidence, ou le rayon polarisé perpendiculairement à ce plan, il est nécessaire et il suffit que, dans ce rayon, la demi-amplitude des vibrations moléculaires se réduise à zéro après réflexion et, par suite, que le module de réflexion

$$J \quad \text{ou} \quad I$$

s'évanouisse avec le coefficient de réflexion

$$\bar{J} \quad \text{ou} \quad \bar{I}.$$

Pour que l'un de ces mêmes rayons ne se trouve point modifié par la réfraction, il est nécessaire et il suffit que l'amplitude des vibrations et le paramètre angulaire, ou du moins le sinus et le cosinus de ce paramètre, restent les mêmes avant et après la réfraction; par conséquent, il est nécessaire et il suffit que le module de réfraction

$$J' \quad \text{ou} \quad I'$$

se réduise à l'unité, et l'argument de réfraction

$$j' \quad \text{ou} \quad i'$$

à zéro ou à un multiple de circonférence 2π . Au reste cette double condition peut être remplacée par une seule, savoir que le coefficient de réfraction

$$\bar{J}' \quad \text{ou} \quad \bar{I}'$$

soit équivalent à l'unité.

Lorsqu'on suppose l'indice de réfraction réduit à l'unité, c'est-à-dire lorsqu'on a

$$(12) \quad \theta = 1,$$

et par suite

$$k' = k,$$

la formule (10) donne

$$(13) \quad \tau' = \tau;$$

et alors, le coefficient de réflexion

$$\bar{J} \quad \text{ou} \quad \bar{I}$$

se réduisant à zéro, en vertu de la formule (3) ou (7), on voit complètement disparaître le rayon réfléchi. Alors aussi le coefficient de réfraction

$$\bar{J}' \quad \text{ou} \quad I'$$

se réduit à l'unité, en vertu de la formule (4) ou (8), et par suite le rayon réfracté ne diffère point du rayon incident. La supposition que nous venons de faire comprend évidemment le cas où les deux systèmes proposés seraient de même nature. Dans ce cas, on aurait non seulement

$$k' = k,$$

mais encore

$$f' = f;$$

et, puisque les deux systèmes proposés pourraient être considérés comme n'en formant plus qu'un seul, il serait tout naturel que le rayon réfléchi disparût, et que le rayon incident ne fût pas altéré par la réfraction.

Si la condition (12) n'est pas remplie, la condition (13) ne le sera pas non plus, à moins que τ ne s'évanouisse, et par suite l'équation (3) fournira généralement pour le coefficient de réflexion \bar{J} une valeur différente de zéro. On ne doit pas même excepter le cas où l'angle τ s'évanouirait, attendu que, dans ce cas, on tirerait des formules (3) et (10)

$$(14) \quad \frac{\tau}{\tau'} = 0, \quad \bar{J} = \frac{\tau' - \tau}{\tau' + \tau} = \frac{1 - \theta}{1 + \theta}.$$

Done, lorsque l'indice de réfraction θ diffère de l'unité, un rayon incident, polarisé suivant le plan d'incidence, se trouve toujours réfléchi par la surface de séparation des deux milieux. S'agit-il au contraire d'un rayon incident renfermé dans le plan d'incidence ? Il ne pourra disparaître après la réflexion que pour des valeurs de

$$f, \quad f', \quad \tau$$

propres à faire évanouir le coefficient de réflexion \bar{J} , et par conséquent

à vérifier l'équation

$$(1 + \tilde{\epsilon}\tilde{\epsilon}') \cos(\tau + \tau') + (\tilde{\epsilon} + \tilde{\epsilon}') \sin(\tau + \tau') \sqrt{-1} = 0,$$

de laquelle on tire

$$(15) \quad (1 + \tilde{\epsilon}\tilde{\epsilon}') \cos(\tau + \tau') = 0, \quad (\tilde{\epsilon} + \tilde{\epsilon}') \sin(\tau + \tau') = 0.$$

Il y a plus : comme des deux rapports

$$\frac{\tilde{\epsilon} + \tilde{\epsilon}'}{1 + \tilde{\epsilon}\tilde{\epsilon}'}, \quad \frac{1 + \tilde{\epsilon}\tilde{\epsilon}'}{\tilde{\epsilon} + \tilde{\epsilon}'}$$

l'un ne peut devenir infini sans que l'autre s'évanouisse, il est clair que, pour chaque valeur de τ , l'un d'eux, au moins, conservera une valeur finie; et par suite l'expression imaginaire \bar{I} , qui, en vertu de l'équation (7), peut être présentée à volonté sous l'une ou l'autre des formes

$$\bar{I} = \frac{-\cos(\tau + \tau') + \frac{\tilde{\epsilon} + \tilde{\epsilon}'}{1 + \tilde{\epsilon}\tilde{\epsilon}'} \sin(\tau + \tau') \sqrt{-1}}{\cos(\tau - \tau') + \frac{\tilde{\epsilon} + \tilde{\epsilon}'}{1 + \tilde{\epsilon}\tilde{\epsilon}'} \sin(\tau - \tau') \sqrt{-1}} \bar{J},$$

$$\bar{I} = \frac{-\frac{1 + \tilde{\epsilon}\tilde{\epsilon}'}{\tilde{\epsilon} + \tilde{\epsilon}'} \cos(\tau + \tau') + \sin(\tau + \tau') \sqrt{-1}}{\frac{1 + \tilde{\epsilon}\tilde{\epsilon}'}{\tilde{\epsilon} + \tilde{\epsilon}'} \cos(\tau - \tau') + \sin(\tau - \tau') \sqrt{-1}} \bar{J},$$

ne pourra s'évanouir, sans que τ , τ' vérifient l'une des deux conditions

$$(16) \quad \cos(\tau + \tau') = 0, \quad \sin(\tau + \tau') = 0.$$

D'ailleurs, θ étant différent de l'unité, \bar{I} ne se réduirait point à zéro si l'on supposait

$$\sin(\tau + \tau') = 0.$$

Car de cette supposition, jointe à la formule (10), on conclurait

$$\sin \tau' = \pm \sin \tau, \quad (1 \pm \theta) \sin \tau = 0, \quad \sin \tau = 0, \quad \tau = \tau' = 0,$$

et par suite

$$\tilde{\epsilon} = \tilde{\epsilon}' = 0, \quad \bar{I} = -\bar{J} = \frac{\theta - 1}{\theta + 1}.$$

Donc, si la condition (12) n'est pas remplie, les angles τ, τ' vérifieront, non la seconde, mais la première des formules (16), de laquelle on tirera

$$(17) \quad \tau + \tau' = \frac{\pi}{2},$$

tandis que la seconde des équations (15) donnera

$$\mathfrak{E} + \mathfrak{E}' = 0,$$

ou, ce qui revient au même, eu égard aux formules (9) et (10),

$$(18) \quad \theta^2 = \frac{1 + f'}{1 + f},$$

et, en vertu de la formule (11),

$$(19) \quad \frac{k^2}{1 + f} = \frac{k'^2}{1 + f'}.$$

La condition (17) peut toujours être remplie pour une certaine valeur de τ , que l'on déduira sans peine des formules (17) et (10), en vertu desquelles on aura non seulement

$$\sin \tau' = \cos \tau,$$

mais encore

$$(20) \quad \tan \tau = \theta.$$

On peut remarquer d'ailleurs qu'au moment où l'angle d'incidence τ vérifiera la formule (20), l'angle

$$\pi - \tau - \tau',$$

compris entre les rayons incident et réfracté, deviendra précisément égal à $\frac{\pi}{2}$. Donc la formule (17) sera vérifiée au moment où le rayon réfracté deviendra perpendiculaire au rayon incident.

Quant à la condition (19), elle peut être ou n'être pas remplie suivant la nature des deux systèmes. Si elle se trouve effectivement vérifiée, alors, sous l'incidence τ déterminée par la formule (20), un rayon, renfermé dans le plan d'incidence et polarisé perpendiculai-

rement à ce plan, disparaîtra toujours après la réflexion, et par suite un rayon incident quelconque sera transformé par la réflexion en un rayon complètement polarisé suivant le plan d'incidence. Pour cette raison, l'on nomme, dans le cas dont il s'agit, *angle de polarisation complète*, ou simplement *angle de polarisation*, l'angle τ déterminé par la formule (20). Si l'on désigne par φ ce même angle, on aura, en vertu de la formule (20),

$$(21) \quad \varphi = \text{arc tang } \theta.$$

Lorsque la condition (19) se vérifie, alors

$$\epsilon, \quad \epsilon'$$

étant nuls, les équations (7) et (8) se réduisent aux suivantes :

$$(22) \quad \bar{I} = - \frac{\cos(\tau + \tau')}{\cos(\tau - \tau')} \bar{J},$$

$$(23) \quad \bar{I}' = \frac{1}{\cos(\tau - \tau')} \bar{J}',$$

Alors aussi les modules et les arguments de réflexion ou de réfraction sont donnés immédiatement par les formules (1) et (2) jointes aux formules (3), (4), (22) et (23). Seulement il convient ici de distinguer deux cas différents, savoir : le cas où, l'indice de réfraction θ étant supérieur à l'unité, on a, par suite, en vertu de la formule (10),

$$\tau > \tau',$$

et le cas où, l'indice de réfraction θ étant inférieur à l'unité, on a, par suite, en vertu de la formule (10),

$$\tau < \tau'.$$

Or, supposons d'abord

$$(24) \quad \theta > 1, \quad \tau > \tau'.$$

Dans ce cas, en vertu de la formule (1), jointe aux équations (3) et (22), le module et l'argument de réflexion pourront être réduits,

pour le rayon polarisé suivant le plan d'incidence, aux deux quantités

$$(25) \quad J = \frac{\sin(\tau - \tau')}{\sin(\tau + \tau')}, \quad j = \pi,$$

et, pour le rayon renfermé dans le plan d'incidence: 1° lorsque τ sera compris entre les limites 0, φ , aux deux quantités

$$(26) \quad I = \frac{\text{tang}(\tau - \tau')}{\text{tang}(\tau + \tau')}, \quad i = 0;$$

2° lorsque τ surpassera l'angle φ , aux deux quantités

$$(27) \quad I = \frac{\text{tang}(\tau - \tau')}{\text{tang}(\pi - \tau - \tau')}, \quad i = \pi.$$

Considérons maintenant le cas où l'on aurait

$$(28) \quad \theta < 1, \quad \tau < \tau'.$$

Dans ce cas, le module et l'argument de réflexion pourront être réduits, pour le rayon polarisé suivant le plan d'incidence, aux deux quantités

$$(29) \quad J = \frac{\sin(\tau' - \tau)}{\sin(\tau' + \tau)}, \quad j = 0$$

et, pour le rayon renfermé dans le plan d'incidence: 1° lorsque τ sera compris entre les limites 0, φ , aux deux quantités

$$(30) \quad I = \frac{\text{tang}(\tau' - \tau)}{\text{tang}(\tau' + \tau)}, \quad i = \pi;$$

2° lorsque τ surpassera l'angle φ , aux deux quantités

$$(31) \quad I = \frac{\text{tang}(\tau' - \tau)}{\text{tang}(\pi - \tau - \tau')}, \quad i = 0.$$

Dans l'un et l'autre cas, en vertu de la formule (2), jointe aux équations (4) et (23), le module et l'argument de réfraction pourront être réduits, pour le rayon polarisé suivant le plan d'incidence, aux deux quantités

$$(32) \quad J' = \frac{2 \sin \tau' \cos \tau}{\sin(\tau + \tau')}, \quad j' = 0$$

et, pour le rayon renfermé dans le plan d'incidence, aux deux quantités

$$(33) \quad I' = \frac{2 \sin \tau' \cos \tau}{\sin(\tau + \tau') \cos(\tau - \tau')}, \quad i' = 0.$$

On peut observer que, dans les formules précédentes, l'argument de réfraction se réduit toujours à zéro. Donc, si, dans un rayon incident polarisé suivant le plan d'incidence ou perpendiculairement à ce plan, on considère un nœud quelconque de première ou de seconde espèce, à l'instant où ce nœud, en vertu de son mouvement de propagation, atteindra la surface réfringente, il passera immédiatement, sans changer d'espèce, dans le rayon réfracté. Il passera aussi, sans changer d'espèce, dans le rayon réfléchi si, l'indice de réfraction étant supérieur à l'unité, le rayon incident est polarisé suivant le plan d'incidence et tombe sur la surface réfléchissante, sous une incidence inférieure à l'angle de polarisation complète, ou si, ces deux conditions n'étant pas simultanément remplies, l'indice de réfraction devient supérieur à l'unité. Dans les autres hypothèses, l'argument de réflexion se réduisant à la demi-circonférence ou au nombre π , on peut affirmer qu'à l'instant où un nœud du rayon incident atteindra la surface réfléchissante, il changera d'espèce en passant dans le rayon réfléchi. C'est au reste ce que l'on peut encore exprimer en disant qu'alors un nœud d'espèce donnée se trouvera déplacé par la réflexion, et transporté en avant de la position qu'il occupait, à une distance égale à la moitié de la longueur d'une ondulation.

Nous ajouterons que, pour passer des formules (25), (26), (27), qui supposent $\theta > 1$, aux formules (29), (30), (31), qui supposent $\theta < 1$, il suffit évidemment d'écrire, dans les valeurs des modules de réflexion I et J,

$$\tau' - \tau \quad \text{au lieu de} \quad \tau - \tau',$$

et de faire croître ou diminuer les arguments de réflexion i et j d'un angle égal à la demi-circonférence π .

Les modules et les arguments de réflexion ou de réfraction étant déterminés comme ci-dessus, les azimuts

et les anomalies

$$\varpi, \varpi'$$

$$\delta, \delta'$$

de réflexion ou de réfraction, se déduiront immédiatement (voir la page 291) des formules

$$(34) \quad \text{tang } \varpi = \frac{J}{I}, \quad \text{tang } \varpi' = \frac{J'}{I'}$$

$$(35) \quad \delta = j - i, \quad \delta' = j' - i'$$

ou, ce qui revient au même, des formules

$$(36) \quad \text{tang } \varpi e^{\delta\sqrt{-1}} = \frac{\bar{J}}{\bar{I}}, \quad \text{tang } \varpi' e^{\delta'\sqrt{-1}} = \frac{\bar{J}'}{\bar{I}'}$$

De ces dernières, jointes aux formules (22), (23), on tirera

$$(37) \quad \text{tang } \varpi e^{\delta\sqrt{-1}} = -\frac{\cos(\tau - \tau')}{\cos(\tau + \tau')}$$

$$(38) \quad \text{tang } \varpi' e^{\delta'\sqrt{-1}} = \cos(\tau - \tau')$$

Or on vérifiera la formule (37): 1^o lorsque l'angle d'incidence τ sera compris entre les limites 0, φ , en supposant

$$(39) \quad \text{tang } \varpi = \frac{\cos(\tau - \tau')}{\cos(\tau + \tau')}, \quad \delta = \pm \pi;$$

2^o lorsque l'angle d'incidence τ surpassera l'angle de polarisation φ , en supposant

$$(40) \quad \text{tang } \varpi = \frac{\cos(\tau - \tau')}{\cos(\pi - \tau - \tau')}, \quad \delta = 0.$$

Quant à la formule (38), on la vérifiera, dans tous les cas, en prenant

$$(41) \quad \text{tang } \varpi' = \cos(\tau - \tau'), \quad \delta' = 0.$$

Ainsi, l'anomalie de réfraction δ' pourra toujours être censée réduite à zéro, et l'anomalie de réflexion δ pourra être censée réduite à zéro ou à π , suivant que l'angle d'incidence sera supérieur ou inférieur à l'angle de

polarisation. Il en résulte qu'un rayon plan, mais polarisé suivant un plan quelconque, sera encore doué de la polarisation rectiligne, lorsqu'il aura été réfléchi ou réfracté par la surface de séparation des deux milieux que l'on considère. Ajoutons qu'en vertu des formules (41) et (39) ou (40), les azimuts de réfraction et de réflexion, ϖ' et ϖ , offriront des tangentes respectivement égales, l'une au cosinus de la différence entre les angles d'incidence et de réfraction, l'autre à la valeur numérique du rapport de ce cosinus au cosinus de la somme des mêmes angles. La détermination de ces azimuts fera connaître immédiatement les variations que la réfraction et la réflexion occasionnent dans l'azimut du rayon incident, ou, si celui-ci est doué de la polarisation rectiligne, ce qu'on nomme le *mouvement du plan de polarisation*.

Une remarque importante à faire, c'est que, dans le cas où l'indice de réfraction deviendra inférieur à l'unité, l'équation (10), ou

$$(42) \quad \sin \tau' = \frac{\sin \tau}{\theta},$$

ne pourra fournir une valeur réelle de τ' si l'angle d'incidence τ n'a pas une valeur inférieure à celle que détermine la formule

$$(43) \quad \sin \tau = \theta.$$

Nommons ψ cette dernière valeur, et prenons en conséquence

$$(44) \quad \psi = \text{arc sin } \theta.$$

Pour que les formules ci-dessus établies soient applicables, il faudra que l'on ait

$$(45) \quad \tau < \psi.$$

Suivant que la condition (45) sera ou ne sera pas remplie, le mouvement incident pourra ou non donner naissance à un mouvement réfracté qui se propagera dans le second milieu sans s'affaiblir. Le rayon simple, correspondant à ce mouvement réfracté, sera donc un rayon réfracté qui pourra ou non se propager dans le second milieu sans s'affaiblir, suivant que l'angle d'incidence sera inférieur ou supérieur

à la limite ψ . Ce rayon réfracté, qui ne subsistera que pour certaines incidences, du moins à une grande distance de la surface réfléchissante, est ce que nous nommons le *rayon émergent*. L'angle ψ , ou la limite que ne peut dépasser l'angle d'incidence sans que le rayon émergent vienne à s'éteindre, sera l'*angle d'émersion*. Cet angle surpasse nécessairement l'angle de polarisation auquel répond toujours une valeur réelle de τ' , donnée par la formule (17), savoir :

$$\tau' = \frac{\pi}{2} - \varphi.$$

C'est d'ailleurs ce que l'on démontrera sans peine à l'aide des formules (21) et (44), desquelles on tire

$$\text{tang } \varphi = \theta, \quad \text{tang } \psi = \frac{\theta}{\sqrt{1-\theta^2}} > \text{tang } \varphi,$$

et par suite

$$\psi > \varphi.$$

Les formules que nous avons établies dans ce paragraphe, en supposant la condition (19) vérifiée, ne diffèrent pas au fond de celles que Fresnel a données pour représenter les lois de la réflexion et de la réfraction des rayons lumineux à la première et à la seconde surface des corps transparents. La formule (20) ou (21) fournit immédiatement la loi découverte par M. Brewster, et suivant laquelle l'*angle de polarisation complète des rayons lumineux, réfléchis par la surface de la séparation de deux milieux transparents et isophanes, a généralement pour tangente l'indice de réfraction*. La détermination des quantités

$$J, I, \quad J', I',$$

c'est-à-dire des modules de réflexion et de réfraction, conduit, comme on le sait, et comme nous l'expliquerons dans un autre Mémoire, à la détermination de l'intensité de la lumière dans les rayons réfléchis et réfractés. Enfin, dans la réflexion et la réfraction des rayons lumineux doués de la polarisation rectiligne, le mouvement du plan de polarisation, déterminé à l'aide des formules (39) ou (40), et (41), s'accorde d'une manière très remarquable avec les nombreuses observations

relatives à ce plan, et publiées par divers physiciens, surtout par Fresnel et par M. Brewster.

Dans les diverses applications que l'on peut faire des formules ci-dessus établies, il importe de ne jamais perdre de vue la signification des quantités qu'elles renferment. On devra se rappeler en particulier que le module de réflexion

représente le rapport

$$\frac{I}{h} \quad \text{ou} \quad \frac{J}{c}$$

entre les amplitudes des vibrations moléculaires, mesurées dans les rayons réfléchi et incident, qui se trouvent polarisés ou suivant le plan d'incidence, ou perpendiculairement à ce plan. On devra se rappeler encore que l'argument de réflexion

représente la différence

$$\mu_i - \mu \quad \text{ou} \quad \nu_i - \nu$$

entre les paramètres angulaires, mesurés dans ces mêmes rayons. Cela posé, on conclura immédiatement des formules (34), (35) du second paragraphe, qu'en chaque point de la surface réfléchissante les déplacements moléculaires

$$\varkappa \quad \text{et} \quad \varkappa_i \quad \text{ou} \quad \zeta \quad \text{et} \quad \zeta_i$$

sont, dans les rayons incident et réfléchi, affectés du même signe quand on a

$$(46) \quad i = 0 \quad \text{ou} \quad j = 0,$$

et affectés de signes contraires quand on a

$$(47) \quad i = \pi \quad \text{ou} \quad j = \pi.$$

D'ailleurs les déplacements

$$\zeta, \quad \zeta_i,$$

mesurés perpendiculairement au plan d'incidence, seront affectés du

même signe ou de signes contraires, suivant qu'ils se compteront dans le même sens ou en sens contraires, à partir de ce plan. Quant aux déplacements

$$s, s_j,$$

mesurés dans le plan d'incidence, et liés aux déplacements

$$\xi, \xi_j,$$

(voir la page 285) par les deux formules

$$\xi = s \sin \tau, \quad \xi_j = s_j \sin \tau,$$

ils seront, comme ξ et ξ_j , affectés du même signe ou de signes contraires, suivant qu'ils feront passer les molécules primitivement situées en un point de la surface réfléchissante, d'un même côté de cette surface ou de deux côtés opposés. Il y a plus : comme, en adoptant les notations du second paragraphe, on trouvera

$$\eta = s \cos \tau, \quad \eta_j = -s_j \cos \tau,$$

il est clair que les déplacements

$$s, s_j$$

seront encore affectés du même signe, ou de signes contraires, suivant que les déplacements

$$\eta, \eta_j,$$

mesurés dans le plan d'incidence à partir d'une droite normale à la surface réfléchissante, se compteront en sens opposés ou dans le même sens. En conséquence, il deviendra facile, dans tous les cas, d'interpréter celles des formules (25), (26), (27), (29), (30), (31) qui renferment les arguments de réflexion

$$i \quad \text{ou} \quad j.$$

Ainsi, en particulier, on conclura des formules (25) et (29) que, dans les rayons incident et réfléchi, les déplacements moléculaires, mesurés sur la surface réfléchissante perpendiculairement au plan d'incidence,

se compteront de deux côtés opposés à partir de ce plan, si l'indice de réfraction θ surpasse l'unité, et du même côté si l'on a $\theta < 1$. Pareillement on conclura des formules (26) et (27), ou (30) et (31), que, dans les rayons incident et réfléchi, les déplacements moléculaires mesurés perpendiculairement à la surface réfléchissante, pour une molécule située sur la surface, se compteront de deux côtés opposés à partir de cette même surface, si l'on suppose

$$\theta > 1, \quad \tau > \varphi \quad \text{ou} \quad \theta < 1, \quad \tau < \varphi,$$

et du même côté si l'on suppose

$$\theta > 1, \quad \tau < \varphi \quad \text{ou} \quad \theta < 1, \quad \tau > \varphi.$$

Au contraire les déplacements moléculaires mesurés dans le plan d'incidence et sur la surface réfléchissante, à partir d'une droite normale à cette surface, se compteront du même côté, pour les rayons incident et réfléchi, dans les deux premières suppositions, et de côtés opposés dans les deux dernières.

Observons maintenant qu'on devra réduire à zéro les déplacements mesurés sur la normale à la surface réfléchissante, si le rayon incident devient perpendiculaire à cette surface, et les déplacements mesurés sur la surface dans le plan d'incidence, si le rayon incident rase la surface dont il s'agit. De cette observation, jointes aux conclusions précédentes, il résulte immédiatement que les déplacements moléculaires, mesurés sur un axe quelconque, se compteront en sens opposés, dans les rayons incident et réfléchi, si, l'indice de réfraction étant supérieur à l'unité, le rayon incident devient perpendiculaire à la surface réfléchissante ou rase cette surface; tandis qu'ils devront se compter dans le même sens, si, le rayon incident étant perpendiculaire à la surface, l'indice de réfraction devient inférieur à l'unité.

Observons encore que, si le rayon incident est perpendiculaire à la surface réfléchissante, on pourra prendre pour plan d'incidence un plan quelconque mené arbitrairement par l'axe du rayon. Si d'ailleurs ce rayon est doué de la polarisation rectiligne, alors, en vertu des

principes que nous venons d'établir, les déplacements absolus d'une molécule, mesurés sur la surface réfléchissante, d'une part dans ce rayon, d'autre part dans le rayon réfléchi, se compteront en sens opposés ou dans le même sens, suivant que l'on aura

$$\theta > \tau \quad \text{ou} \quad \theta < \tau.$$

Si l'on suppose en particulier

$$\theta > \tau,$$

les déplacements absolus dont il s'agit se compteront en sens opposés, et cette circonstance pourra être indiquée, ou par la seule formule

$$i = 0,$$

si l'on prend pour plan d'incidence le plan même du rayon, ou par la seule formule

$$j = \pi,$$

si l'on prend pour plan d'incidence le plan de polarisation. La différence qui existe entre les arguments de réflexion i et j , déterminés par ces deux formules, peut sembler d'autant plus singulière au premier abord que, dans l'hypothèse admise, on reste complètement libre de prendre pour plan d'incidence un plan parallèle ou un plan perpendiculaire aux directions des vibrations des molécules. Toutefois, pour se rendre compte de cette différence, et de la réduction de i à zéro, il suffit de considérer le cas où le rayon incident, polarisé dans le plan d'incidence, serait, non plus rigoureusement, mais sensiblement perpendiculaire à la surface réfléchissante. En effet, dans ce cas, les paramètres angulaires

$$\mu, \mu_1,$$

liés à i par la formule

$$i = \mu_1 - \mu,$$

se rapporteront aux déplacements

$$\xi, \xi_1,$$

mesurés parallèlement à la surface, et, comme, en vertu des deux for-

mules

$$\begin{aligned}\xi &= \varkappa \sin \tau, & \xi_j &= \varkappa_j \sin \tau, \\ \eta &= \varkappa \cos \tau, & \eta_j &= -\varkappa_j \cos \tau.\end{aligned}$$

on aura

$$\frac{\xi_j}{\xi} = -\frac{\eta_j}{\eta},$$

il est clair que les déplacements

$$\xi, \xi_j$$

seront affectés du même signe si les déplacements

$$\eta, \eta_j$$

sont affectés de signes contraires. Or cette dernière condition sera certainement remplie si l'on a

$$\theta > 1;$$

et alors, en supposant le rayon incident sensiblement perpendiculaire à la surface réfléchissante, on trouvera, pour chaque point de cette surface,

$$\frac{\eta_j}{\eta} < 0, \quad \frac{\xi_j}{\xi} < 0. \quad j = \pi.$$

Donc alors aussi l'on aura, en chaque point de la surface réfléchissante,

$$\frac{\partial \eta}{\partial \tau} > 0 \quad \text{et par suite} \quad i = 0.$$

Les arguments de réflexion j et i étant connus pour les rayons polarisés suivant le plan d'incidence et perpendiculairement à ce plan, on pourra en déduire immédiatement, en vertu de la première des formules (35), l'anomalie de réflexion, telle que la donne la seconde des équations (39) ou (40). Cette anomalie pouvant d'ailleurs être augmentée ou diminuée d'un multiple de la circonférence 2π , on peut, lorsqu'elle est représentée par π , la représenter aussi par

$$\pi - 2\pi = -\pi;$$

et il en résulte que, dans la seconde des formules (39), on peut indifféremment réduire le double signe soit au signe +, soit au signe -.

Si du rayon réfléchi l'on passe au rayon réfracté, alors aux formules (46) ou (47) on devra substituer la seconde des formules (32) ou (33), savoir :

$$(48) \quad i' = 0 \quad \text{ou} \quad j' = 0.$$

Or il résulte de ces dernières qu'en chaque point de la surface réfringente les déplacements d'une molécule, mesurés dans le plan d'incidence ou perpendiculairement à ce plan, se compteront dans le même sens, soit avant, soit après la réfraction. Par suite, l'anomalie de réfraction sera nulle, comme on en a déjà fait la remarque, et comme l'indique la seconde des formules (41).

Il nous reste à déduire des formules obtenues les valeurs des arguments et des azimuts de réflexion ou de réfraction, pour certaines incidences qui méritent une attention spéciale.

Lorsque le rayon incident sera perpendiculaire à la surface réfléchissante, on pourra en dire autant du rayon réfléchi ou réfracté, et l'on aura

$$(49) \quad \tau = 0, \quad \tau' = 0, \quad \frac{\tau}{\tau'} = \frac{\sin \tau}{\sin \tau'} = \theta.$$

Donc alors, en vertu des formules (25), (26) ou (28), (29), on trouvera : 1° en supposant l'indice de réfraction θ supérieur à l'unité,

$$(50) \quad I = J = \frac{\theta - 1}{\theta + 1} = \tan\left(\varphi - \frac{\pi}{4}\right);$$

2° en supposant l'indice de réfraction θ inférieur à l'unité,

$$(51) \quad I = J = \frac{1 - \theta}{1 + \theta} = \tan\left(\frac{\pi}{4} - \varphi\right);$$

et l'on aura, dans l'une ou l'autre supposition, non seulement, en vertu des formules (32), (33),

$$(52) \quad I' = J' = \frac{2}{1 + \theta} = 1 - \tan\left(\varphi - \frac{\pi}{4}\right),$$

mais encore, en vertu des formules (39) ou (40),

$$(53) \quad \text{tang } \varpi = 1, \quad \varpi = \frac{\pi}{4},$$

$$(54) \quad \text{tang } \varpi' = 1, \quad \varpi' = \frac{\pi}{4};$$

en sorte que l'azimut de réflexion ou de réfraction se trouvera réduit à la moitié d'un angle droit. Les formules (50), (51), (52) coïncident avec celles que M. Young a données pour le cas de l'incidence perpendiculaire.

Lorsque l'angle d'incidence sera précisément l'angle de polarisation, l'on aura

$$(55) \quad \tau = \varphi, \quad \tau' = \frac{\pi}{2} - \varphi, \quad \sin \tau' = \cos \tau, \quad \cos \tau' = \sin \tau.$$

Donc alors on trouvera : 1° en supposant l'indice de réfraction θ supérieur à l'unité,

$$(56) \quad \mathbf{I} = 0, \quad \mathbf{J} = \frac{\theta^2 - 1}{\theta^2 + 1} = \sin \left(2\varphi - \frac{\pi}{2} \right) = -\cos 2\varphi;$$

2° en supposant l'indice de réfraction inférieur à l'unité,

$$(57) \quad \mathbf{I} = 0, \quad \mathbf{J} = \frac{1 - \theta^2}{1 + \theta^2} = \cos 2\varphi,$$

et l'on aura, dans l'une ou l'autre supposition, non seulement

$$(58) \quad \mathbf{I}' = \frac{1}{\theta} = \cot \varphi, \quad \mathbf{J}' = \frac{2}{1 + \theta^2} = 2 \cos^2 \varphi,$$

mais encore

$$(59) \quad \text{tang } \varpi = \frac{1}{\theta}, \quad \varpi = \frac{\pi}{2},$$

$$(60) \quad \text{tang } \varpi' = \frac{2\theta}{1 + \theta^2} = \sin 2\varphi.$$

Lorsque, l'indice de réfraction étant inférieur à l'unité, l'angle d'incidence τ sera précisément l'angle d'émersion, l'on aura

$$(61) \quad \tau = \psi, \quad \tau' = \frac{\pi}{2}, \quad \sin \tau' = 1, \quad \cos \tau' = 0.$$

Donc alors on tirera des formules (29) et (31)

$$(62) \quad I = J = 1,$$

et des formules (32), (33), (34)

$$(63) \quad I' = \frac{2}{\theta} = \frac{2}{\sin \psi}, \quad J' = 2,$$

$$(64) \quad \text{tang } \varpi = 1, \quad \varpi = \frac{\pi}{4},$$

$$(65) \quad \text{tang } \varpi' = \theta' = \sin \psi.$$

Enfin, lorsque, l'indice de réfraction θ étant supérieur à l'unité, le rayon incident rasera la surface réfléchissante, on aura

$$\tau = \frac{\pi}{2}, \quad \sin \tau' = \frac{1}{\theta}.$$

Donc alors les formules (25), (27) entraîneront de nouveau les équations (62) et (64); mais on tirera des formules (32), (33) et (41)

$$(66) \quad I' = J' = 0,$$

$$(67) \quad \text{tang } \varpi' = \sin \tau' = \frac{1}{\theta} = \cot \varphi.$$



SUR LES

RELATIONS QUI EXISTENT ENTRE L'AZIMUT

ET

L'ANOMALIE D'UN RAYON SIMPLE

DOUÉ DE LA POLARISATION ELLIPTIQUE.

Considérons, dans un système isotrope de molécules, un mouvement simple, ou par ondes planes, qui se propage sans s'affaiblir. Prenons pour plan des x, y un plan invariable parallèle aux plans des ondes. Une molécule quelconque m fera toujours partie d'un rayon simple perpendiculaire au plan invariable. Cela posé, soient, au bout du temps t :

ξ, η les déplacements de la molécule mesurés parallèlement aux axes rectangulaires des x, y ;

z la distance mesurée sur le rayon simple entre le plan invariable et la molécule m , cette distance étant regardée comme positive quand elle se compte dans le sens de la vitesse de propagation des ondes planes.

Si l'on nomme T la durée des vibrations moléculaires, et \mathbf{I} la longueur d'une ondulation, le mouvement de la molécule sera représenté par des équations de la forme

$$(1) \quad \xi = a \cos(kz - st + \lambda), \quad \eta = b \cos(kz - st + \mu),$$

dans lesquelles on aura

$$k = \frac{2\pi}{\mathbf{I}}, \quad s = \frac{2\pi}{T};$$

tandis que les constantes positives a, b désigneront les demi-amplitudes des vibrations d'une molécule, mesurées parallèlement à l'axe des x , ou à l'axe des y , et λ, μ les paramètres angulaires relatifs aux mêmes axes. Comme d'ailleurs les équations (1) donneront

$$\begin{aligned} \frac{\xi}{a} &= \cos(kx - st) \cos \lambda - \sin(kx - st) \sin \lambda, \\ \frac{\eta}{b} &= \cos(kx - st) \cos \mu - \sin(kx - st) \sin \mu, \end{aligned}$$

on en tirera, moyennant l'élimination de l'une des lignes trigonométriques $\sin(kx - st), \cos(kx - st)$,

$$\begin{aligned} \frac{\xi}{a} \cos \mu - \frac{\eta}{b} \cos \lambda &= \sin(kx - st) \sin(\mu - \lambda), \\ \frac{\xi}{a} \sin \mu - \frac{\eta}{b} \sin \lambda &= \cos(kx - st) \sin(\mu - \lambda); \end{aligned}$$

puis, en combinant ces dernières formules par voie d'addition, après avoir élevé chaque membre au carré, et posant, pour abrégér,

$$\delta = \mu - \lambda,$$

on trouvera

$$(2) \quad \left(\frac{\xi}{a}\right)^2 - 2\frac{\xi}{a}\frac{\eta}{b}\cos\delta + \left(\frac{\eta}{b}\right)^2 = \sin^2\delta.$$

L'équation (2) représente généralement une ellipse et, comme cette ellipse se transformera : 1° en ligne droite, si l'on a

$$(3) \quad \sin \delta = 0,$$

2° en circonférence de cercle, si l'on a

$$(4) \quad \cos \delta = 0, \quad b = a,$$

il est clair que la polarisation, généralement elliptique, deviendra rectiligne dans le premier cas et circulaire dans le second.

Le rayon représenté par le système des équations (18) peut être censé résulter de la superposition de deux rayons plans, représentés séparément par chacune d'elles. L'anomalie du rayon résultant et son

322 SUR LES RELATIONS QUI EXISTENT ENTRE L'AZIMUT *azimut*, relatifs au plan des x, z , sont, d'une part, la différence

$$(5) \quad \delta = \mu - \lambda$$

entre les paramètres angulaires μ, λ des rayons composants, renfermés dans les plans des y, z et des x, z ; d'autre part, l'angle

$$(6) \quad \varpi = \text{arc tang} \frac{b}{a},$$

qui a pour tangente le rapport entre les amplitudes des vibrations $2b, 2a$, correspondant à ces mêmes rayons. Comme, dans les équations (1), chacun des paramètres angulaires λ, μ peut être sans inconvénient augmenté ou diminué d'un multiple de la circonférence 2π , on doit en dire autant de l'anomalie δ , qui, en vertu des formules (3), (4), pourra être réduite à zéro ou à π dans un rayon plan, et à $\pm \frac{\pi}{2}$ dans un rayon doué de la polarisation circulaire. Quant à l'azimut ϖ , il sera toujours compris entre les limites $0, \frac{\pi}{2}$, et, en vertu des formules (4), (6), il se réduira, pour un rayon polarisé circulairement, à $\frac{\pi}{4}$, c'est-à-dire, en d'autres termes, à la moitié d'un angle droit.

On tire de l'équation (6)

$$\frac{b}{a} = \text{tang} \varpi = \frac{\sin \varpi}{\cos \varpi}, \quad \frac{\cos \varpi}{a} = \frac{\sin \varpi}{b} = \frac{1}{\sqrt{a^2 + b^2}},$$

et par suite

$$(7) \quad a = h \cos \varpi, \quad b = h \sin \varpi,$$

la valeur de h étant

$$(8) \quad h = \sqrt{a^2 + b^2}.$$

Le double de la longueur h , déterminée par l'équation (8), est, pour une valeur nulle de l'anomalie, l'amplitude du rayon représenté par les équations (1), et, dans tous les cas, $2h$ exprime ce que nous appelons l'*amplitude quadratique* de ce même rayon.

Si l'on nomme r le rayon vecteur mené du centre de l'ellipse décrite

par une molécule au point avec lequel cette molécule coïncide au bout du temps t , et p l'angle polaire formé par le rayon vecteur avec l'axe des x , on aura

$$(9) \quad \xi = r \cos p, \quad \eta = r \sin p,$$

$$(10) \quad r^2 = \xi^2 + \eta^2, \quad \text{tang } p = \frac{\eta}{\xi}.$$

Si d'ailleurs le demi-axe des y positives est tellement choisi que le mouvement de la molécule m , autour du centre de l'ellipse qu'elle décrit, soit un mouvement de rotation direct, la vitesse angulaire de cette molécule sera

$$(11) \quad \frac{dp}{dt} = \frac{\xi \frac{d\eta}{dt} - \eta \frac{d\xi}{dt}}{\xi^2 + \eta^2} = \frac{ab \sin \delta}{r^2} s,$$

et $\sin \delta$ devra être une quantité positive. Alors aussi l'aire décrite par le rayon vecteur r pendant le temps t , ayant pour différentielle

$$\frac{1}{2} r^2 dp = \frac{1}{2} ab \sin \delta dt,$$

sera proportionnelle au temps, et représentée par le produit

$$\frac{1}{2} ab s t \sin \delta = \pi ab \frac{t}{T} \sin \delta.$$

Donc l'aire décrite pendant la durée T d'une vibration moléculaire, ou la surface entière s de l'ellipse, aura pour valeur

$$(12) \quad s = \pi ab \sin \delta,$$

et chacune des quatre parties, dans lesquelles cette aire est divisée par les deux axes de l'ellipse, sera décrite pendant un temps égal au quart de la durée d'une vibration.

Observons maintenant que si l'on nomme

$$\begin{array}{ccc} \xi', & \eta', & r' \\ \text{ce que deviennent} & & \\ \xi, & \eta, & r \end{array}$$

quand on fait croître le temps t de $\frac{1}{4} T$, ou st de $\frac{\pi}{2}$, on aura non seule-

ment

$$(13) \quad \begin{cases} \xi' = a \sin(kx - st + \lambda), & \eta' = b \sin(kx - st + \mu), \\ r'^2 = \xi'^2 + \eta'^2, \end{cases}$$

et par suite

$$(14) \quad \xi^2 + \xi'^2 = a^2, \quad \eta^2 + \eta'^2 = b^2,$$

$$(15) \quad r^2 + r'^2 = a^2 + b^2 = h^2,$$

mais encore

$$(16) \quad \xi\eta' - \xi'\eta = ab \sin \delta.$$

Chacune des formules (14) se rapportant à l'un des rayons plans dont la superposition produit le rayon simple donné, on conclura généralement de ces formules que, *dans un rayon plan, les déplacements absolus d'une molécule, mesurés : 1° à un instant donné, 2° à un second instant séparé du premier par le quart de la durée d'une vibration moléculaire, fournissent des carrés dont la somme est le carré de la demi-amplitude.* On conclura au contraire de la formule (15) que, *dans tout rayon simple, la demi-amplitude quadratique a pour carré la somme des carrés des rayons vecteurs, qui joignent une molécule au centre de l'ellipse qu'elle décrit, à deux instants séparés l'un de l'autre par un intervalle égal au quart de la durée d'une vibration moléculaire.* Donc cette demi-amplitude quadratique a pour carré la somme des carrés des deux demi-axes de l'ellipse et ne dépend nullement de la position des axes rectangulaires des x et y . Enfin, en vertu de l'équation (16), comparée à la formule (12), *les rayons vecteurs qui joignent une molécule au centre de l'ellipse qu'elle décrit, à deux instants séparés l'un de l'autre par un intervalle du quart de la durée d'une vibration, sont les deux côtés d'un triangle dont la surface doublée est à la surface entière de l'ellipse dans le rapport de 1 à π .*

Il est bon d'observer encore qu'en ayant égard aux formules (7), on tirera de la formule (12)

$$(17) \quad S = \frac{\pi}{2} h^2 \sin 2\varpi \sin \delta.$$

Nous avons dit que, dans un rayon simple, l'amplitude quadratique h demeure indépendante de la position des axes coordonnés. Il n'en est pas de même de l'azimut ϖ et de l'anomalie δ , qui varient lorsqu'on fait tourner, dans le plan de l'ellipse décrite, les axes rectangulaires des x et y . Cela posé, si l'on nomme *plan principal* un plan qui renferme avec l'axe du rayon simple un des axes de l'ellipse décrite, et *azimut principal*, ou *anomalie principale*, un azimut ou une anomalie qui corresponde à un plan principal, on reconnaîtra aisément qu'une anomalie principale peut toujours être réduite, au signe près, à un angle droit. En effet, pour que l'équation (2) soit celle d'une ellipse rapportée à ses axes, il faut que l'on ait

$$\cos \delta = 0.$$

Done, en nommant Δ l'anomalie principale, on aura

$$\Delta = \pm \frac{\pi}{2},$$

si l'on suppose, comme on a droit de le faire, δ toujours renfermé entre les limites $-\pi$, $+\pi$. On aura en particulier

$$\Delta = \frac{\pi}{2},$$

si l'on admet, comme ci-dessus, que la quantité $\sin \delta$ sera positive, et alors, en nommant Π l'azimut principal, on tirera de la formule (17)

$$(18) \quad s = \frac{\pi}{2} h^2 \sin 2\Pi.$$

Or de la formule (18), jointe à la formule (17), on conclut

$$(19) \quad \sin 2\varpi \sin \delta = \sin 2\Pi.$$

En laissant le signe de $\sin \delta$ arbitraire, on aurait trouvé plus généralement, au lieu de l'équation (17), la suivante :

$$\pm s = \frac{\pi}{2} h^2 \sin 2\varpi \sin \delta,$$

326 SUR LES RELATIONS QUI EXISTENT ENTRE L'AZIMUT
 et, au lieu de l'équation (19), la suivante :

$$(20) \quad \sin 2\varpi \sin \delta = \sin 2\Pi \sin \Delta.$$

Cette dernière, dont le second membre se réduit à $\sin 2\Pi$, ou à $-\sin 2\Pi$, suivant que l'on a $\Delta = \frac{\pi}{2}$ ou $\Delta = -\frac{\pi}{2}$, entraîne évidemment le théorème que nous allons énoncer.

THÉORÈME I. — *Dans un rayon doué de la polarisation elliptique, le double de l'azimut relatif à un plan fixe, et le double d'un azimut principal, c'est-à-dire de l'azimut relatif à l'un des plans principaux, offrent des sinus dont le rapport est le sinus de l'anomalie relative au plan fixe, ou ce sinus pris en signe contraire, suivant que l'anomalie principale est réductible à $+\frac{\pi}{2}$ ou à $-\frac{\pi}{2}$.*

Au reste, l'azimut et l'anomalie relatifs à un plan fixe, dans un rayon simple doué de la polarisation elliptique, satisfont encore à d'autres théorèmes qu'on peut établir à l'aide des considérations suivantes :

On tire des équations (1) jointes aux formules (7)

$$(21) \quad \xi = h \cos \varpi \cos(k\tau - s\ell + \lambda), \quad \eta = h \sin \varpi \cos(k\tau - s\ell + \mu).$$

Si d'ailleurs on prend pour axes coordonnés des x, y les axes de l'ellipse décrite par une molécule située dans le plan invariable, et si l'on choisit le demi-axe des y positives de manière que le mouvement de la molécule autour du centre de l'ellipse soit un mouvement de rotation direct, l'anomalie $\delta = \mu - \nu$ sera réductible à l'anomalie principale $\Delta = \frac{\pi}{2}$, et, comme on aura par suite

$$\varpi = \Pi, \quad \mu = \lambda + \frac{\pi}{2},$$

les équations (21) donneront

$$(22) \quad \xi = h \cos \Pi \cos(s\ell - k\tau - \lambda), \quad \eta = h \sin \Pi \sin(s\ell - k\tau - \lambda).$$

Enfin, si l'on considère une molécule située, non plus dans le plan

invariable, mais à une distance ν de ce plan déterminée par la formule

$$k\nu + \lambda = 0,$$

les équations (22) deviendront simplement

$$(23) \quad \xi = h \cos \Pi \cos s t, \quad \eta = h \sin \Pi \sin s t.$$

Au reste, la nouvelle molécule dont il s'agit sera évidemment l'une de celles qui, à l'origine du mouvement, c'est-à-dire pour une valeur nulle de t , se trouvaient situées sur l'axe des x et du côté des x positives. On peut d'ailleurs disposer du plan des x, y de manière qu'il renferme cette molécule, et par conséquent de manière qu'elle corresponde à une valeur nulle de ν .

Supposons maintenant que, dans le plan invariable des x, y , on imprime un mouvement direct de rotation aux axes coordonnés, en faisant décrire à l'axe des x un certain angle, désigné par ι . En nommant ξ_i, η_i ce que deviendront, après la rotation effectuée, les variables ξ, η , l'on trouvera, au lieu des formules (9),

$$(24) \quad \xi_i = r \cos(p - \iota), \quad \eta_i = r \sin(p - \iota);$$

et, comme on aura d'ailleurs

$$\cos(p - \iota) = \cos p \cos \iota + \sin p \sin \iota, \quad \sin(p - \iota) = \sin p \cos \iota - \cos p \sin \iota,$$

les formules (24), jointes aux équations (9), donneront

$$(25) \quad \xi_i = \xi \cos \iota + \eta \sin \iota, \quad \eta_i = \eta \cos \iota - \xi \sin \iota,$$

ou, ce qui revient au même, eu égard aux formules (23),

$$(26) \quad \begin{cases} \xi_i = h(\cos \iota \cos \Pi \cos s t + \sin \iota \sin \Pi \sin s t), \\ \eta_i = h(\cos \iota \sin \Pi \sin s t - \sin \iota \cos \Pi \cos s t). \end{cases}$$

Or, comme les valeurs de ξ_i, η_i , données par les équations (26), représentent les déplacements d'une molécule mesurés parallèlement à deux axes rectangulaires tracés arbitrairement dans le plan invariable, ces valeurs doivent être de la même forme que les valeurs de ξ, η fournies par les équations (21). Donc les paramètres angulaires λ, μ ,

328 SUR LES RELATIONS QUI EXISTENT ENTRE L'AZIMUT

relatifs à ces nouveaux axes, et l'azimut ϖ relatif au nouvel axe des x , vérifieront les formules

$$\begin{aligned} \cos \varpi \cos (k\epsilon - st + \lambda) &= \cos t \cos \Pi \cos st + \sin t \sin \Pi \sin st, \\ \sin \varpi \cos (k\epsilon - st + \mu) &= \cos t \sin \Pi \sin st - \sin t \cos \Pi \cos st, \end{aligned}$$

que l'on pourra réduire à

$$(27) \quad \begin{cases} \cos \varpi \cos (st - \lambda) = \cos t \cos \Pi \cos st + \sin t \sin \Pi \sin st, \\ \sin \varpi \cos (st - \mu) = \cos t \sin \Pi \sin st - \sin t \cos \Pi \cos st, \end{cases}$$

en choisissant le plan des x, y de manière à faire évanouir la distance ϵ . Or, en posant successivement

$$t = 0, \quad t = \frac{\pi}{2s} = \frac{1}{4}T,$$

on tirera des formules (27)

$$(28) \quad \begin{cases} \cos \varpi \cos \lambda = \cos t \cos \Pi, & \cos \varpi \sin \lambda = \sin t \sin \Pi, \\ \sin \varpi \cos \mu = -\sin t \cos \Pi, & \sin \varpi \sin \mu = \cos t \sin \Pi; \end{cases}$$

et comme, en nommant δ l'anomalie relative aux nouveaux axes, on aura

$$\begin{aligned} \delta &= \mu - \nu, \\ \cos \delta &= \cos \lambda \cos \mu + \sin \lambda \sin \mu, & \sin \delta &= \sin \mu \cos \lambda - \sin \lambda \cos \mu, \end{aligned}$$

on trouvera définitivement

$$\cos \delta = \sin t \cos t \frac{\sin^2 \Pi - \cos^2 \Pi}{\sin \varpi \cos \varpi}, \quad \sin \delta = \frac{\sin \Pi \cos \Pi}{\sin \varpi \cos \varpi},$$

ou, ce qui revient au même,

$$(29) \quad \sin 2\varpi \cos \delta = -\sin 2t \cos 2\Pi, \quad \sin 2\varpi \sin \delta = \sin 2\Pi.$$

On tirera encore des formules (28)

$$\begin{aligned} \cos^2 \varpi &= \cos^2 t \cos^2 \Pi + \sin^2 t \sin^2 \Pi, \\ \sin^2 \varpi &= \sin^2 t \cos^2 \Pi + \cos^2 t \sin^2 \Pi, \end{aligned}$$

et par suite

$$\cos^2 \varpi - \sin^2 \varpi = (\cos^2 t - \sin^2 t) (\cos^2 \Pi - \sin^2 \Pi),$$

ou, ce qui revient au même,

$$(30) \quad \cos 2\varpi = \cos 2\iota \cos 2\Pi.$$

Enfin on tirera des formules (29)

$$(31) \quad \cot \delta = -\sin 2\iota \cot 2\Pi.$$

Les formules (27) et celles que nous en avons déduites supposent le demi-axe des y positives choisi de manière que le mouvement de la molécule m , autour du centre de l'ellipse décrite, soit un mouvement de rotation direct; en d'autres termes, elles supposent la valeur de l'anomalie principale Δ réductible à celle que donne la formule $\Delta = \frac{\pi}{2}$. Si l'on supposait au contraire

$$\Delta = -\frac{\pi}{2},$$

alors, en raisonnant toujours de la même manière, on se trouverait conduit à remplacer $\sin \iota$ par $-\sin \iota$ dans la seconde des formules (23); par conséquent à changer, dans les seconds membres des formules (27), le signe du produit $\sin \Pi \sin \iota$, et à remplacer $\sin \Pi$ par $-\sin \Pi$ dans les formules (28). Comme on a d'ailleurs, pour

$$\Delta = \frac{\pi}{2},$$

$$\sin \Delta = 1$$

et, pour $\Delta = -\frac{\pi}{2},$

$$\sin \Delta = -1,$$

il suit, de ce qu'on vient de dire, qu'en laissant arbitraire le signe de Δ et posant en conséquence

$$\Delta = \pm \frac{\pi}{2},$$

on devra, dans les formules (28), remplacer $\sin \Pi$ par le produit $\sin \Pi \sin \Delta$. On trouvera ainsi généralement

$$(32) \quad \begin{cases} \cos \varpi \cos \lambda = \cos \iota \cos \Pi, & \cos \varpi \sin \lambda = \sin \iota \sin \Pi \sin \Delta, \\ \sin \varpi \cos \mu = -\sin \iota \cos \Pi, & \sin \varpi \sin \mu = \cos \iota \sin \Pi \sin \Delta. \end{cases}$$

Or, de ces dernières équations, jointes à la formule $\sin \Delta = \pm 1$, on déduira encore la première des formules (29) et l'équation (30). Mais, au lieu de la seconde des équations (29), on obtiendra l'équation (20), et au lieu de la formule (31) la suivante

$$(33) \quad \cot \delta = - \sin 2\epsilon \cot 2\Pi \sin \Delta.$$

Nous avons déjà énoncé le théorème que renferme la seconde des équations (29) ou plutôt l'équation (20). Quant aux formules (30) et (33), elles renferment encore deux propositions remarquables, dont nous avons donné d'autres démonstrations dans le *Mémoire sur la réflexion et la réfraction de la lumière* (voir le *Recueil de Mémoires sur divers points de Physique mathématique*) et dont voici les énoncés :

THÉORÈME II. — *Dans un rayon doué de la polarisation elliptique, le double de l'azimut relatif à un plan fixe et le double d'un azimut principal offrent des cosinus dont le rapport est le cosinus du double de l'angle formé par le plan fixe avec le plan principal que l'on considère.*

THÉORÈME III. — *La cotangente de l'anomalie relative à un plan fixe est proportionnelle au sinus du double de l'angle formé par le plan fixe avec l'un des plans principaux, et se réduit, au signe près, au produit de ce sinus par la cotangente du double de l'azimut principal relatif au dernier de ces plans.*



CONSIDÉRATIONS NOUVELLES

SUR

LA THÉORIE DES SUITES

ET SUR

LES LOIS DE LEUR CONVERGENCE.

Parmi les théorèmes nouveaux, que contiennent mes Mémoires de 1831 et 1832 sur la Mécanique céleste, l'un des plus singuliers et, en même temps, l'un de ceux auxquels les géomètres paraissent attacher le plus de prix, est celui qui donne immédiatement les règles de la convergence des séries fournies par le développement des fonctions explicites et réduit simplement la loi de convergence à la loi de continuité, la définition des fonctions continues n'étant pas celle qui a été longtemps admise par les auteurs des Traités d'Algèbre, mais bien celle que j'ai adoptée dans mon *Analyse algébrique*, et suivant laquelle une fonction est continue entre des limites données de la variable, lorsque, entre ces limites, elle conserve constamment une valeur finie et déterminée, et qu'à un accroissement infiniment petit de la variable correspond un accroissement infiniment petit de la fonction elle-même. Comme le remarquait dernièrement un savant, que je m'honore d'avoir vu assister autrefois à mes leçons, M. l'abbé Moigno, le théorème que je viens de rappeler est si fécond en résultats utiles pour le progrès des sciences mathématiques, et il est d'ailleurs d'une application si facile, qu'il y aurait de grands avantages à le faire passer dans le calcul différentiel et à débarrasser sa démonstration des signes d'intégration qui ne paraissent pas devoir y entrer nécessairement. Ayant cherché les

moyens d'atteindre ce but, j'ai eu la satisfaction de reconnaître qu'on pouvait effectivement y parvenir, à l'aide des principes établis dans mon *Calcul différentiel* et dans le Résumé des leçons que j'ai données, à l'École Polytechnique, sur le Calcul infinitésimal. En effet, à l'aide de ces principes, on démontre aisément, comme on le verra dans le premier paragraphe de ce Mémoire, diverses propositions parmi lesquelles se trouve le théorème que je viens de citer, et l'on peut alors, non seulement reconnaître dans quels cas les fonctions sont développables en séries convergentes ordonnées suivant les puissances ascendantes des variables qu'elles renferment, mais encore assigner des limites aux erreurs que l'on commet en négligeant, dans ces mêmes séries, les termes dont le rang surpasse un nombre donné.

Le second paragraphe du Mémoire se rapporte plus spécialement au développement des fonctions implicites. Pour développer ces sortes de fonctions, on a souvent fait usage de la méthode des coefficients indéterminés. Mais cette méthode, qui suppose l'existence d'un développement et même sa forme déjà connues, ne peut servir à constater ni cette forme, ni cette existence, et détermine seulement les coefficients que les développements peuvent contenir, sans indiquer les valeurs entre lesquelles les variables doivent se renfermer pour que les fonctions restent développables. Il est clair, par ce motif, que beaucoup de démonstrations, admises autrefois sans contestation, doivent être regardées comme insuffisantes. Telle est, en particulier, la démonstration que M. Laplace a donnée de la formule de Lagrange¹ et que Lagrange a insérée dans la *Théorie des fonctions analytiques*. Des démonstrations plus rigoureuses de la même formule sont celles où l'on commence par faire voir que la multiplication de deux séries semblables à la série de Lagrange reproduit une série de même forme et celle que j'ai donnée dans le Mémoire sur la Mécanique céleste, publié en 1832⁽¹⁾. Mais, de ces deux démonstrations, la première est assez longue et la seconde exige l'emploi des intégrales définies. Or, comme

(1) *Œuvres de Cauchy*, 2^e série, t. XV.

la formule de Lagrange et d'autres formules analogues servent à la solution d'un grand nombre de problèmes, j'ai pensé qu'il serait utile d'en donner une démonstration très simple, et en quelque sorte élémentaire. Tel est l'objet que je me suis proposé dans le second paragraphe du présent Mémoire.

ANALYSE.

§ I. — Développement des fonctions en séries convergentes.

Règles sur la convergence de ces développements et limites des restes.

La théorie du développement des fonctions en séries ordonnées, suivant les puissances ascendantes des variables, est une conséquence immédiate de deux théorèmes, dont la démonstration se déduit, comme on va le voir, des principes établis dans mon *Calcul différentiel* et des propriétés connues des racines de l'unité.

THÉORÈME I. — Soit

$$x = re^{p\sqrt{-1}}$$

une variable imaginaire dont le module soit r et l'argument p . Soit encore

$$\varpi(x)$$

une fonction de la variable x qui reste finie et continue, ainsi que sa dérivée $\varpi'(x)$, pour des valeurs du module r comprises entre certaines limites,

$$r = r_0, \quad r = R.$$

Enfin, nommons n un nombre entier susceptible de croître indéfiniment, et prenons

$$\theta = e^{\frac{2\pi}{n}\sqrt{-1}},$$

θ représentera une racine primitive de l'équation

$$x^n = 1;$$

et si, en attribuant à r l'une quelconque des valeurs comprises entre les

Enfin, comme on aura précisément

$$\theta^n = 1, \quad \varpi(\theta^n r) = \varpi(r),$$

l'équation (3) se réduira simplement à l'équation (1). D'autre part, comme la somme de plusieurs expressions imaginaires offre un module inférieur à la somme de leurs modules, la moyenne $-\hat{\delta}$ offrira un module inférieur au plus grand des modules de

$$\delta_0, \delta_1, \dots, \delta_{n-1}.$$

Donc $\hat{\delta}$ s'évanouira en même temps que chacun d'eux, c'est-à-dire en même temps que $\frac{1}{n}$; ce qui démontre l'exactitude du théorème I.

THÉORÈME II. — Les mêmes choses étant posées que dans le théorème I, si l'on fait, pour abrégér,

$$(4) \quad \text{II}(r) = \frac{\varpi(r) + \varpi(\theta r) + \dots + \varpi(\theta^{n-1}r)}{n},$$

c'est-à-dire si l'on représente par $\text{II}(r)$ la moyenne arithmétique entre les diverses valeurs de

$$\varpi(\theta^m r)$$

correspondant aux valeurs

$$0, 1, 2, 3, \dots, n-1$$

du nombre m ; alors, pour de grandes valeurs de n , la fonction $\text{II}(r)$ restera sensiblement invariable entre les limites $r = r_0, r = R$.

Démonstration. — Supposons qu'à une valeur de r comprise entre les limites r_0, R , on attribue un accroissement ρ assez petit pour que $r + \rho$ soit encore compris entre ces limites. Les accroissements correspondants des divers termes de la suite

$$\varpi(r), \varpi(\theta r), \dots, \varpi(\theta^{n-1}r)$$

seront de la forme

$$(5) \quad \left\{ \begin{array}{l} \varpi(r + \rho) - \varpi(r) = \rho[\varpi'(r) + \varepsilon_0], \\ \varpi[\theta(r + \rho)] - \varpi(\theta r) = \rho[\theta \varpi'(\theta r) + \varepsilon_1], \\ \dots, \\ \varpi[\theta^{n-1}(r + \rho)] - \varpi(\theta^{n-1}r) = \rho[\theta^{n-1} \varpi'(\theta^{n-1}r) + \varepsilon_{n-1}], \end{array} \right.$$

$\varepsilon_0, \varepsilon_1, \dots, \varepsilon_{n-1}$ désignant des expressions imaginaires qui s'évanouiront avec $\frac{1}{n}$; et par suite la moyenne arithmétique entre ces mêmes accroissements ou la différence

$$\Pi(r + \rho) - \Pi(r)$$

se trouvera déterminée par la formule

$$(6) \quad \Pi(r + \rho) - \Pi(r) = \rho \left[\frac{\varpi'(r) + \theta \varpi'(\theta r) + \dots + \theta^{n-1} \varpi'(\theta^{n-1} r)}{n} + \varepsilon \right],$$

la valeur de ε étant

$$(7) \quad \varepsilon = \frac{\varepsilon_0 + \varepsilon_1 + \dots + \varepsilon_{n-1}}{n}.$$

On aura donc, eu égard à la formule (1),

$$\Pi(r + \rho) - \Pi(r) = \rho(\varepsilon - \delta),$$

ou, ce qui revient au même,

$$(8) \quad \Pi(r + \rho) - \Pi(r) = \rho \delta,$$

δ représentant la différence $\varepsilon - \delta$ et devant, comme ε et δ , s'évanouir avec $\frac{1}{n}$.

On conclura facilement de la formule (8) que, pour de grandes valeurs de n , la fonction $\Pi(r)$ reste sensiblement invariable entre les limites $r = r_0, r = R$, en sorte qu'on a, par exemple, sans erreur sensible,

$$(9) \quad \Pi(R) = \Pi(r_0).$$

Effectivement, pour établir cette dernière équation, il suffira de partager la différence

$$R - r_0$$

en éléments très petits égaux entre eux, et la différence

$$\Pi(R) - \Pi(r_0)$$

en éléments correspondants, puis d'observer que, si l'on prend pour ρ un des éléments de la première différence, la seconde différence sera,

en vertu de la formule (8), le produit de φ par la somme des valeurs de ι , ou, ce qui revient au même, le produit de $R - r_0$ par une moyenne arithmétique entre les diverses valeurs de ι . Soit I cette moyenne arithmétique, on aura

$$\text{II}(R) - \text{II}(r_0) = I(R - r_0);$$

et, comme le module de I ne pourra surpasser le plus grand des modules de ι , il est clair que I , tout comme ι , devra s'évanouir avec $\frac{1}{n}$. Donc le produit

$$I(R - r_0)$$

devra lui-même s'évanouir sensiblement pour de grandes valeurs de n , du moins tant que R conservera une valeur finie. On prouverait de la même manière que, si la valeur de r est comprise entre les limites r_0, R , on aura sensiblement, pour de grandes valeurs de n ,

$$(10) \quad \text{II}(r) = \text{II}(r_0).$$

Nota. — Le second membre de la formule (4) n'est autre chose que la moyenne arithmétique entre les diverses valeurs de la fonction

$$\varpi(x)$$

qui correspondent à un même module r de la variable x , et à des valeurs de $\frac{x}{r}$ représentées par les diverses racines de l'unité du degré n . La limite vers laquelle converge cette moyenne arithmétique, tandis que le nombre n croît indéfiniment, est ce qu'on pourrait appeler la *valeur moyenne* de la fonction $\varpi(x)$, pour le module donné r de la variable x . Lorsqu'on admet cette définition, le théorème II peut s'énoncer de la manière suivante :

Si la fonction $\varpi(x)$ et sa dérivée $\varpi'(x)$ restent finies et continues pour un module r de x renfermé entre les limites r_0, R , la valeur moyenne de $\varpi(x)$ correspondant au module r , supposé compris entre les limites r_0, R , sera indépendante de ce module.

Corollaire I. — Les mêmes choses étant posées que dans les théorèmes I et II, si la fonction $\varpi(x)$ et sa dérivée restent encore continues, pour un module r de x renfermé entre les limites 0, R, on aura sensiblement, pour un semblable module et pour de grandes valeurs de n ,

$$(11) \quad \Pi(r) = \Pi(0).$$

Corollaire II. — Les mêmes choses étant posées que dans le corollaire I, si la fonction $\varpi(x)$ s'évanouit avec x , on pourra en dire autant de la fonction $\Pi(x)$, et par suite on aura sensiblement, pour de grandes valeurs de n ,

$$(12) \quad \Pi(r) = 0.$$

Corollaire III. — Concevons maintenant que l'on pose

$$(13) \quad \varpi(z) = \frac{f(z) - f(x)}{z - x} z,$$

$f(z)$ désignant une fonction de z qui reste finie et continue avec sa dérivée $f'(z)$, pour un module r de z compris entre les limites 0, R. $\Pi(z)$, ainsi que $\varpi(z)$, s'évanouira pour une valeur nulle de z , et si, en posant pour abrégier

$$(14) \quad \varphi(z) = \frac{z}{z-x} f(z), \quad \psi(z) = \frac{z}{z-x} f(x),$$

on nomme

$$\Phi(z), \quad \Psi(z)$$

ce que devient $\Pi(z)$ quand on remplace $\varpi(z)$ par $\varphi(z)$ ou par $\psi(z)$, alors, en vertu de la formule (12), on aura sensiblement, pour de grandes valeurs de n et pour un module r de z inférieur à R,

$$(15) \quad \Phi(r) - \Psi(r) = 0.$$

D'autre part, si l'on suppose le module r de z supérieur au module de x , on aura

$$\frac{z}{z-x} = 1 + z^{-1}x + z^{-2}x^2 + \dots = \sum z^{-m}x^m,$$

et par suite, en vertu de la formule (4),

$$\Psi(r) = f(x) \Sigma \frac{1 + \theta^{-m} + \theta^{-2m} + \dots + \theta^{-(n-1)m}}{n} r^{-m} x^m,$$

le signe Σ s'étendant à toutes les valeurs entières, nulles ou positives de m . D'ailleurs, comme le rapport

$$\frac{1 + \theta^{-m} + \theta^{-2m} + \dots + \theta^{-(n-1)m}}{n} = \frac{1}{n} \frac{1 - \theta^{-nm}}{1 - \theta^{-m}}$$

se réduira toujours évidemment ou à l'unité ou à zéro, suivant que m sera ou ne sera pas divisible par n , la valeur précédente de $\Psi(r)$ deviendra

$$\Psi(r) = \left[1 + \left(\frac{x}{r}\right)^n + \left(\frac{x}{r}\right)^{2n} + \dots \right] f(x) = \frac{1}{1 - \left(\frac{x}{r}\right)^n} f(x).$$

Donc, le module de $\frac{x}{r}$ étant inférieur à l'unité, on aura sensiblement, pour de grandes valeurs de n ,

$$\Psi(r) = f(x),$$

et par suite, en vertu de la formule (15),

$$(16) \quad f(x) = \Phi(r),$$

ou, ce qui revient au même,

$$(17) \quad f(x) = \frac{1}{n} \left[\frac{r}{r-x} f(r) + \frac{\theta r}{\theta r-x} f(\theta r) + \dots + \frac{\theta^{n-1} r}{\theta^{n-1} r-x} f(\theta^{n-1} r) \right].$$

En vertu de cette dernière équation, qui devient rigoureuse quand n devient infini, la fonction $f(x)$ pourra être généralement représentée par la valeur moyenne du produit

$$(18) \quad \frac{z}{z-x} f(z)$$

correspondant au module r de la variable z , si, le module de x étant inférieur au module r de z , la fonction $f(z)$ et sa dérivée $f'(z)$ restent finies et continues pour ce module de z ou pour un module plus petit.

D'ailleurs la fraction

$$\frac{z}{z-x},$$

et par suite le produit (18), seront, pour un module de x inférieur au module r de z , développables en séries convergentes ordonnées suivant les puissances ascendantes de x . On pourra donc en dire autant du second membre de la formule (17) et de la fonction $f(x)$, quand le module de x sera inférieur au plus petit des modules de z pour lesquels la fonction $f(z)$ cesse d'être finie et continue. On peut donc énoncer la proposition suivante :

THÉORÈME III. — *Si l'on attribue à la variable x un module inférieur au plus petit de ceux pour lesquels une des deux fonctions $f(x)$, $f'(x)$ cesse d'être finie et continue, la fonction $f(x)$ pourra être représentée par la valeur moyenne du produit*

$$\frac{z}{z-x} f(z),$$

correspondant à un module r de z , qui surpasse le module donné de x ; et sera par conséquent développable en série convergente, ordonnée suivant les puissances ascendantes de la variable x .

Nota. — Comme en supposant la fonction $f(x)$ développable suivant les puissances ascendantes de x , et de la forme

$$(19) \quad f(x) = a_0 + a_1 x + a_2 x^2 + \dots,$$

on tirera de l'équation (19) et de ses dérivées relatives à x

$$a_0 = f(0), \quad a_1 = \frac{f'(0)}{1}, \quad a_2 = \frac{f''(0)}{1 \cdot 2}, \quad \dots,$$

il est clair que le développement de $f(x)$, déduit du théorème II, ne différera pas de celui que fournirait la formule de Taylor. On arrive encore aux mêmes conclusions en observant que le produit

$$\frac{z}{z-x} f(z),$$

développé suivant les puissances ascendantes de x , donne pour développement la série

$$f(z), \quad x \frac{f(z)}{z}, \quad x^2 \frac{f(z)}{z^2}, \quad \dots$$

Done, dans le développement de $f(x)$, le terme constant devra se réduire à la valeur moyenne de $f(z)$, laquelle, en vertu du théorème II, est précisément $f(o)$; le coefficient de x , à la valeur moyenne du rapport $\frac{f(z)}{z}$ ou, ce qui revient au même, du rapport

$$\frac{f(z) - f(o)}{z},$$

et par conséquent à la valeur commune $f'(o)$, que prennent ce rapport et la fonction $f'(z)$, pour $z = o$, etc.

Quant au reste qui devra compléter la série de Taylor, réduite à ses n premiers termes, il se déduira encore facilement des principes que nous venons d'établir. En effet, puisqu'on aura

$$\frac{z}{z-x} = 1 + \frac{x}{z} + \frac{x^2}{z^2} + \dots + \frac{x^{n-1}}{z^{n-1}} + \frac{x^n}{z^{n-1}(z-x)},$$

et, par suite,

$$\frac{z}{z-x} f(z) = f(z) + \frac{x}{z} f(z) + \frac{x^2}{z^2} f(z) + \dots + \frac{x^{n-1}}{z^{n-1}} f(z) + \frac{x^n}{z^{n-1}(z-x)} f(z),$$

il est clair que le reste dont il s'agit sera la valeur moyenne du produit

$$\frac{x^n}{z^{n-1}(z-x)} f(z),$$

considéré comme fonction de z , pour un module r de z supérieur au module donné de x . Done, si l'on nomme \mathfrak{R} le plus grand des modules de $f(z)$ correspondant au module r de z , et X le module attribué à la variable x , le reste de la série de Taylor aura pour module un nombre inférieur au produit

$$\frac{X^n}{r^{n-1}(r-X)} \mathfrak{R},$$

par conséquent inférieur au reste de la progression géométrique que l'on obtient, en développant suivant les puissances ascendantes de x , le rapport

$$\frac{r^{\mathfrak{A}}}{r - X}.$$

On peut donc énoncer encore la proposition suivante :

THÉORÈME IV. — *Les mêmes choses étant posées que dans le théorème III, si l'on arrête le développement de la fonction $f(x)$ après le $n^{\text{ième}}$ terme, le reste qui devra compléter le développement sera la valeur moyenne du produit*

$$\left(\frac{x}{z}\right)^{n-1} \frac{x f(z)}{z - x},$$

pour un module r de z supérieur au module donné de x . Si d'ailleurs on nomme \mathfrak{A} le plus grand des modules de $f(z)$ correspondant au module r de z , et X le module attribué à x , le module du reste ne surpassera pas le produit

$$\left(\frac{X}{r}\right)^{n-1} \frac{X^{\mathfrak{A}}}{r - X}.$$

Les principes ci-dessus exposés, particulièrement les notions des valeurs moyennes des fonctions pour des modules donnés des variables et les divers théorèmes que nous venons d'établir peuvent être immédiatement étendus et appliqués à des fonctions de plusieurs variables. On obtiendra de cette manière de nouveaux énoncés des propositions que renferme le Mémoire sur la *Mécanique céleste*, publié en 1832, et l'on arrivera, par exemple, au théorème suivant :

THÉORÈME V. — *Soient x, y, z, \dots plusieurs variables réelles ou imaginaires. La fonction $f(x, y, z, \dots)$ sera développable par la formule de Maclaurin, étendue au cas de plusieurs variables, en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de x, y, z, \dots si les modules X, Y, Z, \dots des variables x, y, z, \dots conservent des valeurs inférieures à celles pour lesquelles la fonction reste finie et continue. Soient r, r', r'', \dots ces dernières valeurs ou des valeurs plus petites, et \mathfrak{A} le plus*

grand des modules de $f(x, y, z, \dots)$ correspondant au module r de x , au module r' de y , au module r'' de z, \dots . Les modules du terme général et du reste de la série en question seront respectivement inférieurs aux modules du terme général et du reste de la série qui a pour somme le produit

$$\frac{r}{r-X} \frac{r'}{r'-Y} \frac{r''}{r''-Z} \dots \mathfrak{R}.$$

§ II. — Développement des fonctions implicites. Formule de Lagrange.

Les principes établis dans le paragraphe précédent peuvent être appliqués non seulement au développement des fonctions explicites, mais encore au développement des fonctions implicites, par exemple de celles qui représentent les racines des équations algébriques et transcendantes. Alors la loi de convergence se réduit encore à la loi de continuité. Concevons, pour fixer les idées, que la variable x soit déterminée en fonction de la variable ε par une équation algébrique ou transcendante de la forme

$$(1) \quad x = \varepsilon \varpi(x),$$

$\varpi(x)$ étant une fonction explicite et donnée de x qui ne renferme point ε , et ne devienne point nulle ni infinie pour $x = 0$. Parmi les racines de l'équation (1), il en existera une qui s'évanouira en même temps que ε . Or cette racine, si l'on fait croître le module de ε par degrés insensibles, variera elle-même insensiblement, ainsi que sa dérivée relative à ε , en restant fonction continue de la variable ε , jusqu'à ce que cette variable acquière une valeur pour laquelle deux racines de l'équation (1) deviennent égales (1), pourvu toutefois que dans l'intervalle

(1) Lorsque la variable ε acquiert une valeur pour laquelle la plus petite racine de l'équation (1) cesse d'être une racine simple, la dérivée de cette racine, relative à ε , devient infinie et par conséquent discontinue. En effet, on tire généralement de l'équation (1)

$$D_{\varepsilon} x = \frac{\varepsilon \varpi(x)}{1 - \varepsilon \varpi'(x)},$$

et il est clair que cette valeur $D_{\varepsilon} x$ se présente sous la forme $\frac{1}{0}$, quand on choisit ε de manière à vérifier l'équation (2).

la valeur de $\varpi(x)$, correspondant à la racine dont il s'agit, ne cesse pas d'être continue. Donc, si la fonction $\varpi(x)$ reste continue pour des valeurs quelconques de x , celles des racines de l'équation (1) qui s'évanouit avec ε sera développable en série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de ε , pour tout module de la variable ε inférieur au plus petit de ceux qui introduisent des racines égales dans l'équation (1), et rendent ces racines communes à l'équation (1) et à sa dérivée

$$(2) \quad 1 = \varepsilon \varpi'(x),$$

par conséquent, pour tout module de ε inférieur au plus petit de ceux qui répondent aux équations simultanées

$$(3) \quad \varepsilon = \frac{x}{\varpi(x)}, \quad \frac{\varpi(x)}{x} = \varpi'(x).$$

Ainsi, par exemple, la plus petite racine x de l'équation

$$(4) \quad x = \varepsilon \cos x$$

sera développable en série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de ε , pour tout module de ε inférieur au plus petit de ceux qui répondent aux équations simultanées

$$(5) \quad \varepsilon = \frac{x}{\cos x}, \quad \frac{\cos x}{x} = -\sin x,$$

dont la seconde peut être réduite à

$$(6) \quad \cot x = -x,$$

ou bien encore remplacée par la formule

$$\cos x + x \sin x = 0,$$

qui, lorsqu'on développe $\sin x$ et $\cos x$, devient

$$(7) \quad 1 + \frac{x^2}{2} - \frac{1}{1.2} \frac{x^4}{4} + \frac{1}{1.2.3.4} \frac{x^6}{6} - \dots = 0.$$

Or, si l'on nomme X le module de la variable réelle ou imaginaire x ,

le module du polynome

$$\frac{x^2}{2} - \frac{1}{1.2} \frac{x^4}{4} + \frac{1}{1.2.3.4} \frac{x^6}{6} - \dots$$

ne pourra surpasser la somme des modules de ses divers termes, savoir

$$\frac{X^2}{2} + \frac{1}{1.2} \frac{X^4}{4} + \frac{1}{1.2.3.4} \frac{X^6}{6} + \dots;$$

d'où il résulte que l'équation (6) ou (7) n'admettra point de racines réelles ou imaginaires, dont les modules soient inférieurs à la racine positive unique de l'équation

$$(8) \quad \frac{X^2}{2} + \frac{1}{1.2} \frac{X^4}{4} + \frac{1}{1.2.3.4} \frac{X^6}{6} + \dots = 1$$

ou, ce qui revient au même, de l'équation

$$(9) \quad \frac{e^X + e^{-X}}{2} - X \frac{e^X - e^{-X}}{2} = 0,$$

qu'on peut encore présenter sous l'une ou l'autre des deux formes

$$(10) \quad X = 1 + \frac{2}{e^{2X} - 1},$$

$$(11) \quad 2X - 1(X + 1) + 1(X - 1) = 0,$$

la lettre l indiquant un logarithme népérien. D'ailleurs cette racine X , supérieure à l'unité en vertu de la formule (10), sera, en vertu de la formule (8), inférieure à la racine positive de l'équation

$$\frac{X^2}{2} + \frac{1}{1.2} \frac{X^4}{4} = 1,$$

c'est-à-dire au nombre

$$\sqrt{-2 + \sqrt{12}} = 1,2100 \dots$$

et si l'on pose, dans l'équation (8) ou (11),

$$X = 1,2 + i,$$

i sera renfermé entre les limites $-0,2$ et $0,1$. Cela posé, en considé-

rant 1,2 comme une première valeur approchée de la racine positive X de l'équation (8), on obtiendra facilement par la méthode de Newton, ou par l'emploi de la formule de Taylor, de nouvelles valeurs de plus en plus approchées, et l'on trouvera (*), en poussant l'approximation jusqu'aux millièmes inclusivement

$$X = 1,199678\dots$$

Cette dernière valeur de X représente donc une limite inférieure que ne peuvent dépasser les modules des valeurs de x qui vérifient l'équation (6) ou (7). Mais ces modules peuvent atteindre la limite dont il

(*) Si l'on désigne par $F(X)$ le premier membre de l'équation (11), par a la valeur approchée 1,2 de la racine X et par $a + i$ sa valeur exacte, on aura

$$F(X) = F(a + i) = F(a) + iF'(a + \theta i),$$

θ désignant un nombre inférieur à l'unité, et les valeurs de $F'(X)$, $F'(a + \theta i)$ étant

$$F'(X) = \frac{2}{1 - X^{-2}}, \quad F'(a + \theta i) = \frac{2}{1 - (a + \theta i)^{-2}}.$$

Cela posé, l'équation

$$F(X) = 0$$

donnera

$$i = -\frac{1 - (a + \theta i)^{-2}}{2} F(a).$$

et, comme on aura encore

$$a = 1,2, \quad F(a) = 2a - 1 \left(\frac{a+1}{a-1} \right) = 2,4 - 1(11) = 0,002105,$$

on trouvera définitivement

$$i = -0,002105 \frac{1 - (1,2 + \theta i)^{-2}}{2}.$$

En vertu de cette dernière équation, non seulement i sera négatif, mais de plus sa valeur numérique sera inférieure au produit

$$0,002105 \frac{1 - (1,2)^{-2}}{2} = 0,0003216,$$

et par suite supérieure au produit

$$0,002105 \frac{1 - (1,2 - 0,0003216)^{-2}}{2} = 0,0003212\dots$$

Donc, en poussant l'approximation jusqu'aux millièmes, on aura $i = -0,000321\dots$

$$X = 1,2 - 0,000321\dots = 1,199678\dots$$

s'agit, puisqu'on satisfait à l'équation (7) en supposant

$$x = X\sqrt{-1} = 1,199\,678 \dots \sqrt{-1}$$

et prenant pour X la valeur positive de l'équation (8). Ce n'est pas tout : comme, en vertu des formules (5), on aura

$$\varepsilon = \frac{x}{\cos x} = \frac{-1}{\sin x},$$

on en conclura

$$\varepsilon^2 = \frac{x^2}{\cos^2 x} = \frac{1}{\sin^2 x} = \frac{x^2 + 1}{\cos^2 x + \sin^2 x};$$

par conséquent

$$(12) \quad \varepsilon^2 = x^2 + 1.$$

Or, si l'on suppose le module X de x égal ou supérieur au nombre

$$1,199\,678, \dots$$

alors, en vertu de la formule (12), le module correspondant de ε^2 sera égal ou supérieur à la différence

$$X^2 - 1$$

et le module de ε sera égal ou supérieur à

$$\sqrt{X^2 - 1},$$

par conséquent à la limite

$$\sqrt{(1,199\,678 \dots)^2 - 1} = 0,662\,742, \dots$$

qu'il atteindra si l'on suppose

$$x = 1,199\,678 \dots \sqrt{-1}.$$

Donc le plus petit des modules de ε qui répondent aux équations (5) sera

$$0,662\,742, \dots$$

et par conséquent la plus petite racine de l'équation

$$x = \varepsilon \cos x$$

sera développable en série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de ε , pour tout module de ε inférieur au nombre $0,662742 \dots$. On se trouve ainsi ramené immédiatement à un résultat auquel M. Laplace est parvenu par des calculs assez longs dans son Mémoire sur la convergence de la série que fournit le développement du rayon vecteur d'une planète suivant les puissances ascendantes de l'excentricité.

Il nous reste à indiquer une méthode très simple, à l'aide de laquelle on peut souvent construire avec une grande facilité les développements des fonctions implicites. Pour ne pas trop allonger ce Mémoire, nous nous contenterons ici d'appliquer cette méthode au développement de la plus petite racine x de l'équation (1), ou d'une fonction de cette racine.

Nommons α celle des racines de l'équation (1) qui s'évanouit avec ε , et que nous supposerons être une racine simple. On aura identiquement

$$(13) \quad x - \varepsilon \varpi(x) = (x - \alpha) \Pi(x),$$

$\Pi(x)$ désignant une fonction de x qui ne deviendra point nulle ni infinie pour $x = \alpha$. Or, de l'équation (13), jointe à sa dérivée, on déduira la suivante

$$(14) \quad \frac{1 - \varepsilon \varpi'(x)}{x - \varepsilon \varpi(x)} = \frac{1}{x - \alpha} + \frac{\Pi'(x)}{\Pi(x)},$$

qu'on obtiendrait immédiatement en prenant les dérivées logarithmiques des deux membres de l'équation (13). On aura donc, par suite,

$$(15) \quad \frac{\Pi'(x)}{\Pi(x)} = \frac{1 - \varepsilon \varpi'(x)}{x - \varepsilon \varpi(x)} - \frac{1}{x - \alpha}.$$

D'ailleurs, pour des valeurs de x suffisamment rapprochées de zéro, la fonction

$$\frac{\Pi'(x)}{\Pi(x)}$$

sera généralement développable en une série convergente ordonnée

suivant les puissances ascendantes, entières et positives de x . Ainsi, en particulier, si $\Pi(x)$ est une fonction de x , et si l'on nomme β, γ, \dots les racines de l'équation

$$(16) \quad \Pi(x) = 0,$$

on aura identiquement

$$(17) \quad \Pi(x) = k(x - \beta)(x - \gamma) \dots,$$

k désignant un coefficient indépendant de x , et par suite

$$(18) \quad \frac{\Pi'(x)}{\Pi(x)} = \frac{1}{x - \beta} + \frac{1}{x - \gamma} + \dots$$

Donc alors on aura, pour tout module de x inférieur aux modules des racines β, γ, \dots ,

$$(19) \quad \frac{\Pi'(x)}{\Pi(x)} = -\left(\frac{1}{\beta} + \frac{1}{\gamma} + \dots\right) - \left(\frac{1}{\beta^2} + \frac{1}{\gamma^2} + \dots\right)x - \dots$$

Donc aussi le second membre de l'équation (15) devra être développable, pour des modules de x qui ne dépasseront pas certaines limites, en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes, entières et positives de x . Or il semble au premier abord que, pour de très petits modules de ε ou, ce qui revient au même, pour de très petits modules de α , ce développement ne puisse s'effectuer. Car, si le module de α devient inférieur à celui de x et le module de ε à celui de $\frac{x}{\varpi(x)}$, alors, en posant, pour abrégér,

$$\varpi(x) = \varkappa,$$

on trouvera

$$(20) \quad \frac{1}{x - \alpha} = \frac{1}{x} + \frac{\alpha}{x^2} + \frac{\alpha^2}{x^3} + \dots$$

$$(21) \quad \frac{1 - \varepsilon \varpi'(x)}{x - \varepsilon \varpi(x)} = \frac{1}{x} - \varepsilon \mathbf{D}_x \left(\frac{\varkappa}{x} \right) - \frac{\varepsilon^2}{2} \mathbf{D}_x \left(\frac{\varkappa^2}{x^2} \right) - \frac{\varepsilon^3}{3} \mathbf{D}_x \left(\frac{\varkappa^3}{x^3} \right) - \dots$$

De plus, en désignant par ι un nombre infiniment petit qu'on devra réduire à zéro, après les différentiations effectuées, et par \varkappa ce que devient \varkappa quand on remplace x par ι , on aura encore, en vertu de la

formule de Maclaurin,

$$(22) \quad \left\{ \begin{aligned} \mathcal{N} &= \mathfrak{J} + \frac{x}{1} D_1 \mathfrak{J} + \frac{x^2}{1.2} D_1^2 \mathfrak{J} + \dots \\ \mathcal{N}^2 &= \mathfrak{J}^2 + \frac{x}{1} D_1 \mathfrak{J}^2 + \frac{x^2}{1.2} D_1^2 \mathfrak{J}^2 + \dots \\ &\dots\dots\dots \end{aligned} \right.$$

et

$$(23) \quad \left\{ \begin{aligned} D_x \frac{\mathcal{N}}{x} &= - \frac{\mathfrak{J}}{x^2} + \frac{1}{1.2} D_1^2 \mathfrak{J} + \dots, \\ D_x \frac{\mathcal{N}^2}{x^2} &= - 2 \frac{\mathfrak{J}^2}{x^2} - \frac{1}{1} \frac{D_1 \mathfrak{J}^2}{x^2} + \frac{1}{1.2.3} D_1^3 \mathfrak{J}^2 + \dots \\ &\dots\dots\dots \end{aligned} \right.$$

et par suite le second membre de la formule (15), développé suivant les puissances ascendantes de x , renfermera en apparence non seulement des puissances positives, mais encore des puissances négatives de x , ces dernières même étant, à ce qu'il semble, en nombre infini. Toutefois, il importe d'observer qu'en supposant le module de α très petit, on pourra développer $\varepsilon, \varepsilon^2, \dots$ et par suite les seconds membres des formules (21) et (15), suivant les puissances ascendantes de α . Alors le second membre de la formule (15), développé suivant les puissances ascendantes de x et de α , offrira, il est vrai, des puissances positives et des puissances négatives de x , mais seulement des puissances positives de α , et le coefficient d'une puissance quelconque de α , par exemple de α^m , dans ce second membre, sera la somme u_m d'une série qui renfermera un nombre infini de puissances positives de x , avec les seules puissances négatives

$$\frac{1}{x^m}, \quad \frac{1}{x^{m-1}}, \quad \dots, \quad \frac{1}{x}.$$

D'autre part, en vertu des principes établis dans le paragraphe précédent (théorème V), la fonction $\frac{\mathbf{II}'(x)}{\mathbf{II}(x)}$ sera développable en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes, entières et positives de x et de α , tant que les modules de x et de α ne dépasseront pas les limites au delà desquelles cette fonction cesse

d'être continue, et le coefficient de α^m dans le développement sera la somme v_m d'une série qui renfermera seulement les puissances entières et positives de x . Donc, puisque deux développements ordonnés suivant les puissances ascendantes, entières et positives de α , ne peuvent devenir égaux sans qu'il y ait égalité entre les coefficients des mêmes puissances, les deux coefficients de α^m que nous avons désignés par u_m, v_m , et qui représentent les sommes de deux séries ordonnées suivant les puissances ascendantes de x , seront égaux; d'où il résulte que, dans la première de ces deux séries, chacun des m premiers termes, proportionnels à des puissances négatives de x , devra s'évanouir. Donc le terme proportionnel à $\frac{1}{x^2}$, en particulier, s'évanouira dans la série dont la somme u_m sert de coefficient à α^m , quel que soit d'ailleurs le nombre m ; d'où il résulte que la somme des termes proportionnels à $\frac{1}{x^2}$ s'évanouira elle-même, dans le développement du second membre de la formule (15) suivant les puissances ascendantes de x et de α . Or, cette somme, en vertu des formules (19), (20), (23), sera évidemment

$$\varepsilon \beta + \frac{\varepsilon^2}{1.2} D_1 \beta^2 + \frac{\varepsilon^3}{1.2.3} D_1^2 \beta^3 + \dots = \alpha.$$

On aura donc

$$(24) \quad \alpha = \varepsilon \beta + \frac{\varepsilon^2}{1.2} D_1 \beta^2 + \frac{\varepsilon^3}{1.2.3} D_1^2 \beta^3 + \dots,$$

la valeur de β devant être réduite à zéro, après les différentiations effectuées. La formule (24), qui subsiste tant que α et sa dérivée relative à ε restent fonctions continues de ε , est précisément la formule donnée par Lagrange pour le développement de α suivant les puissances ascendantes de ε . Si l'on égalait à zéro, dans le développement du second membre de la formule (15), non plus le coefficient de $\frac{1}{x^2}$, mais ceux de $\frac{1}{x^3}$, de $\frac{1}{x^4}$, etc., on obtiendrait immédiatement les formules données par Lagrange pour le développement de α^2, α^3 , etc., suivant les puissances ascendantes de ε . Enfin, si l'on égalait les

coefficients des puissances positives

$$x, x^2, \dots$$

à ceux qui affectent les mêmes puissances dans le second membre de la formule (19), on obtiendrait les valeurs des sommes

$$\frac{1}{6} + \frac{1}{7} + \dots, \quad \frac{1}{\varepsilon^2} + \frac{1}{\gamma^2} + \dots,$$

développées encore suivant les puissances ascendantes entières et positives de ε .

Soit maintenant $f(x)$ une fonction qui ne devienne pas infinie pour $x = 0$. Après avoir multiplié par le rapport

$$\frac{f(x) - f(0)}{x}$$

les deux membres de la formule (15), on pourra, tant que la fonction $f(x)$ ne deviendra pas discontinue, développer le second membre suivant les puissances ascendantes de x , et, comme, dans ce développement effectué à l'aide des équations (20), (21), (23) ou de formules analogues, le coefficient de $\frac{1}{x^2}$ devra disparaître, on en conclura facilement

$$(25) \quad f(x) - f(0) = \varepsilon \delta f'(t) + \frac{\varepsilon^2}{1.2} D_1[\delta^2 f'(t)] + \frac{\varepsilon^3}{1.2.3} D_1^2[\delta^3 f'(t)] + \dots,$$

la valeur de t devant être réduite à zéro après les différentiations effectuées. On retrouve encore ici la formule donnée par Lagrange pour le développement de $f(x)$. Il est bon d'observer que, dans cette formule, le coefficient de $\frac{\varepsilon^n}{n}$, déterminé par la méthode qu'on vient d'exposer, sera le coefficient de $\frac{1}{x^2}$ dans le développement du produit

$$\frac{f(x) - f(0)}{x} D_x \left(\frac{x^n}{x^n} \right),$$

ou, ce qui revient au même, le coefficient $\frac{1}{x^2}$ dans le développement

de la fonction

$$(26) \quad - D_x \left\{ [f(x) - f(0)] D_x \left(\frac{x}{x} \right)^n \right\}.$$

Mais, comme la dérivée du second ordre d'un développement ordonné suivant les puissances ascendantes et entières de x , ne peut renfermer la puissance négative $\frac{1}{x^2}$, cette puissance disparaîtra dans le développement de

$$D_x^2 \left[\frac{f(x) - f(0)}{x^n} x^n \right] = D_x \left\{ [f(x) - f(0)] D_x \left(\frac{x}{x} \right)^n \right\} + D_x \frac{x^n f'(x)}{x^n},$$

d'où il suit qu'elle sera multipliée par un même coefficient dans les développements de l'expression (26) et de la suivante

$$D_x \frac{x^n f'(x)}{x^n}.$$

Donc, dans le second membre de la formule (25), le coefficient de $\frac{x^n}{n}$ devra se réduire, comme nous l'avons admis, à

$$\frac{1}{1 \cdot 2 \dots (n-1)} D_1^{n-1} [x^n f'(x)],$$

devant être remplacé par zéro après les différentiations.

La même méthode, comme je l'expliquerai plus en détail dans un autre article, peut servir à développer, suivant les puissances ascendantes d'un paramètre contenu dans une équation algébrique ou transcendante, la somme des racines qui ne deviennent pas infinies quand le paramètre s'évanouit, ou plus généralement la somme des fonctions semblables de ces racines. On retrouve alors les résultats obtenus dans le Mémoire de 1831.

On pourrait, au reste, démontrer rigoureusement la formule de Lagrange, en combinant la méthode que M. Laplace a suivie avec la théorie que nous avons exposée dans le premier paragraphe.

MÉMOIRE
SUR
LES DEUX ESPÈCES D'ONDES PLANES
QUI PEUVENT SE PROPAGER
DANS UN SYSTÈME ISOTROPE DE POINTS MATÉRIELS.

Considérations générales.

J'ai donné le premier, dans les *Exercices de Mathématiques*, les équations générales aux différences partielles qui représentent les mouvements infiniment petits d'un système de points matériels sollicités par des forces d'attraction et de répulsion mutuelle. De plus, dans divers Mémoires que j'ai publiés, les uns par extraits, les autres en totalité, dans les années 1829 et 1830, j'ai donné des intégrales particulières ou générales de ces mêmes équations, et j'ai conclu de mes calculs que les équations du mouvement de la lumière sont renfermées dans celles dont je viens de parler. D'ailleurs, parmi les mouvements infiniment petits que peut acquérir un système de molécules, ceux qu'il importait surtout de connaître étaient les mouvements simples et par ondes planes, qui peuvent être considérés comme les éléments de tous les autres. Or, ayant recherché directement, dans les *Exercices de Mathématiques*, les lois des mouvements simples propagés dans un système de molécules, j'ai trouvé, pour chaque système, trois mouvements de cette espèce et j'ai remarqué que, dans le cas où le système devient isotrope, ces trois mouvements se réduisent à deux, les vibrations des molécules étant transversales pour l'un, c'est-à-dire comprises dans les plans des ondes, et longitudinales pour l'autre, c'est-à-dire per-

pendiculaires aux plans des ondes. Enfin, comme les vibrations transversales correspondent à deux systèmes d'ondes planes, qui se confondent en un seul ou se séparent, suivant que le système de points matériels est isotrope ou non isotrope, je suis arrivé, dans les Mémoires publiés en 1829 et 1830, à cette conclusion définitive que, dans la propagation de la lumière à l'intérieur des corps isophanes, les vitesses des molécules éthérées sont transversales, c'est-à-dire perpendiculaires aux directions des rayons lumineux. Je me crus dès lors autorisé à soutenir et à considérer comme seule admissible cette hypothèse proposée par Fresnel, et à l'aide de laquelle s'expliquent si facilement les phénomènes de polarisation et d'interférences.

Le Mémoire qu'on va lire est relatif aux deux espèces d'ondes planes qui peuvent se propager dans un système isotrope de points matériels et aux vitesses de propagation de ces mêmes ondes. Ce qu'il importe surtout de remarquer, c'est qu'à l'aide des méthodes exposées dans les *Nouveaux Exercices de Mathématiques* et le Mémoire lithographié sous la date d'août 1836, on peut, sans réduire au second ordre les équations des mouvements infiniment petits, et en laissant au contraire à ces équations toute leur généralité, parvenir à déterminer complètement les vitesses dont il s'agit et à les exprimer, non par des sommes ou intégrales triples, mais par des sommes ou intégrales simples aux différences finies. Si l'on transforme ces mêmes sommes en intégrales aux différences infiniment petites, la première, celle qui représente la vitesse de propagation des vibrations transversales, s'évanouira lorsqu'on supposera l'action mutuelle de deux molécules réciproquement proportionnelle au cube de leur distance r , ou plus généralement à une puissance de r intermédiaire entre la seconde et la quatrième puissance. Mais cette vitesse cessera de s'évanouir, en offrant une valeur réelle, si l'action moléculaire est une force attractive réciproquement proportionnelle au carré de la distance r , ou une force répulsive réciproquement proportionnelle, au moins dans le voisinage du contact, au bicarré de r , et alors la propagation de vibrations, excitées en un point donné du système que l'on considère, sera due

principalement, dans la première hypothèse, aux molécules très éloignées, dans la seconde hypothèse, aux molécules très voisines de ce même point. Ajoutons que, pour un mouvement simple, la vitesse de propagation de vibrations transversales sera, dans la première hypothèse, proportionnelle à l'épaisseur des ondes planes, et, dans la seconde hypothèse, indépendante de cette épaisseur. Quant aux vibrations longitudinales, elles ne pourront, dans la première hypothèse, se propager sans s'affaiblir. Enfin, dans la seconde hypothèse, le rapport entre les vitesses de propagation des vibrations longitudinales et des vibrations transversales se présentera sous la forme infinie $\frac{1}{0}$, à moins que l'on ne prenne, pour origine de l'intégrale relative à r , non une valeur nulle, mais la distance entre deux molécules voisines.

Observons encore que, supposer la vitesse de propagation des ondes planes indépendante de leur épaisseur, c'est, dans la théorie de la lumière, supposer que la dispersion des couleurs devient insensible, comme elle paraît l'être, quand les rayons lumineux traversent le vide. Donc la nullité de la dispersion dans le vide semble indiquer que, dans le voisinage du contact, l'action mutuelle de deux molécules d'éther est répulsive et réciproquement proportionnelle au bicarré de la distance. Au reste, cette indication se trouve confirmée par les considérations suivantes.

Supposons que, l'action mutuelle de deux molécules étant répulsive et réciproquement proportionnelle, au moins dans le voisinage du contact, au bicarré de la distance, les vitesses de propagation des vibrations transversales et des vibrations longitudinales puissent être, sans erreur sensible, exprimées par des intégrales aux différences infiniment petites. Alors, d'après ce qui a été dit ci-dessus, la seconde de ces deux vitesses deviendra infinie, ou du moins très considérable par rapport à la première, et c'est même en ayant égard à cette circonstance que, d'une méthode exposée dans la première Partie du Mémoire lithographié de 1836, j'avais déduit les conditions relatives à la surface de séparation de deux milieux, telles qu'on les

trouve dans la septième livraison des *Nouveaux Exercices de Mathématiques* (1), publiée vers la même époque. M. Airy a donc eu raison de dire que mes formules donnent, pour la vitesse de propagation des vibrations longitudinales, une valeur infinie, et cette conséquence est conforme aux remarques que j'ai consignées, non seulement dans une lettre adressée à M. l'abbé Moigno le 6 octobre 1837, mais même dans une lettre antérieure adressée de Prague à M. Ampère, le 12 février 1836, et insérée dans les *Comptes rendus* de cette même année. Or, lorsque la vitesse de propagation des vibrations longitudinales devient infinie pour deux milieux séparés l'un de l'autre par une surface plane, les vibrations transversales peuvent être réfléchies sous un angle tel que le rayon résultant de la réflexion soit complètement polarisé dans le plan d'incidence, et l'angle dont il s'agit a pour tangente le rapport du sinus d'incidence au sinus de réfraction. D'ailleurs, la polarisation des rayons lumineux sous ce même angle est précisément un fait constaté par l'expérience, et c'est en cela que consiste, comme l'on sait, la belle loi découverte par M. Brewster. Par conséquent, notre théorie établit un rapport intime entre les deux propriétés que possèdent les rayons lumineux de se propager, sans dispersion des couleurs, dans le vide, c'est-à-dire dans l'éther considéré isolément, et de se polariser complètement sous l'angle indiqué par M. Brewster, quand ils sont réfléchis par la surface de certains corps; en sorte que, le premier phénomène étant donné, l'autre s'en déduit immédiatement par le calcul.

Au reste, comme je l'ai dit, c'est en supposant les sommes aux différences finies, transformées en intégrales aux différences infiniment petites, que j'ai pu déduire de la théorie la propriété que l'éther isolé paraît offrir de transmettre avec la même vitesse de propagation les rayons diversement colorés. La possibilité d'une semblable transformation résulte de la loi de répulsion que j'ai indiquée et du rapprochement considérable qui existe entre deux molé-

(1) *Œuvres de Cauchy*, 2^e série, t. X.

eules voisines dans le fluide éthéré. Mais quelque grand que soit ce rapprochement, comme on ne peut supposer la distance de deux molécules voisines réduite absolument à zéro, il est naturel de penser que, dans le vide, la dispersion n'est pas non plus rigoureusement nulle, qu'elle est seulement assez petite pour avoir, jusqu'à ce jour, échappé aux observateurs. S'il y avait possibilité de la mesurer, ce serait, par exemple, à l'aide d'observations faites sur les étoiles périodiques, particulièrement sur celles qui paraissent et disparaissent, et sur les étoiles temporaires. En effet, dans l'hypothèse de la dispersion, les rayons colorés qui, en partant d'une étoile, suivent la même route, se propageraient avec des vitesses inégales, et par suite des vibrations, excitées au même instant dans le voisinage de l'étoile, pourraient parvenir à notre œil à des époques séparées entre elles par des intervalles de temps d'autant plus considérables que l'étoile serait plus éloignée. Ainsi, dans l'hypothèse dont il s'agit, la clarté d'une étoile venant à varier dans un temps peu considérable, cette variation devrait, à des distances suffisamment grandes, occasionner un changement de couleur qui aurait lieu dans un sens ou dans un autre, suivant que l'étoile deviendrait plus ou moins brillante, une même partie du spectre devant s'ajouter, dans le premier cas, à la lumière propre de l'étoile dont elle devrait être soustraite, au contraire, dans le second cas. Il était donc important d'examiner sous ce point de vue les étoiles périodiques, et en particulier Algol, qui passe dans un temps assez court de la seconde grandeur à la quatrième : c'est ce qu'a fait M. Arago dans le but que nous venons d'indiquer. Mais les observations qu'il a entreprises sur Algol, comme celles qui avaient pour objet l'ombre portée sur Jupiter par ses satellites, n'ont laissé apercevoir aucune trace de la dispersion des couleurs.

Aux considérations qui précèdent, je joindrai une remarque assez curieuse. Si l'on parvenait à mesurer la dispersion des couleurs dans le vide et si l'on admettait comme rigoureuse la loi du bicarré de la distance, la théorie que nous exposons dans ce Mémoire fournirait le moyen de calculer approximativement la distance qui sépare deux

molécules voisines dans le fluide éthéré. Déjà même, en partant de la loi dont il s'agit, nous pouvons calculer une limite supérieure à cette distance. En effet, comme la lumière d'Algol perd en moins de 4 heures plus de la moitié de son intensité, nous pouvons admettre, sans crainte de nous tromper, que les observations faites sur cette étoile parviendraient à rendre sensible la dispersion des couleurs dans le vide, si l'intervalle de temps, renfermé entre les deux instants qui nous laissent apercevoir des rayons rouges et violets partis simultanément de l'étoile, s'élevait seulement à un quart d'heure. D'ailleurs, vu la distance considérable qui sépare de la Terre les étoiles les plus voisines, distance que la lumière ne peut franchir en moins de 3 ou 4 années, le quart d'heure dont il s'agit n'équivaut pas assurément à la $\frac{1}{1000000}$ partie du temps que la lumière emploie pour venir d'Algol jusqu'à nous, et par conséquent il indiquerait, entre les vitesses de propagation des rayons violets et rouges, un rapport qui surpasserait l'unité au plus de $\frac{1}{1000000}$. Enfin, en admettant ce rapport, on trouverait, pour la distance entre deux molécules voisines du fluide éthéré, environ $\frac{3}{10000000}$ de millimètre, ou, ce qui revient au même, environ $\frac{1}{200}$ de la longueur moyenne d'une ondulation lumineuse. Donc la longueur d'une ondulation lumineuse doit être considérable à l'égard de la distance qui sépare deux molécules voisines. Cette conclusion s'accorde au reste avec les remarques déjà faites dans un autre Mémoire. (*Voir les pages 193 et 195.*)

§ I. — *Vibrations transversales ou longitudinales des molécules, dans un système isotrope.*

Considérons un système isotrope de points matériels, et soient, dans l'état d'équilibre :

x, y, z les coordonnées rectangulaires d'une première molécule m ;

$x + x, y + y, z + z$ les coordonnées d'une seconde molécule m ;

$r = \sqrt{x^2 + y^2 + z^2}$ la distance qui sépare les deux molécules m, m ;

m $mf(r)$, l'action mutuelle des deux molécules m , m , prise avec le signe + ou avec le signe —, suivant que ces deux molécules s'attirent ou se repoussent ;

enfin, z étant une fonction quelconque des coordonnées x , y , z , désignons par

$$\Delta z,$$

l'accroissement que prend cette fonction quand on passe de la molécule m à la molécule m , c'est-à-dire, en d'autres termes, quand on attribue aux coordonnées

$$x, y, z$$

les accroissements

$$\Delta x = x, \quad \Delta y = y, \quad \Delta z = z.$$

On aura généralement

$$\Delta z = (e^{x D_x + y D_y + z D_z} - 1) z.$$

par conséquent

$$\Delta = e^{x D_x + y D_y + z D_z} - 1.$$

Donc, en représentant, comme on l'a fait quelquefois, chacune des caractéristiques

$$D_x, \quad D_y, \quad D_z$$

par une seule lettre, et posant en conséquence

$$u = D_x, \quad v = D_y, \quad w = D_z,$$

on aura simplement

$$(1) \quad \Delta = e^{u x + v y + w z} - 1.$$

Concevons maintenant que le système des molécules m , m , m' , ... vienne à se mouvoir, et soient, au bout du temps t ,

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta$$

les déplacements de la molécule m mesurés parallèlement aux axes coordonnés. D'après ce qui a été dit précédemment (p. 156), les équations des mouvements infiniment petits du système supposé

isotrope seront de la forme

$$(2) \quad \begin{cases} (E - D_t^2) \zeta + FD_x(D_x \zeta + D_y \eta + D_z \zeta) = 0, \\ (E - D_t^2) \eta + FD_y(D_x \zeta + D_y \eta + D_z \zeta) = 0, \\ (E - D_t^2) \zeta + FD_z(D_x \zeta + D_y \eta + D_z \zeta) = 0. \end{cases}$$

E, F étant deux fonctions déterminées du trinome

$$D_x^2 + D_y^2 + D_z^2$$

que nous désignerons pour abrégé par k^2 , en sorte qu'on aura

$$(3) \quad k^2 = u^2 + v^2 + w^2.$$

Ajoutons que, si, en indiquant par le signe S une sommation relative aux molécules m, m', \dots , on pose

$$(4) \quad \begin{cases} G = S[m f(r) \Delta], \\ H = S \left\{ \frac{m}{r} \frac{d f(r)}{d r} \left[\Delta - (x u + y v + z w) - \frac{(x u + y v + z w)^2}{2} \right] \right\}, \end{cases}$$

G, H se réduiront, dans l'hypothèse admise, à deux fonctions de k^2 , desquelles on déduira E, F à l'aide des formules

$$(5) \quad E = G + \frac{1}{k} \frac{dH}{dk}, \quad F = \frac{1}{k} \frac{d\left(\frac{1}{k} \frac{dH}{dk}\right)}{dk}.$$

Soient maintenant

$$\alpha, \quad \varrho, \quad \gamma$$

les angles que forme le rayon vecteur r avec les demi-axes des coordonnées positives. On aura

$$x = r \cos \alpha, \quad y = r \cos \varrho, \quad z = r \cos \gamma;$$

par conséquent, le trinome

$$x u + y v + z w,$$

dont G, H représentent des fonctions en vertu des formules (1) et (4), sera équivalent au produit

$$r(u \cos \alpha + v \cos \varrho + w \cos \gamma).$$

D'ailleurs, G, H devant se réduire identiquement à des fonctions de

$$u^2 + v^2 + w^2,$$

on pourra opérer généralement cette réduction, et dans cette opération il importe peu que l'on considère u, v, w comme des caractéristiques ou comme des quantités véritables. Seulement, dans le dernier cas, on devra laisser les valeurs de u, v, w entièrement arbitraires. Or, lorsque l'on considère

$$u, v, w$$

comme des quantités véritables, alors, en supposant

$$k = \sqrt{u^2 + v^2 + w^2}$$

et nommant δ un certain angle formé par le rayon vecteur r avec une droite OA menée par l'origine O des coordonnées perpendiculairement au plan que représente l'équation

$$ux + vy + wz = 0,$$

on a

$$(6) \quad u \cos \alpha + v \cos \beta + w \cos \gamma = k \cos \delta;$$

par conséquent

$$ux + vy + wz = kr \cos \delta.$$

Donc alors, en vertu des formules (1), (4), les sommes G, H, réduites à

$$(7) \quad \left\{ \begin{array}{l} G = S[m f(r) (e^{kr \cos \delta} - 1)], \\ H = S \left[\frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left(e^{kr \cos \delta} - 1 - kr \cos \delta - \frac{k^2 r^2 \cos^2 \delta}{2} \right) \right], \end{array} \right. \quad r'$$

sont l'une et l'autre de la forme

$$S \mathcal{F}(k \cos \delta),$$

et dire qu'elles doivent se réduire à des fonctions de k^2 , c'est dire qu'elles demeurent constantes, tandis que l'on fait varier dans chaque terme l'angle δ , en faisant tourner d'une manière quelconque l'axe OA autour du point O. D'ailleurs lorsqu'une somme de la forme

$$(8) \quad \mathcal{K} = S \mathcal{F}(k \cos \delta)$$

remplit la condition que nous venons d'énoncer, on a, en vertu d'un théorème précédemment démontré (p. 38),

$$\mathcal{X} = \frac{1}{2} \mathbf{S} \int_0^\pi \mathfrak{F}(k \cos \vartheta) \sin \vartheta \, d\vartheta,$$

ou, ce qui revient au même,

$$(9) \quad \mathcal{X} = \frac{1}{2} \mathbf{S} \int_{-1}^1 \mathfrak{F}(k\theta) \, d\theta,$$

la valeur de θ étant

$$\theta = \cos \vartheta.$$

Done, en remplaçant successivement la fonction $\mathfrak{F}(k\theta)$ par les deux suivantes,

$$m f(r) (e^{kr\theta} - 1), \quad \frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left(e^{kr\theta} - 1 - kr\theta - \frac{k^2 r^2 \theta^2}{2} \right),$$

et ayant égard aux formules

$$\begin{aligned} \frac{1}{2} \int_{-1}^1 (e^{kr\theta} - 1) \, d\theta &= \frac{e^{kr} - e^{-kr}}{2kr} - 1, \\ \frac{1}{2} \int_{-1}^1 \left(e^{kr\theta} - 1 - kr\theta - \frac{k^2 r^2 \theta^2}{2} \right) \, d\theta &= \frac{e^{kr} - e^{-kr}}{2kr} - 1 - \frac{1}{6} k^2 r^2, \end{aligned}$$

on tirera des équations (7)

$$(10) \quad \begin{cases} \mathbf{G} = \mathbf{S} \left[m f(r) \left(\frac{e^{kr} - e^{-kr}}{2kr} - 1 \right) \right], \\ \mathbf{H} = \mathbf{S} \left[\frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left(\frac{e^{kr} - e^{-kr}}{2kr} - 1 - \frac{1}{6} k^2 r^2 \right) \right]. \end{cases}$$

Les équations (10), jointes aux formules (5) et à la suivante,

$$(11) \quad \frac{e^{kr} - e^{-kr}}{2kr} = 1 + \frac{k^2 r^2}{1.2.3} + \frac{k^4 r^4}{1.2.3.4.5} + \dots,$$

suffisent pour déterminer complètement les valeurs des caractéristiques E, F que renferment les formules (2), en fonction de la caractéristique

$$k^2 = \mathbf{D}_x^2 + \mathbf{D}_y^2 + \mathbf{D}_z^2.$$

En effectuant les différentiations relatives à k , l'on trouve

$$(12) \quad \left\{ \begin{array}{l} \mathbf{E} = \mathbf{S} \left[m f(r) \left(\frac{k^2 r^2}{1.2.3} + \frac{k^4 r^4}{1.2.3.4.5} + \dots \right) \right] \\ \quad + \mathbf{S} \left[m r \frac{d f(r)}{d r} \left(\frac{1}{5} \frac{k^2 r^2}{1.2.3} + \frac{1}{7} \frac{k^4 r^4}{1.2.3.4.5} + \dots \right) \right], \\ \mathbf{F} = \frac{1}{k^2} \mathbf{S} \left[m r \frac{d f(r)}{d r} \left(\frac{1}{3.5} \frac{k^2 r^2}{1} + \frac{1}{5.7} \frac{k^4 r^4}{1.2.3} + \dots \right) \right]. \end{array} \right.$$

Si d'ailleurs on pose, pour abrégé,

$$r f(r) = f(r),$$

en sorte que l'action mutuelle de deux molécules m , m soit représentée simplement par

$$m m f(r),$$

la première des équations (12) pourra encore être présentée sous la forme

$$(13) \quad \mathbf{E} = \frac{1}{5} \frac{k^2}{1.2.3} \mathbf{S} \left\{ \frac{m}{r^2} \mathbf{D}_r [r^4 f(r)] \right\} + \frac{1}{7} \frac{k^4}{1.2.3.4.5} \mathbf{S} \left\{ \frac{m}{r^2} \mathbf{D}_r [r^6 f(r)] \right\} + \dots$$

Si, au lieu de développer \mathbf{E} , \mathbf{F} en séries, on se borne à substituer dans les formules (5) les valeurs de \mathbf{G} , \mathbf{H} fournies par les équations (10), on trouvera

$$(14) \quad \left\{ \begin{array}{l} \mathbf{E} = \mathbf{S} \left\{ \frac{m}{k^2 r^2} \mathbf{D}_r \left[\left(\frac{e^{kr} + e^{-kr}}{2} - \frac{e^{kr} - e^{-kr}}{2kr} - \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) f(r) \right] \right\}, \\ \mathbf{F} = \frac{1}{k^2} \mathbf{S} \left[m r \frac{d f(r)}{d r} \left(\frac{e^{kr} - e^{-kr}}{2kr} - 3 \frac{e^{kr} + e^{-kr}}{2k^2 r^2} + 3 \frac{e^{kr} - e^{-kr}}{2k^3 r^3} \right) \right]. \end{array} \right.$$

Ces dernières formules, comme on devait s'y attendre, s'accordent avec les équations (12) et (13).

Soient maintenant

$$\bar{\xi}, \quad \bar{\eta}, \quad \bar{\zeta}$$

les déplacements symboliques des molécules dans un mouvement simple ou par ondes planes. Ces déplacements symboliques seront de la forme

$$(15) \quad \bar{\xi} = \mathbf{A} e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\eta} = \mathbf{B} e^{ux+vy+wz-st}, \quad \bar{\zeta} = \mathbf{C} e^{ux+vy+wz-st},$$

pourvu que les lettres

$$u, v, w,$$

cessant de représenter les caractéristiques

$$D_x, D_y, D_z,$$

désignent avec les lettres

$$A, B, C, s$$

des constantes réelles ou imaginaires, et les équations (2), qui devront encore être vérifiées, quand on y remplacera

$$\xi, \eta, \zeta$$

par

$$\bar{\xi}, \bar{\eta}, \bar{\zeta},$$

donneront, ou

$$(16) \quad s^2 = E, \quad uA + vB + wC = 0$$

ou

$$(17) \quad s^2 = E + k^2 F, \quad \frac{A}{u} = \frac{B}{v} = \frac{C}{w},$$

E, F désignant encore des fonctions de u, v, w , déterminées par les formules (14), et la valeur de k dans ces formules étant toujours choisie de manière que l'on ait

$$k^2 = u^2 + v^2 + w^2.$$

Si le mouvement simple que l'on considère est du nombre de ceux qui se propagent sans s'affaiblir, on aura

$$u = u\sqrt{-1}, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1}, \quad s = s\sqrt{-1},$$

u, v, w, s désignant des quantités réelles; et, si l'on pose encore

$$k = k\sqrt{-1},$$

k sera lui-même une quantité réelle liée à u, v, w par la formule

$$(18) \quad k^2 = u^2 + v^2 + w^2.$$

Ajoutons que, dans le cas dont il s'agit, la durée T d'une vibration, la longueur l d'une ondulation et la vitesse de propagation Ω des ondes

planes seront respectivement

$$(19) \quad T = \frac{2\pi}{s}, \quad l = \frac{2\pi}{k}, \quad \Omega = \frac{s}{k} = \frac{l}{T},$$

et que le plan invariable parallèle aux plans des ondes sera représenté par la formule

$$ux + vy + wz = 0.$$

Comme d'ailleurs la seconde des formules (16) ou (17), jointe aux équations (15) et (18), donnera, ou

$$v\bar{\xi} + v\bar{\eta} + w\bar{\zeta} = 0, \quad u\xi + v\eta + w\zeta = 0,$$

ou

$$\frac{\bar{\xi}}{u} = \frac{\bar{\eta}}{v} = \frac{\bar{\zeta}}{w}, \quad \frac{\xi}{u} = \frac{\eta}{v} = \frac{\zeta}{w},$$

il est clair que les vibrations moléculaires seront ou transversales, c'est-à-dire comprises dans le plan des ondes, ou longitudinales, c'est-à-dire perpendiculaires à ces mêmes plans. Enfin de la première des formules (16) ou (17), jointe aux équations (14) et aux formules

$$(20) \quad s = s\sqrt{-1}, \quad k = k\sqrt{-1}, \quad \Omega = \frac{s}{k} = \frac{s}{k},$$

on conclura que le carré de la vitesse de propagation Ω est, pour les vibrations transversales,

$$(21) \quad \Omega^2 = \frac{1}{k^4} S \left\{ \frac{m}{r^2} D_r \left[\left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) f(r) \right] \right\},$$

et pour les vibrations longitudinales,

$$(22) \quad \left\{ \begin{array}{l} \Omega^2 = \frac{1}{k^4} S \left\{ \frac{m}{r^2} D_r \left[\left(2 \frac{\sin kr}{kr} - 2 \cos kr - kr \sin kr + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) f(r) \right] \right\} \\ + \frac{1}{k^2} S \left[m \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} \right) \frac{f(r)}{r} \right]. \end{array} \right.$$

Les valeurs de Ω , fournies par les équations (21), (22), sont précisément les deux vitesses de propagation relatives aux deux espèces d'ondes planes qui peuvent être propagées par un milieu isotrope. Si,

dans ces équations, on remplace Ω par $\frac{s}{k}$, elles se réduiront aux formules (66) et (74) du septième paragraphe du Mémoire lithographié, sous la date d'août 1836 (1). Enfin, si l'on développe en séries les seconds membres des équations (20) et (21), on trouvera, pour les vibrations transversales,

$$(23) \quad \Omega^2 = \frac{1}{5} \frac{1}{1.2.3} S \left\{ \frac{m}{r^2} D_r [r^4 f(r)] \right\} - \frac{1}{7} \frac{k^2}{1.2.3.4.5} S \left\{ \frac{m}{r^2} D_r [r^6 f(r)] \right\} + \dots,$$

et, pour les vibrations longitudinales,

$$(24) \quad \Omega^2 = \frac{1}{1.2.3} S \left[m r \frac{2f(r) + 3rf'(r)}{5} \right] - \frac{k^2}{1.2.3.4.5} S \left[m r^3 \frac{2f(r) + 5rf'(r)}{7} \right] + \dots;$$

ce qu'on pourrait aussi conclure des formules (12) et (13) jointes aux équations (16), (17), (19), et ce qui s'accorde avec les formules données dans les *Nouveaux Exercices de Mathématiques*.

Il importe d'examiner ce que deviennent les formules précédentes, dans le cas particulier où les sommes indiquées par le signe S peuvent être, sans erreur sensible, remplacées par des intégrales aux différences infiniment petites. Or, en désignant toujours par r le rayon vecteur mené de la molécule m à la molécule m , nommons p l'angle compris entre le rayon vecteur r et l'axe des x , q l'angle formé par le plan de ces deux droites avec le plan des x, y , et \mathfrak{A} une quantité réelle ou une expression imaginaire dont la valeur change avec la position de la molécule m . Enfin, soit ϖ la densité, supposée constante, du système de molécules que l'on considère, \mathfrak{A} pourra être regardée comme une fonction des trois coordonnées rectangulaires x, y, z , ou bien encore comme une fonction des trois coordonnées polaires

$$p, \quad q, \quad r,$$

liées aux trois angles α, ζ, γ par les équations

$$\cos \alpha = \cos p, \quad \cos \zeta = \sin p \cos q, \quad \cos \gamma = \sin p \sin q;$$

(1) *Œuvres de Cauchy*, 2^e série, t. XV.

et si l'on suppose que la sommation indiquée par le signe S s'étende à toutes les molécules

$$m, m', \dots$$

distinctes de m , on aura sensiblement, dans le cas particulier dont il s'agit (en vertu des formules bien connues),

$$S(m, \mathfrak{R}) = \int \int \int \mathfrak{O} \mathfrak{R} r^2 \sin p \, dp \, dq \, dr,$$

les intégrations étant effectuées, par rapport aux angles p, q , entre les limites

$$p = 0, \quad p = \pi, \quad q = 0, \quad q = 2\pi,$$

et par rapport à r entre deux limites

$$r_0, \quad r_\infty,$$

dont la première soit nulle ou bien équivalente à la plus petite distance qui sépare deux molécules voisines, la seconde infinie ou du moins assez grande pour que dans l'expression

$$S(m, \mathfrak{R})$$

la somme des termes correspondant à des valeurs plus considérables de r puisse être négligée sans erreur sensible. Par suite, en indiquant les limites des intégrations et plaçant le facteur constant \mathfrak{O} avant les signes \int , on trouvera

$$(25) \quad S(m, \mathfrak{R}) = \mathfrak{O} \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{r_0}^{r_\infty} \mathfrak{R} r^2 \sin p \, dp \, dq \, dr.$$

Si la fonction \mathfrak{R} devient indépendante des variables p, q , c'est-à-dire, en d'autres termes, si \mathfrak{R} est simplement fonction de r , alors, en ayant égard aux deux formules

$$\int_0^\pi \sin p \, dp = 2, \quad \int_0^{2\pi} dq = 2\pi,$$

on tirera de l'équation (25)

$$(26) \quad S(m\mathfrak{R}) = 4\pi\mathfrak{Q} \int_{r_0}^{r_\infty} \mathfrak{R} r^2 dr.$$

Donc, en vertu des formules (20) et (21), le carré de la vitesse de propagation Ω se réduira, pour les vibrations transversales, à

$$(27) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi\mathfrak{Q}}{k^4} \int_{r_0}^{r_\infty} D_r \left[\left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3}k^2 r^2 \right) f(r) \right] dr,$$

et, pour les vibrations longitudinales, à

$$(28) \quad \left\{ \begin{aligned} \Omega^2 &= \frac{4\pi\mathfrak{Q}}{k^4} \int_{r_0}^{r_\infty} D_r \left[\left(2 \frac{\sin kr}{kr} - 2 \cos kr - kr \sin kr + \frac{1}{3}k^2 r^2 \right) f(r) \right] dr \\ &+ \frac{4\pi\mathfrak{Q}}{k^2} \int_{r_0}^{r_\infty} \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} \right) r f(r) dr. \end{aligned} \right.$$

Les formules (27), (28) supposent : 1° que le système de molécules donné est isotrope ; 2° que, dans ce système, les mouvements simples se propagent sans s'affaiblir ; 3° que, dans la détermination des vitesses de propagation des mouvements simples, on peut, sans erreur sensible, substituer aux sommations indiquées par le signe S des intégrations aux différences infiniment petites. Or il est bon d'observer que, de ces trois suppositions, les deux dernières entraînent toujours la première et conduisent directement aux formules (27), (28), sans l'intermédiaire de la formule (9). En effet, lorsque les mouvements simples se propagent sans s'affaiblir, on a, dans les équations (15), (16) et (17),

$$u = v\sqrt{-1}, \quad v = v\sqrt{-1}, \quad w = w\sqrt{-1}, \quad k = k\sqrt{-1},$$

u, v, w, k désignant des quantités réelles qui vérifient la formule (18) ; et par suite le carré de la vitesse de propagation Ω est, en vertu des formules (16), (17) et (20), pour les vibrations transversales,

$$(29) \quad \Omega^2 = -\frac{E}{k^2},$$

et, pour les vibrations longitudinales,

$$(30) \quad \Omega^2 = -\frac{E}{k^2} + F,$$

les valeurs de E, F, G, H étant données par les équations (5) et (7), desquelles on tire

$$(31) \quad E = G - \frac{1}{k} \frac{dH}{dk}, \quad F = \frac{1}{k} \frac{d\left(\frac{1}{k} \frac{dH}{dk}\right)}{dk}$$

et

$$(32) \quad \left\{ \begin{array}{l} G = S[m f(r) (e^{kr \cos \delta \sqrt{-1}} - 1)], \\ H = S\left[\frac{m}{r} \frac{df(r)}{dr} \left(e^{kr \cos \delta \sqrt{-1}} - 1 - kr \cos \delta \sqrt{-1} + \frac{k^2 r^2 \cos^2 \delta}{2}\right)\right]. \end{array} \right.$$

Dans les deux dernières formules, l'angle δ est lié aux angles α , ζ , γ par l'équation (6), de laquelle on tire

$$k \cos \delta = r \cos \alpha + v \cos \beta + w \cos \gamma,$$

ou, ce qui revient au même,

$$(33) \quad k \cos \delta = u \cos p + v \sin p \cos q + w \sin p \sin q.$$

Si d'ailleurs on peut substituer aux sommations indiquées par le signe S des intégrations aux différences infiniment petites, les formules (32), jointes à l'équation (25), donneront

$$(34) \quad \left\{ \begin{array}{l} G = (k) \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{r_0}^{r_\infty} (e^{kr \cos \delta \sqrt{-1}} - 1) r^2 f(r) \sin p \, dp \, dq \, dr, \\ H = (k) \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \int_{r_0}^{r_\infty} \times \left(e^{kr \cos \delta \sqrt{-1}} - 1 - kr \cos \delta \sqrt{-1} + \frac{k^2 r^2 \cos^2 \delta}{2} \right) r \frac{df(r)}{dr} \sin p \, dp \, dq \, dr. \end{array} \right.$$

Mais, en supposant l'angle δ lié aux angles p , q , par la formule (33), on a, en vertu d'un théorème donné par M. Poisson (voir la 49^e livraison des *Exercices de Mathématiques*, p. 17) (1),

$$\int_0^\pi \int_0^{2\pi} \mathcal{F}(k \cos \delta) \sin p \, dp \, dq = 2\pi \int_0^\pi \mathcal{F}(k \cos \delta) \sin \delta \, d\delta$$

(1) *Oeuvres de Cauchy*, 2^e série, t. IX, p. 387, 388.

ou, ce qui revient au même,

$$(35) \quad \int_0^\pi \int_0^{2\pi} \mathcal{F}(k \cos \delta) \sin p \, dp \, dq = 2\pi \int_{-1}^1 \mathcal{F}(k \theta) \, d\theta,$$

la valeur de θ étant

$$\theta = \cos \delta.$$

Done, en remplaçant successivement la fonction $\mathcal{F}(k\theta)$ par les deux suivantes

$$e^{kr\theta\sqrt{-1}} - 1, \quad e^{kr\theta\sqrt{-1}} - 1 - kr\theta\sqrt{-1} + \frac{k^2 r^2 \theta^2}{2},$$

et ayant égard aux formules

$$\int_{-1}^1 (e^{kr\theta\sqrt{-1}} - 1) \, d\theta = 2 \left(\frac{\sin kr}{kr} - 1 \right),$$

$$\int_{-1}^1 \left(e^{kr\theta\sqrt{-1}} - 1 - kr\theta\sqrt{-1} + \frac{k^2 r^2 \theta^2}{2} \right) \, d\theta = 2 \left(\frac{\sin kr}{kr} - 1 + \frac{1}{6} k^2 r^2 \right),$$

on tirera des équations (34)

$$(36) \quad \begin{cases} G = 4\pi(\Omega) \int_{r_0}^{r_\infty} \left(\frac{\sin kr}{kr} - 1 \right) r^2 f(r) \, dr, \\ H = 4\pi(\Omega) \int_{r_0}^{r_\infty} \left(\frac{\sin kr}{kr} - 1 + \frac{1}{6} k^2 r^2 \right) r \frac{df(r)}{dr} \, dr. \end{cases}$$

A ces dernières valeurs de G, H correspondront, en vertu des formules (31), des valeurs de E, F qui, substituées dans les équations (29) et (30), feront coïncider celles-ci avec les équations (27) et (28). D'ailleurs les seconds membres des formules (36) sont, ainsi que le second membre de la formule (35), des fonctions de la seule quantité k, qui changent de signe avec elle, par conséquent des fonctions de la seule quantité k²; ce qui ne peut avoir lieu que pour un système isotrope de molécules.

Il nous reste à discuter les valeurs de Ω^2 fournies par les équations (27) et (28).

La première de ces valeurs, ou celle qui correspond aux vibrations

transversales, est, en vertu de l'équation (27), le produit de

$$4\pi^{\textcircled{Q}}$$

par la différence entre les deux valeurs qu'acquiert l'expression

$$\frac{1}{k^3} \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) f(r),$$

quand on y pose successivement $r = r_{\infty}$, $r = r_0$. D'ailleurs le produit

$$\frac{1}{k^3} \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) = \frac{1}{5} \frac{r^4}{1.2.3} - \frac{1}{7} \frac{k^2 r^6}{1.2.3.4.5} + \dots$$

se réduit sensiblement, pour de très grandes valeurs de r , à

$$\frac{1}{3} \frac{r^2}{k^2},$$

et, pour de très petites valeurs de r , à

$$\frac{1}{5} \frac{r^4}{1.2.3} = \frac{1}{30} r^4.$$

Done, r_0 désignant une très petite et r_{∞} une très grande valeur de r , la formule (27) donnera sensiblement

$$(37) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi^{\textcircled{Q}}}{3} \left[\frac{1}{k^2} r_{\infty}^2 f(r_{\infty}) - \frac{1}{10} r_0^4 f(r_0) \right].$$

L'équation (37) fournit pour Ω^2 une valeur finie, positive et différente de zéro, dans deux cas dignes de remarque, savoir : 1° quand le produit $r^2 f(r)$ se réduit, pour une valeur infiniment grande de la distance r , à une constante finie, mais positive; 2° quand le produit $r^4 f(r)$ se réduit pour une valeur infiniment petite de r , à une constante finie, mais négative. Le premier cas aura lieu, par exemple, si l'action mutuelle de deux molécules est une force attractive, réciproquement proportionnelle au carré de la distance. Alors $f(r)$ serait de la forme

$$(38) \quad f(r) = \frac{r^2}{r^2},$$

g désignant une constante positive; et, comme de la formule (37), jointe à l'équation

$$s = \Omega k,$$

on tirerait sensiblement

$$(39) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi(Q)}{3} \frac{g}{k^2}, \quad s^2 = \frac{4\pi(Q)}{3} g,$$

la durée

$$T = \frac{2\pi}{s}$$

des vibrations moléculaires deviendrait, ainsi que s , indépendante des quantités

$$k \quad \text{et} \quad l = \frac{2\pi}{k},$$

par conséquent de la longueur des ondulations. Pareillement, le second cas aura lieu si l'action mutuelle de deux molécules est une force répulsive, réciproquement proportionnelle au bicarré de la distance. Alors $f(r)$ sera de la forme

$$(40) \quad f(r) = -\frac{h}{r^3},$$

h désignant encore une constante positive, et, en vertu de l'équation (37), on aura sensiblement

$$(41) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi(Q)}{30} h.$$

Done alors la vitesse de propagation Ω des vibrations moléculaires deviendra indépendante de k et de s , ou, ce qui revient au même, de T et de l , c'est-à-dire de la durée de ces vibrations et de l'épaisseur des ondes planes. Alors aussi l'on conclura de la formule

$$\Omega = \frac{s}{k} = \frac{1}{T},$$

que cette épaisseur et cette durée conservent toujours entre elles le même rapport.

Au reste, pour obtenir la formule (39), il n'est pas absolument nécessaire d'attribuer à la fonction $f(r)$ la forme que présente l'équa-

tion (38); il suffirait de supposer

$$(42) \quad f(r) = \frac{\tilde{f}(r)}{r^2},$$

$\tilde{f}(r)$ étant une nouvelle fonction de r , qui se réduise à la constante positive g pour une valeur infinie de r , sans devenir infinie pour $r = 0$. Pareillement, pour obtenir la formule (41), il suffirait de supposer

$$(43) \quad f(r) = -\frac{\tilde{f}(r)}{r^4},$$

$\tilde{f}(r)$ étant une fonction de r , qui se réduise pour $r = 0$, à la constante positive h , sans devenir infinie pour $r = \infty$. C'est ce qui arriverait en particulier, si l'on posait

$$\tilde{f}(r) = h e^{-ar} \quad \text{ou} \quad \tilde{f}(r) = h e^{-ar} \cos br, \quad \dots$$

et par suite

$$(44) \quad f(r) = -\frac{h e^{-ar}}{r^4} \quad \text{ou} \quad f(r) = -\frac{h e^{-ar} \cos br}{r^4}, \quad \dots,$$

a, b désignant des constantes réelles dont la première serait positive.

Il importe d'observer que, la formule (37) pouvant s'écrire comme il suit

$$(45) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi(\mathbb{Q})}{3k^2} r_\infty^2 f(r_\infty) - \frac{4\pi(\mathbb{Q})}{30} r_0^4 f(r_0),$$

la valeur de Ω^2 , donnée par cette formule et relative aux vibrations transversales, est la différence entre les deux termes

$$\frac{4\pi(\mathbb{Q})}{3k^2} r_\infty^2 f(r_\infty), \quad \frac{4\pi(\mathbb{Q})}{30} r_0^4 f(r_0),$$

respectivement proportionnels aux deux quantités

$$r_\infty^2 f(r_\infty), \quad r_0^4 f(r_0),$$

dont la première dépend de l'action mutuelle de molécules situées à de grandes distances les unes des autres et la seconde de l'action mutuelle de deux molécules très voisines. Ces deux termes s'éva-

nouriraient simultanément, si l'on supposait

$$(46) \quad f(r) = \frac{c}{r^m},$$

c désignant une quantité positive ou négative, et m un exposant renfermé entre les limites 2 et 4. Par conséquent, la vitesse de propagation des vibrations transversales se réduirait à zéro, si l'action mutuelle de deux molécules était réciproquement proportionnelle au cube de la distance r , ou plus généralement à une puissance de r intermédiaire entre la seconde et la quatrième puissance. Mais cette vitesse cessera de s'évanouir, en offrant une valeur réelle, si l'on suppose $m = 2$, c étant positif, ou $m = 4$, c étant négatif, c'est-à-dire si l'action moléculaire est une force attractive réciproquement proportionnelle au carré de r , ou une force répulsive réciproquement proportionnelle au bicarré de r ; et alors, en vertu de l'observation que nous faisons tout à l'heure, la propagation de vibrations excitées en un point donné du système que l'on considère, sera due principalement, dans la première hypothèse aux molécules très éloignées, dans la seconde hypothèse aux molécules très voisines de ce même point. Au reste, la différence si marquante qui existe, sous ce rapport, entre les deux hypothèses n'a rien qui nous doive étonner. En effet, divisons le système de molécules en tranches très minces et d'égale épaisseur, par des surfaces sphériques équidistantes qui aient pour centre commun une molécule donnée m . Les portions élémentaires de ces tranches, interceptées par la surface extérieure d'un cône ou d'une pyramide qui aurait pour sommet la molécule m , offriront des volumes dont chacun sera sensiblement représenté par un produit de la forme

$$\alpha r^2 \Delta r,$$

r , $r + \Delta r$ étant les rayons des deux surfaces sphériques entre lesquelles la tranche se trouve comprise, et αr^2 la portion de la première surface interceptée par le cône dont il s'agit. Concevons maintenant que ce cône devienne très étroit, ou, ce qui revient au même, que la

constante α soit très petite. La portion de tranche, dont le volume est sensiblement égal au produit

$$\alpha r^2 \Delta r,$$

et la masse au produit

$$\alpha \textcircled{D} r^2 \Delta r,$$

\textcircled{D} étant la densité du système, exercera sur la molécule m une action représentée à très peu près par l'expression

$$(47) \quad \alpha m \textcircled{D} r^2 f(r) \Delta r,$$

qui varie, avec la distance r , dans le même rapport que le produit $r^2 f(r)$. Or, ce produit décroîtra rapidement avec $\frac{1}{r^2}$, pour des valeurs croissantes de r , si l'on suppose $f(r)$ réciproquement proportionnel au bicarré de r . Donc alors les actions exercées sur la molécule m , et dans une même direction, par des portions élémentaires et correspondantes de tranches d'égale épaisseur, deviendront de plus en plus faibles, à mesure que l'on s'éloignera de la molécule; en sorte que l'action des tranches situées à des distances considérables pourra être négligée sans erreur sensible. Mais si l'on suppose, au contraire, $f(r)$ réciproquement proportionnel au carré de r , alors, le produit

$$r^2 f(r)$$

se réduisant à une constante, l'expression (47) deviendra indépendante de la distance r , et, comme par suite la même action sera exercée sur la molécule m , dans une direction donnée, par les portions élémentaires des diverses tranches, celles qui se trouveront plus éloignées seront, en raison de leur nombre très considérable et même infiniment grand, celles qui contribueront principalement à la production des phénomènes.

Concevons maintenant que Ω désigne la vitesse de propagation, non plus des vibrations transversales, mais des vibrations longitudinales. Le carré de Ω sera déterminé par l'équation (28), que l'on peut encore

écrire comme il suit :

$$(48) \quad \left\{ \begin{aligned} \Omega^2 = & \frac{4\pi\mathcal{O}}{k^4} \int_{r_0}^{r_\infty} D_r \left[r^2 f(r) D_r \frac{\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3} k^2 r^2}{r} \right] dr \\ & + \frac{4\pi\mathcal{O}}{k^4} \int_{r_0}^{r_\infty} r^2 f(r) D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) dr. \end{aligned} \right.$$

Or, dans la formule (28) ou (48), le premier terme du second membre est le produit de $4\pi\mathcal{O}$ par la différence entre les deux valeurs qu'acquiert l'expression

$$\frac{1}{k^4} \left(2 \frac{\sin kr}{kr} - 2 \cos kr - kr \sin kr + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) f(r),$$

quand on y pose successivement $r = r_\infty$, $r = r_0$. De plus, le produit

$$\frac{1}{k^4} \left(2 \frac{\sin kr}{kr} - 2 \cos kr - kr \sin kr + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) = \frac{r^2}{k^4} D_r \frac{\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3} k^2 r^2}{r},$$

que l'on peut encore présenter sous la forme

$$r^2 D_r \left(\frac{1}{5} \frac{r^3}{1.2.3} - \frac{1}{7} \frac{k^2 r^5}{1.2.3.4.5} + \dots \right) = \frac{1}{5} \frac{r^4}{1.2} - \frac{1}{7} \frac{k^2 r^6}{1.2.3.4} + \dots,$$

se réduit sensiblement, pour de très grandes valeurs de r , à

$$\frac{1}{3} \frac{r^2}{k^2}$$

et, pour de très petites valeurs de r , à

$$\frac{1}{5} \frac{r^4}{1.2} = \frac{1}{10} r^4.$$

Donc, r_0 désignant une très petite, et r_∞ une très grande valeur de r , la formule (48) donne à très peu près

$$(49) \quad \left\{ \begin{aligned} \Omega^2 = & 4\pi\mathcal{O} \left[\frac{1}{3k^2} r_\infty^2 f(r_\infty) - \frac{1}{10} r_0^4 f(r_0) \right] \\ & + \frac{4\pi\mathcal{O}}{k^2} \int_{r_0}^{r_\infty} r^2 f(r) D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) dr. \end{aligned} \right.$$

Cherchons en particulier ce que devient la valeur de Ω^2 , fournie par l'équation (49), dans les deux hypothèses que nous avons précédemment considérées. Si d'abord nous supposons l'action mutuelle de deux molécules réciproquement proportionnelle au carré de la distance r , alors, la valeur de $f(r)$ étant donnée par la formule (38), on tirera sensiblement de la formule (49)

$$(50) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi \textcircled{Q}}{k^2} g \left[\frac{1}{3} + \int_{r_0}^{r_\infty} D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) dr \right].$$

D'un autre côté, comme le rapport

$$\frac{\sin kr}{kr}$$

se réduit à l'unité pour une valeur nulle, et à zéro pour une valeur infinie de r , on aura encore à très peu près

$$\int_{r_0}^{r_\infty} D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) dr = \int_0^\infty D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) dr = -1,$$

et, par suite, la formule (50) donnera

$$(51) \quad \Omega^2 = -\frac{8\pi \textcircled{Q}}{3k^2} g.$$

Enfin, pour que les vibrations longitudinales puissent se propager sans s'affaiblir, il est nécessaire que l'équation (51) fournisse une valeur réelle de Ω , par conséquent une valeur positive de Ω^2 ; ce qui exige que g soit négatif et l'action mutuelle de deux molécules répulsives. Donc, lorsque cette action est une force attractive réciproquement proportionnelle au carré de la distance, il devient impossible d'admettre que des vibrations longitudinales se propagent sans s'affaiblir.

Passons maintenant au cas où l'action mutuelle de deux molécules est une force répulsive réciproquement proportionnelle au bicarré de la distance. Alors la valeur de $f(r)$ sera déterminée par la formule (40),

la constante h étant positive, et l'équation (49) donnera sensiblement

$$(52) \quad \Omega^2 = \frac{4}{10} \pi \mathcal{Q} h - \frac{4\pi \mathcal{Q}}{k^2} h \int_{r_0}^{r_\infty} D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) \frac{dr}{r^2}.$$

On aura d'ailleurs

$$\int D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) \frac{dr}{r^2} = \int \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} \right) \frac{dr}{r^3};$$

et comme, en intégrant par parties plusieurs fois de suite, on trouvera

$$\begin{aligned} \int \frac{\sin kr}{r^3} dr &= -\frac{\sin kr}{3r^3} + \frac{k}{3} \int \frac{\cos kr}{r^3} dr, \\ \int \frac{\cos kr}{r^3} dr &= -\frac{\cos kr}{2r^2} - \frac{k}{2} \int \frac{\sin kr}{r^2} dr, \\ \int \frac{\sin kr}{r^2} dr &= -\frac{\sin kr}{r} + k \int \frac{\cos kr}{r} dr, \end{aligned}$$

par conséquent

$$\int \frac{\cos kr}{r^3} dr = -\frac{\cos kr}{2r^2} + \frac{k \sin kr}{2r} - \frac{k^2}{2} \int \frac{\cos kr}{r} dr,$$

on aura encore

$$\begin{aligned} \int D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) \frac{dr}{r^2} &= \frac{\sin kr}{3kr^3} + \frac{2}{3} \int \frac{\cos kr}{r^3} dr \\ &= \frac{k^2}{3} \left(\frac{\sin kr}{kr} - \frac{\cos kr}{k^2 r^2} + \frac{\sin kr}{k^3 r^3} - \int \frac{\cos kr}{r} dr \right). \end{aligned}$$

D'autre part, le trinôme

$$\frac{\sin kr}{kr} - \frac{\cos kr}{k^2 r^2} + \frac{\sin kr}{k^3 r^3}$$

devient nul, à très peu près, pour une très grande valeur r_∞ , attribuée à la variable r , tandis que, pour une très petite valeur r_0 de cette même variable, il se réduit sensiblement à

$$1 + \frac{1}{2} - \frac{1}{6} = \frac{4}{3}.$$

Done, si l'on effectue l'intégration relative à la variable r , entre les

limites r_0 , r_∞ de cette variable, on trouvera, sans erreur sensible,

$$\int_{r_0}^{r_\infty} D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) \frac{dr}{r^3} = -\frac{k^2}{3} \left(\frac{4}{3} + \int_{r_0}^{r_\infty} \frac{\cos kr}{r} dr \right),$$

et par suite la formule (52) donnera

$$(53) \quad \Omega^2 = \frac{4}{3} \pi \mathcal{O} h \left(\frac{49}{30} + \int_{r_0}^{r_\infty} \frac{\cos kr}{r} dr \right).$$

Il est aisé de s'assurer que l'intégration renfermée dans le second membre de l'équation (53) a une valeur très considérable. En effet, quand on pose $r_0 = 0$, $r_\infty = \infty$, cette intégrale devient

$$\int_0^\infty \frac{\cos kr}{r} dr.$$

Or, en désignant par ε un nombre positif, on a généralement

$$\int_0^\infty e^{-(\varepsilon + k\sqrt{-1})r} dr = \frac{1}{1 + k\sqrt{-1}},$$

et par suite

$$\int_0^\infty e^{-\varepsilon r} \sin kr dr = \frac{k}{k^2 + \varepsilon^2};$$

puis on en conclut, en intégrant par rapport à k et à partir de l'origine $k = 0$,

$$\int_0^\infty e^{-\varepsilon r} \frac{1 - \cos kr}{r} dr = \frac{1}{2} \ln \left(1 + \frac{\varepsilon^2}{k^2} \right).$$

On aura donc

$$\int_0^\infty e^{-\varepsilon r} \frac{\cos kr}{r} dr = \int_0^\infty e^{-\varepsilon r} \frac{dr}{r} - \frac{1}{2} \ln \left(1 + \frac{\varepsilon^2}{k^2} \right).$$

Si maintenant on réduit ε à zéro, on tirera de la dernière formule

$$\int_0^\infty \frac{\cos kr}{r} dr = \int_0^\infty \frac{dr}{r} = \infty.$$

Donc, puisque l'intégrale

$$\int_0^\infty \frac{\cos kr}{r} dr$$

offre une valeur infinie, l'intégrale

$$\int_{r_0}^{r_\infty} \frac{\cos kr}{r} dr$$

deviendra infiniment grande quand on attribuera, comme on le suppose, une valeur très petite à r_0 et une valeur très considérable à r_∞ .

Pour déduire directement les mêmes conclusions de l'équation (49), il suffirait de recourir à la considération des intégrales singulières et aux principes établis dans le *Résumé des leçons données à l'École Polytechnique sur le Calcul infinitésimal* (voir la 25^e leçon) (1). En effet, en vertu de ces principes, si le produit

$$r^2 f(r)$$

ne devient pas infini pour une valeur infinie de r , l'intégrale comprise dans le second membre de l'équation (49), savoir

$$\int_0^{r_\infty} r^2 f(r) D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) dr,$$

sera finie ou infiniment grande, suivant que l'intégrale singulière

$$\int_0^\varepsilon r^2 f(r) D_r \left(\frac{\sin kr}{kr} \right) dr = \int_0^\varepsilon \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} \right) r f(r) dr,$$

dans laquelle ε désigne un nombre infiniment petit, sera elle-même finie ou infinie. D'ailleurs, pour de très petites valeurs de r , le binôme

$$\cos kr - \frac{\sin kr}{kr}$$

est le produit de

$$- \frac{1}{3} r^2$$

par un facteur très peu différent de l'unité, et en conséquence l'intégrale

$$\int_0^\varepsilon \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} \right) r f(r) dr$$

(1) *Oeuvres de Cauchy*, 2^e série, t. IV, p. 145.

est le produit d'un semblable facteur par la suivante :

$$-\frac{1}{3} \int_0^\varepsilon r^3 f(r) dr,$$

pourvu que la fonction $f(r)$, étant toujours continue pour des valeurs positives de r , ne s'évanouisse pas avec r . Donc, si la fonction $f(r)$, supposée continue, remplit la double condition de fournir une valeur finie du produit $r^2 f(r)$ pour une valeur infinie de r , et de ne pas s'évanouir pour $r = 0$, la valeur de Ω^2 déterminée par l'équation (49) sera finie ou non en même temps que l'intégrale singulière

$$(54) \quad \int_0^\varepsilon r^3 f(r) dr$$

et affectée d'un signe contraire au signe de cette intégrale. Donc, puisqu'en supposant

$$f(r) = -\frac{h}{r^2},$$

on trouve, pour $r = \infty$,

$$r^2 f(r) = 0;$$

pour $r = 0$,

$$f(r) = -\frac{h}{0},$$

et, de plus,

$$\int_0^\varepsilon r^3 f(r) dr = -h \int_0^\varepsilon \frac{dr}{r} = -h \times \infty,$$

nous devons conclure que, dans cette hypothèse, et pour des valeurs positives de h , la valeur de Ω^2 , fournie par l'équation (49), sera une quantité positive qui deviendra infinie quand on posera $r_0 = 0$, et par conséquent infiniment grande quand on attribuera simplement à r_0 une valeur très petite.

Les mêmes raisonnements et les mêmes conclusions seraient encore évidemment applicables au cas où la fonction $f(r)$ se trouverait déterminée, non plus par la formule (40), mais par la formule (43), par exemple au cas où la valeur de $f(r)$ serait l'une de celles que fournissent les équations (44).

II. — *Sur la relation qui existe, dans les vibrations transversales d'un système isotrope de molécules, entre la longueur des ondulations et la vitesse de propagation des ondes planes.*

Soient, comme dans le paragraphe I,

m une molécule donnée d'un système isotrope,

m' l'une quelconque des autres molécules

et $mm'f(r)$ l'action mutuelle des deux molécules m, m' , prise avec le signe + ou avec le signe -, suivant que ces deux molécules s'attirent ou se repoussent.

Concevons d'ailleurs que, des vibrations transversales étant propagées dans le système dont il s'agit, on nomme

l la longueur d'ondulation ou, ce qui revient au même, l'épaisseur commune de toutes les ondes planes

et Ω leur vitesse de propagation.

Si l'on pose, pour abrégier,

$$(1) \quad k = \frac{2\pi}{l},$$

les deux quantités Ω et l ou k se trouveront liées entre elles par l'équation (21) du paragraphe I, c'est-à-dire par la formule

$$(2) \quad \Omega^2 = \frac{1}{k^4} S \left\{ \frac{m}{r^2} D_r \left[\left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) f(r) \right] \right\},$$

le signe S indiquant une somme de termes semblables relatifs aux diverses molécules m, m', \dots ; de sorte qu'on aura

$$(3) \quad \Omega^2 = S \left[\frac{m}{r^2} F'(r) \right],$$

$F'(r)$ désignant la dérivée de la fonction $F(r)$ déterminée par la formule

$$(4) \quad F(r) = \frac{1}{k^4} \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) f(r).$$

Concevons maintenant que l'on décompose le système de molécules en couches infiniment minces, terminées par des surfaces de sphères qui aient pour centre commun la molécule m . Si l'on nomme

\odot la densité du système supposé homogène

et Δr un accroissement infiniment petit attribué à la variable r , les molécules comprises dans la couche renfermée entre les deux surfaces sphériques, qui auront pour rayons r et $r + \Delta r$, offriront une somme de masses représentée à très peu près par le produit

$$4\pi\odot r^2 \Delta r,$$

et par suite les termes correspondants à ces molécules, dans la somme

$$S\left[\frac{m}{r^2} F'(r)\right],$$

fourniront une somme partielle qui sera généralement peu différente du produit

$$4\pi\odot r^2 F'(r) \Delta r.$$

Or, si l'on admet que l'on puisse, sans erreur sensible, substituer généralement ce dernier produit à la somme des termes dont il s'agit dans le second membre de l'équation (3), cette équation deviendra

$$(5) \quad \Omega^2 = 4\pi\odot S[F'(r) \Delta r].$$

D'autre part, comme on aura, en vertu de la formule de Taylor,

$$F(r + \Delta r) - F(r) = F'(r) \Delta r + \frac{1}{2} F''(r) \Delta r^2 + \dots,$$

on en conclura

$$S[F(r + \Delta r) - F(r)] = S[F'(r) \Delta r] + \frac{1}{2} S[F''(r) \Delta r^2] + \dots$$

Done, en supposant le signe S étendu à toutes les valeurs de r , et désignant une très petite valeur de r par r_0 , une très grande par r_∞ , on aura sensiblement

$$(6) \quad F(r_\infty) - F(r_0) = S[F'(r) \Delta r] + \frac{1}{2} S[F''(r) \Delta r^2] + \dots$$

Si dans cette dernière formule on néglige les termes qui renferment des puissances de Δr supérieures à la seconde, elle donnera pour valeur approchée de la somme

$$S[F'(r) \Delta r],$$

l'expression

$$F(r_\infty) - F(r_0) - \frac{1}{2} S[F''(r) \Delta r^2],$$

et, par suite, la formule (5) deviendra

$$(7) \quad \Omega^2 = 4\pi \Theta [F(r_\infty) - F(r_0)] - 2\pi \Theta S[F''(r) \Delta r^2].$$

Pour montrer une application des formules qui précèdent, considérons en particulier le cas où l'action mutuelle des deux molécules m, m serait une action répulsive, réciproquement proportionnelle au bicarré de la distance. Alors la fonction $f(r)$, déterminée par l'équation (40) du paragraphe I, serait de la forme

$$(8) \quad f(r) = -\frac{h}{r^3},$$

h désignant une constante positive, et l'équation (4) donnerait

$$(9) \quad \left\{ \begin{aligned} F(r) &= -\frac{h}{k^3 r^3} \left(\cos kr - \frac{\sin kr}{kr} + \frac{1}{3} k^2 r^2 \right) \\ &= -\frac{1}{5} \frac{1}{1.2.3} + \frac{1}{7} \frac{k^2 r^2}{1.2.3.4.5} - \dots \end{aligned} \right.$$

On aurait donc, en réduisant r_0 à zéro et r_∞ à l'infini positif,

$$F(r_\infty) = 0, \quad F(r_0) = -\frac{1}{5} \frac{1}{1.2.3}.$$

De plus, comme, dans ce même cas, $F(r)$ deviendrait fonction du produit kr , on aurait encore

$$r^2 D_r^2 F(r) = k^2 D_k^2 F(r),$$

et par suite

$$F''(r) = D_r^2 F(r) = \frac{k^2}{r^2} D_k^2 F(r).$$

Donc la formule (7) donnerait

$$(10) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi\mathcal{Q}}{30} h - 2\pi\mathcal{Q} k^2 D_k^3 S \left[F(r) \left(\frac{\Delta r}{r} \right)^2 \right].$$

Si maintenant on suppose les diverses valeurs de Δr égales entre elles et à la distance ε qui sépare deux molécules voisines, les diverses valeurs de r , dans la somme indiquée à l'aide du signe S , pourront être censées réduites aux divers termes de la progression arithmétique

$$(11) \quad \varepsilon, \quad 2\varepsilon, \quad 3\varepsilon, \quad 4\varepsilon, \quad \dots,$$

et, en posant, pour abrégier,

$$(12) \quad K = S \left[\left(k \cos kr - \frac{\sin kr}{r} + \frac{1}{3} k^3 r^2 \right) \frac{1}{r^6} \right],$$

on tirera de la formule (9)

$$(13) \quad \frac{1}{r^2} F(r) = -\frac{h}{k^5} K,$$

puis de la formule (10)

$$(14) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi\mathcal{Q}}{30} h + 2\pi\mathcal{Q} h k^2 \varepsilon^2 D_k^2 \left(\frac{K}{k^5} \right).$$

Il ne reste plus maintenant qu'à déterminer la valeur de la quantité K en fonction de k . Or, on tire de l'équation (12)

$$D_k K = S \left[(kr - \sin kr) \frac{k}{r^5} \right],$$

par conséquent

$$(15) \quad k^{-1} D_k K = S \left(\frac{kr - \sin kr}{r^5} \right);$$

puis, en différenciant trois fois de suite cette dernière formule par rapport à k , on en conclut

$$(16) \quad D_k^3 (k^{-1} D_k K) = S \left(\frac{\cos kr}{r^3} \right) = \frac{1}{\varepsilon^2} \left(\cos k\varepsilon + \frac{\cos 2k\varepsilon}{2^2} + \frac{\cos 3k\varepsilon}{3^2} + \dots \right).$$

D'ailleurs, pour des valeurs de x comprises entre les limites $-\pi$,

+ π , on a généralement, comme l'on sait,

$$\cos x - \frac{\cos 2x}{2^2} + \frac{\cos 3x}{3^2} + \dots = \frac{1}{4} \left(\frac{\pi^2}{3} - x^2 \right)$$

(voir le second Volume des *Exercices de Mathématiques*, p. 309) (1).

Done, en remplaçant x par $\pi - k\varepsilon$, on aura encore

$$\cos k\varepsilon + \frac{\cos 2k\varepsilon}{2^2} + \frac{\cos 3k\varepsilon}{3^2} + \dots = \frac{1}{4} \left(\frac{2\pi^2}{3} - 2\pi k\varepsilon + k^2\varepsilon^2 \right),$$

et la formule (16) donnera

$$(17) \quad D_k^2 (k^{-1} D_k K) = a - bk + ck^2,$$

les valeurs de a , b , c étant

$$(18) \quad a = \frac{\pi^2}{6\varepsilon^2}, \quad b = \frac{\pi}{2\varepsilon}, \quad c = \frac{1}{4}.$$

Pour déduire de l'équation (17) la valeur de $k^{-1} D_k K$, il suffira d'intégrer le second membre trois fois de suite par rapport à k , et à partir de $k = 0$, puisque, en vertu de l'équation (15), le produit

$$k^{-1} D_k K$$

devra être divisible par k^3 , aussi bien que la différence

$$kr - \sin kr = \frac{k^3 r^3}{1.2.3} - \frac{k^5 r^5}{1.2.3.4.5} + \dots$$

En opérant ainsi, on trouvera

$$k^{-1} D_k K = a \frac{k^3}{1.2.3} - b \frac{k^4}{2.3.4} + c \frac{k^5}{3.4.5},$$

par conséquent

$$(19) \quad D_k K = a \frac{k^4}{1.2.3} - b \frac{k^5}{2.3.4} + c \frac{k^6}{3.4.5}.$$

Enfin, pour obtenir la valeur même de K , il suffira d'intégrer le second membre de la formule (19) par rapport à k , et à partir de $k = 0$,

(1) *Œuvres de Cauchy*, 2^e série, t. VII, p. 357.

puisque, en vertu des équations (9) et (13), la quantité K , proportionnelle au produit $k^5 F(r)$, sera, comme ce produit, divisible par k^5 . On aura donc

$$K = \frac{a}{5} \frac{k^5}{1.2.3} - \frac{b}{7} \frac{k^6}{2.3.4} + \frac{c}{7} \frac{k^7}{3.4.5},$$

et par suite

$$D_k^2 \left(\frac{K}{k^5} \right) = \frac{2c}{7} \frac{1}{3.4.5} = \frac{1}{2.3.4.5.7}.$$

Done, la formule (14) donnera

$$(20) \quad \Omega^2 = \frac{4\pi(l)}{30} h(1 + \alpha k^2),$$

la valeur de α étant

$$(21) \quad \alpha = \frac{\varepsilon^2}{56}.$$

L'équation (20) établit une relation digne de remarque entre les quantités Ω et k ou $l = \frac{2\pi}{k}$, c'est-à-dire entre la vitesse de propagation des ondes planes et l'épaisseur de ces mêmes ondes dans un système de vibrations transversales.

La distance ε qui sépare deux molécules voisines devant être généralement considérée comme très petite, on pourra en dire autant, à plus forte raison, de la quantité positive α , déterminée par la formule (21). Cela posé, on aura sensiblement

$$\frac{1}{1 + \alpha k^2} = 1 - \alpha k^2,$$

et, en divisant par $1 + \alpha k^2$ les deux membres de la formule (20),

$$(22) \quad \Omega^2(1 - \alpha k^2) = \frac{4\pi(l)}{30} h.$$

D'autre part, si, en nommant T la durée d'une vibration moléculaire, on pose

$$(23) \quad s = \frac{2\pi}{T},$$

on aura, conformément à la dernière des formules (19) du para-

graphe I,

$$(24) \quad s = \Omega k,$$

et par suite l'équation (22) pourra être réduite à

$$(25) \quad \Omega^2 - \alpha s^2 = \frac{4\pi(\mathbb{O})}{30} h.$$

Soient maintenant

$$\Omega_1 \quad \text{et} \quad s_1$$

ce que donnent

$$\Omega \quad \text{et} \quad s$$

pour un second système de vibrations transversales, distinct de celui que l'on considèrerait d'abord, mais toujours propagé dans le même système de molécules. On aura encore

$$\Omega_1^2 - \alpha s_1^2 = \frac{4\pi(\mathbb{O})}{30} h,$$

et de cette dernière équation, jointe à la formule (25), on tirera

$$\Omega^2 - \alpha s^2 = \Omega_1^2 - \alpha s_1^2,$$

par conséquent

$$\alpha = \frac{\Omega_1^2 - \Omega^2}{s_1^2 - s^2}$$

ou, ce qui revient au même, eu égard à la valeur de α ,

$$(26) \quad \varepsilon^2 = 56 \frac{\Omega_1^2 - \Omega^2}{s_1^2 - s^2}.$$

L'équation (26) fournit le moyen de calculer approximativement la valeur de ε , quand on connaît les vitesses de propagation des ondes planes et les durées des vibrations moléculaires, dans deux systèmes de vibrations transversales.

Il est bon d'observer qu'en désignant par T , la durée des vibrations dans le second système de vibrations transversales, on aura généralement

$$\frac{\Omega_1^2 - \Omega^2}{s_1^2 - s^2} = \frac{\Omega^2}{s^2} \frac{\left(\frac{\Omega_1}{\Omega} - 1\right)\left(\frac{\Omega_1}{\Omega} + 1\right)}{\left(\frac{s_1}{s} - 1\right)\left(\frac{s_1}{s} + 1\right)} = \left(\frac{1}{2\pi}\right)^2 \frac{\left(\frac{\Omega_1}{T} - 1\right)\left(\frac{\Omega_1}{T} + 1\right)}{\left(\frac{T}{T_1} - 1\right)\left(\frac{T}{T_1} + 1\right)},$$

et qu'en conséquence l'équation (26) peut s'écrire comme il suit

$$\left(\frac{\varepsilon}{l}\right)^2 = \frac{14}{\pi^2} \frac{\left(\frac{\Omega}{\Omega'} - 1\right)\left(\frac{\Omega}{\Omega'} + 1\right)}{\left(\frac{T}{T'} - 1\right)\left(\frac{T}{T'} + 1\right)}.$$

On aura donc

$$(27) \quad \frac{\varepsilon}{l} = \frac{1}{\pi} \left[14 \frac{\left(\frac{\Omega}{\Omega'} - 1\right)\left(\frac{\Omega}{\Omega'} + 1\right)}{\left(\frac{T}{T'} - 1\right)\left(\frac{T}{T'} + 1\right)} \right]^{\frac{1}{2}}.$$

A l'aide de cette dernière formule, étant données les valeurs de Ω et T , correspondant à deux systèmes de vibrations transversales, on pourra déterminer immédiatement la valeur de $\frac{\varepsilon}{l}$, c'est-à-dire le rapport qui existe entre la distance de deux molécules voisines et la longueur d'ondulation relative à l'un de ces deux systèmes.

III. — Sur la dispersion des couleurs dans le vide.

Si l'on attribue les phénomènes lumineux à des vibrations transversales de l'éther et si l'on admet, comme la théorie porte à le croire, que dans le vide, c'est-à-dire dans l'éther isolé, les rayons de diverses couleurs se propagent avec des vitesses qui ne soient pas rigoureusement égales, alors il suffira que la clarté d'une étoile varie dans un temps peu considérable, pour qu'à des distances suffisamment grandes, cette variation occasionne un changement de couleur. Cette proposition remarquable est due à M. Arago. On peut l'établir, comme il l'a fait lui-même, par la méthode analytique qui, dans les éléments d'Algèbre, sert à résoudre la question connue sous le nom de *problème des deux courriers*. En effet, considérons une étoile blanche qui paraisse et disparaisse périodiquement, et, pour plus de simplicité, supposons que cette étoile, après avoir constamment brillé du même éclat pendant un certain temps τ , reste invisible pendant un autre temps encore égal à τ . Admettons d'ailleurs que ces deux phénomènes se repro-

duisent l'un après l'autre indéfiniment et que la couleur blanche de l'étoile résulte de la superposition de deux rayons simples dont les couleurs soient complémentaires, par exemple, d'un rayon rouge et d'un rayon vert. Enfin supposons que, les vitesses de propagation de ces deux rayons n'étant pas rigoureusement égales, la plus petite soit représentée par Ω , la plus grande par Ω_1 , en sorte qu'on ait

$$(1) \quad \frac{\Omega_1}{\Omega} = 1 + \frac{1}{n} = \frac{n+1}{n},$$

n désignant un nombre très considérable. Les temps que ces deux rayons, partant simultanément de l'étoile dans une direction commune, devront employer pour se propager en ligne droite jusqu'à un point donné de l'espace, seront réciproquement proportionnels à leurs vitesses de propagation. En d'autres termes, ces temps seront entre eux dans le rapport de Ω à Ω_1 , ou de n à $n+1$. Donc, si, à partir de l'étoile, on porte, sur la direction commune des deux rayons, des longueurs égales, dont chacune soit parcourue par le rayon doué de la plus grande vitesse Ω_1 , dans un intervalle de temps représenté par

$$n\tilde{c},$$

et si l'on nomme

$$E_1, E_2, E_3, E_4, \dots$$

les divers points auxquels aboutissent les extrémités de ces diverses longueurs, le rayon doué de la moindre vitesse Ω parcourra chacune de ces mêmes longueurs dans un intervalle de temps représenté par le produit

$$(n+1)\tilde{c} = n\tilde{c} + \tilde{c}.$$

Donc, pour des observateurs placés aux points

$$E_1, E_2, E_3, E_4, \dots,$$

le retard d'un rayon sur l'autre se trouvera successivement exprimé par

$$\tilde{c}, \tilde{c} + \tilde{c}, \tilde{c} + \tilde{c} + \tilde{c}, \tilde{c} + \tilde{c} + \tilde{c} + \tilde{c}, \dots$$

ou, ce qui revient au même, par les divers termes de la progression

arithmétique

$$\bar{c}, 2\bar{c}, 3\bar{c}, 4\bar{c}, \dots$$

Cela posé, puisqu'au point de départ E les deux rayons restent simultanément visibles ou simultanément invisibles, pendant des intervalles de temps qui sont tous égaux à \bar{c} , on peut affirmer qu'il en sera de même, aux points où le retard de l'un des rayons sur l'autre se trouvera représenté par l'un des nombres

$$2\bar{c}, 4\bar{c}, \dots,$$

c'est-à-dire aux points

$$E_2, E_4, \dots,$$

séparés de l'étoile E par des distances que le rayon doué de la plus grande vitesse parcourt en temps égaux aux divers termes de la progression arithmétique

$$2n\bar{c}, 4n\bar{c}, \dots$$

Au contraire, les deux rayons se montreront successivement et toujours l'un sur l'autre, aux points où le retard de l'un à l'égard de l'autre se trouvera exprimé par l'un des nombres

$$\bar{c}, 3\bar{c}, \dots,$$

c'est-à-dire aux points

$$E_1, E_3, \dots$$

séparés de l'étoile E par des distances que le rayon doué de la plus grande vitesse parcourt en temps égaux aux divers termes de la progression arithmétique

$$n\bar{c}, 3n\bar{c}, \dots$$

En général, vue d'un point quelconque de l'espace, l'étoile paraîtra périodique, $2\bar{c}$ étant la durée de la période au bout de laquelle les mêmes phénomènes se reproduiront, et de plus l'aspect de ces phénomènes variera périodiquement avec la distance qui séparera le spectateur de l'étoile. Si cette distance est celle de l'un des points

$$E_2, E_4, \dots,$$

c'est-à-dire celle que parcourt le rayon doué de la plus grande vitesse,

dans un temps représenté par un multiple pair de $n\bar{c}$; alors, d'après ce qu'on vient de dire, l'étoile paraîtra blanche durant une moitié de la période au bout de laquelle les mêmes phénomènes se reproduisent et disparaîtra complètement durant l'autre moitié. Si, au contraire, la distance du spectateur à l'étoile est celle de l'un des points

$$E_1, E_3, \dots,$$

c'est-à-dire celle que parcourt le rayon doué de la plus grande vitesse, dans un temps représenté par un multiple impair de $n\bar{c}$, l'étoile restera toujours visible, mais elle paraîtra rouge durant une moitié de la période et verte durant l'autre moitié. Enfin, si la distance du spectateur à l'étoile n'est celle d'aucun des points

$$E_1, E_2, E_3, E_4, \dots,$$

l'étoile, visible et blanche durant une partie de la période, disparaîtra durant une autre partie, et ces deux parties égales entre elles, mais dont chacune sera inférieure à la demi-période, se trouveront séparées l'une de l'autre par des intervalles de temps égaux, pendant lesquels l'étoile se montrera colorée tantôt en rouge et tantôt en vert.

Dans l'hypothèse que nous venons de considérer, les points d'où l'on observe les mêmes phénomènes, par exemple les points pour lesquels l'étoile reste invisible durant une moitié de la période et brille de tout son éclat durant l'autre moitié, sont évidemment situés sur des surfaces de sphères concentriques, qui, ayant l'étoile pour centre commun, renferment entre elles des couches dont l'épaisseur est la distance que parcourt le rayon doué de la plus grande vitesse durant un temps

$$2n\bar{c},$$

égal au produit de la période $2\bar{c}$ par le nombre n . En d'autres termes, pour obtenir la distance mesurée sur la direction d'un rayon, et au bout de laquelle les mêmes phénomènes se reproduisent, il suffit de multiplier le nombre

$$(2) \quad n = \frac{\Omega}{\Omega_1 - \Omega}$$

par la distance à laquelle se propage, durant le temps même de la période, le rayon doué de la plus grande vitesse. Cette dernière distance sera toujours très considérable, et déjà elle s'élèverait à plus de six mille millions de lieues, si la durée de la période se réduisait à un seul jour. La distance au bout de laquelle les phénomènes se reproduiront sera beaucoup plus considérable encore, puisqu'elle sera le produit de l'autre distance par le nombre n , dont la valeur, en vertu de la formule (2), deviendra d'autant plus grande que la différence entre les vitesses Ω et Ω_1 deviendra plus petite.

On arriverait encore à des résultats semblables, si, la durée de la période restant égale à 2τ , les deux rayons simples, dont la superposition est censée produire la couleur blanche de l'étoile, s'éteignaient périodiquement, durant des intervalles de temps égaux entre eux, mais inférieurs ou supérieurs à la moitié de la période, ou si ces deux rayons, sans s'éteindre complètement, perdaient périodiquement une partie de leur éclat. Alors la distance, au bout de laquelle se reproduiraient les mêmes phénomènes, serait toujours celle que nous venons de calculer. Alors aussi, vue de certains points, l'étoile à certaines époques paraîtrait colorée, tandis que, pour des observateurs placés en d'autres points, elle se montrerait toujours blanche lorsqu'elle ne serait pas invisible. Seulement, dans la nouvelle hypothèse, les deux couleurs pourraient être mêlées de blanc, et les intervalles de temps, pendant lesquels l'étoile paraîtrait blanche ou colorée, seraient plus longs ou plus courts que dans la première supposition.

On arriverait toujours à des conclusions du même genre, si la lumière blanche de l'étoile résultait de la superposition de plus de deux rayons simples, et, dans ce cas encore, comme dans les hypothèses ci-dessus admises, l'étoile, vue de loin, devrait le plus ordinairement paraître colorée. Il y a plus, il faudrait alors supposer remplies certaines conditions particulières, pour qu'à de très grandes distances les phénomènes observés dans le voisinage de l'étoile parvinssent à se reproduire exactement. Admettons, pour fixer les idées, que la lumière blanche de l'étoile résulte de la superposition

de trois rayons qui se propagent avec des vitesses représentées par

$$\Omega, \Omega', \Omega'';$$

soit toujours 2τ la durée de la période, et posons

$$(3) \quad \frac{\Omega'}{\Omega} = 1 + \frac{1}{n}, \quad \frac{\Omega''}{\Omega} = 1 + \frac{1}{n'}.$$

Si les nombres n, n' , qu'on doit supposer très grand l'un et l'autre, sont commensurables entre eux, c'est-à-dire, en d'autres termes, si le rapport $\frac{n'}{n}$ est rationnel, on pourra déterminer une distance au bout de laquelle se reproduiront exactement les mêmes phénomènes, et cette distance sera celle que parcourt le rayon doué de la vitesse Ω , dans un temps égal au plus petit des multiples de

$$2n\tau,$$

qui soit aussi un multiple de $2n'\tau$. Mais, si le rapport $\frac{n'}{n}$ devient irrationnel, il deviendra impossible de trouver un multiple de $2n\tau$ qui soit en même temps un multiple de $2n'\tau$, et il deviendra pareillement impossible de trouver une distance au bout de laquelle les mêmes phénomènes se reproduisent exactement pendant toute la durée de la période 2τ . Alors, par exemple, les phénomènes que l'on observe dans le voisinage de l'étoile ne pourront plus se reproduire en d'autres points de l'espace, et pour un observateur placé loin de l'étoile, celle-ci ne pourra demeurer constamment blanche tant qu'elle sera visible.

En résumé, si dans le vide les vitesses de propagation de rayons diversement colorés ne sont pas rigoureusement égales, un changement périodique de clarté dans une étoile suffira pour occasionner à de grandes distances des changements de couleur. Or, parmi les astres dont la clarté varie périodiquement, on doit surtout distinguer Algol ou β de Persée, dont l'éclat ordinaire, étant celui d'une étoile de deuxième grandeur, reste tel pendant 2 jours 14 heures, puis décroît soudain, de telle sorte qu'au bout d'environ 3 heures et demie, l'étoile se trouve réduite à la quatrième grandeur, sa lumière ayant alors

perdu plus de la moitié de son intensité. Alors, aussi, l'étoile recommence à croître, pour reprendre au bout de 3 heures et demie son éclat habituel, l'étendue entière de sa période étant d'environ 2 jours 20 heures 48 minutes. Cela posé, concevons que l'on observe attentivement la couleur d'Algol, tandis que son éclat diminue. Si l'intervalle de temps, renfermé entre les deux instants qui nous laissent apercevoir des rayons rouge et violet partis simultanément de l'étoile, s'élevait seulement à un quart d'heure, elle changerait de couleur d'une manière assez notable pour que le changement pût être remarqué. En effet, puisque l'astre aura perdu plus de la moitié de sa lumière en 3 heures et demie, la perte moyenne de lumière en un quart d'heure surpassera le rapport $\frac{(\frac{1}{2})}{3\frac{1}{2}}$ ou $\frac{1}{14}$; et il n'est pas douteux que cette perte subie, dans l'hypothèse admise, par un seul des deux rayons rouge et violet occasionnât une variation appréciable dans la couleur. Toutefois cette variation est demeurée insensible dans les expériences entreprises par M. Arago pour la constater. Cherchons maintenant ce que l'on peut en conclure relativement à l'intervalle qui sépare deux molécules voisines du fluide éthéré.

Vu la distance considérable qui sépare de la Terre les étoiles les plus rapprochées, distance que la lumière ne peut franchir en moins de trois ou quatre années, un quart d'heure n'équivaut pas, comme on l'a déjà dit, à la $\frac{1}{100000}$ partie du temps que la lumière emploie pour venir d'Algol jusqu'à nous. Donc, en admettant que deux rayons, l'un rouge, l'autre violet, partis simultanément de cette étoile, se suivent d'assez près pour que l'un ne soit pas de 15 minutes en retard sur l'autre, nous admettons par cela même, non seulement que le rapport entre les vitesses de propagation de ces deux rayons diffère très peu de l'unité, mais encore que la différence est au-dessous de $\frac{1}{100000}$. Cela posé, si l'on adopte comme rigoureuse, pour l'éther considéré isolément, la loi de répulsion précédemment énoncée, c'est-à-dire si l'on suppose que l'action mutuelle de deux molécules d'éther soit répulsive et réciproquement proportionnelle au bicarré de la distance, la formule (27) du paragraphe II fournira le moyen de calculer une limite supérieure

à l'intervalle qui sépare deux molécules voisines du fluide étheré. En effet, désignons par

$$l, l'; T, T'$$

les longueurs d'ondulation et les durées des vibrations moléculaires dans les rayons rouge et violet; et par

$$\Omega, \Omega'$$

les vitesses de propagation de ces rayons dans le vide. Les rapports entre les durées T, T' et l'intervalle de temps qui résulte de la division d'une seconde sexagésimale en mille millions de millions de parties égales, seront représentés à très peu près par les nombres

$$2 \quad \text{et} \quad 1,36,$$

en sorte qu'on aura sensiblement

$$\frac{T}{T'} = \frac{2}{1,36} = 1,47, \quad \left(\frac{T}{T'}\right)^2 = 2,16.$$

Cela posé, la formule (27) du paragraphe II donnera, pour le rapport entre la distance ε de deux molécules d'éther voisines et la longueur l ,

$$\frac{\varepsilon}{l} = \frac{1}{\pi} \left[\frac{14 \left(\frac{\Omega'}{\Omega} - 1\right) \left(\frac{\Omega'}{\Omega} + 1\right)}{1,16} \right]^{\frac{1}{2}},$$

ou à très peu près, puisque $\frac{\Omega'}{\Omega}$ diffère très peu de l'unité,

$$(4) \quad \frac{\varepsilon}{l} = \frac{2}{\pi} \left[\frac{7}{1,16} \left(\frac{\Omega'}{\Omega} - 1\right) \right]^{\frac{1}{2}}.$$

Pour que la valeur de ε reste réelle, on devra évidemment, dans la formule (4), supposer le rapport

$$\frac{\Omega'}{\Omega}$$

supérieur à l'unité. Si d'ailleurs on suppose la différence entre ce rapport et l'unité réduite à $\frac{1}{100000}$, alors de l'équation (4), jointe à

la formule

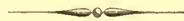
$$(5) \quad \frac{\Omega'}{\Omega} = 1 + \frac{1}{100000},$$

on conclura

$$(6) \quad \frac{\varepsilon}{l} = \frac{2}{100} \frac{1}{\pi} \sqrt{\left(\frac{70}{116}\right)} = 0,005\dots$$

En vertu de cette dernière formule, ε serait environ 5 millièmes ou $\frac{1}{200}$ de la longueur d'ondulation des rayons rouges, c'est-à-dire environ 3 millièmes de millimètre. On voit ainsi quelle est la petitesse de la limite supérieure à la distance qui sépare deux molécules voisines d'éther, lorsqu'en adoptant la loi d'une répulsion réciproquement proportionnelle au bicarré de la distance, on part de ce fait, que l'observation d'Algol ne fournit point de traces de la dispersion des couleurs dans le vide.

Il est bon de remarquer qu'en vertu de la formule (5), la vitesse de propagation des rayons violets surpasserait celle des rayons rouges, en sorte que les rayons qui se propagent plus rapidement dans les corps se propageraient au contraire avec plus de lenteur dans le vide.



MÉMOIRE SUR L'INTÉGRATION

DES

ÉQUATIONS DIFFÉRENTIELLES⁽¹⁾.

I.

Le nombre des équations différentielles que l'on peut intégrer en termes finis étant très peu considérable, on a depuis longtemps essayé de substituer, pour de semblables équations, l'intégration par série à l'intégration directe. Ainsi, par exemple, étant donnée une équation différentielle du premier ordre entre x et y considéré comme fonction de x , avec la valeur particulière y_0 de la fonction y , correspondant à la valeur particulière x_0 de la variable x , on a supposé la fonction y développée par la formule de Maclaurin, en une série ordonnée suivant les puissances ascendantes et entières de la variable x ; et, comme on pouvait facilement déterminer les coefficients des diverses puissances de x dans cette série, en les déduisant des valeurs connues des quantités x_0, y_0 , à l'aide de l'équation donnée et de ses dérivées des divers ordres, et en laissant d'ailleurs arbitraire la constante y_0 , on en a conclu que toute équation différentielle du premier ordre entre x et y admettait une intégrale générale, et que cette intégrale se trouvait représentée par la série de Maclaurin, c'est-à-dire par la somme de cette série, les coefficients étant déterminés, comme on vient de l'expliquer, en fonction de x_0 et de la constante arbitraire y_0 . Toutefois,

(1) Ce Mémoire, déjà lithographié en 1835, n'a été tiré la première fois qu'à un petit nombre d'exemplaires; c'est ce qui nous engage à le reproduire ici tel qu'il a été rédigé à cette époque.

les considérations précédentes ne donnaient nulle certitude que l'on eût effectivement intégré l'équation proposée, ni même que cette équation admit une intégrale. Car, d'une part, rien ne prouvait que la série obtenue fût convergente, et l'on sait que les séries divergentes n'ont pas de sommes; d'autre part, une série même convergente, qui provient du développement d'une fonction effectué à l'aide de la formule de Maclaurin, ne représente pas toujours la fonction dont il s'agit. Ainsi, en particulier, si l'on applique la formule de Maclaurin à la fonction

$$e^{-x^2} + e^{-\frac{1}{x^2}},$$

on obtiendra pour développement la série convergente

$$1 - \frac{x^2}{1} + \frac{x^4}{1.2} - \frac{x^6}{1.2.3} + \dots$$

qui représente, non la fonction donnée, mais seulement son premier terme. L'intégration par série des équations différentielles était donc illusoire, tant qu'on ne fournissait aucun moyen de s'assurer que les séries obtenues étaient convergentes, et que leurs sommes étaient des fonctions propres à vérifier les équations proposées; en sorte qu'il fallait nécessairement ou trouver un tel moyen, ou chercher une autre méthode à l'aide de laquelle on pût établir généralement l'existence de fonctions propres à vérifier les équations différentielles et calculer des valeurs indéfiniment approchées de ces mêmes fonctions. La première et peut-être jusqu'à présent la seule méthode qui remplisse ce double but, pour un système quelconque d'équations différentielles, me paraît être celle que j'ai publiée dans mes *Leçons de seconde année pour l'École royale Polytechnique*. Suivant cette méthode, étant donnée, pour $x = x_0$, la valeur y_0 de la fonction y déterminée par une équation différentielle de la forme

$$(1) \quad \frac{dy}{dx} = f(x, y),$$

si la supposition

$$x = x_0, \quad y = y_0$$

ne rend infinie aucune des deux fonctions

$$(2) \quad f(x, y), \quad \frac{\partial f(x, y)}{\partial y},$$

alors, pour calculer approximativement une autre valeur Y de y , correspondant à une autre valeur X de x , on interposera entre les limites

$$x_0, \quad X$$

une série croissante ou décroissante de nouvelles valeurs de x , puis on leur fera correspondre une série de nouvelles valeurs de y tellement calculées que, deux valeurs consécutives de x étant représentées par

$$x, \quad x + \Delta x$$

et les valeurs correspondantes de y par

$$y, \quad y + \Delta y,$$

on ait généralement

$$(3) \quad \Delta y = f(x, y) \Delta x.$$

On démontre que la dernière des valeurs de y ainsi calculées, ou celle qui correspond à la valeur X de x , converge, lorsqu'on fait décroître indéfiniment les valeurs numériques de Δx , vers une limite fixe qui est fonction continue de y_0 et de X , pourvu toutefois que la valeur numérique de la différence

$$X - x_0$$

ne devienne pas trop considérable et supérieure à celle qu'une certaine condition détermine. Cela posé, en nommant

$$\tilde{f}(X)$$

la limite dont il s'agit, on prouvera aisément que la fonction

$$(4) \quad y = \tilde{f}(x)$$

a la double propriété de vérifier l'équation (1) et de se réduire à y_0 pour $x = x_0$. Il y a plus, on déterminera sans peine les limites des erreurs que l'on peut commettre en prenant pour $\tilde{f}(X)$ la dernière des

valeurs de y calculées à l'aide de la formule (3), dans le cas où chacune des valeurs de Δx est inférieure, abstraction faite du signe, à un très petit nombre donné δ .

Si l'on désigne par

$$A, C$$

deux nombres respectivement supérieurs aux valeurs numériques des fonctions (2); si, de plus, on désigne par

$$a$$

une quantité positive ou négative, choisie de telle manière que, pour des valeurs de x renfermées entre les limites

$$x_0, x_0 + a$$

et pour des valeurs de y renfermées entre les limites

$$y_0 - \Lambda a, y_0 + \Lambda a,$$

les fonctions (2) restent continues par rapport aux variables x, y , et renfermées, la première entre les limites

$$- \Lambda, + \Lambda,$$

la seconde entre les limites

$$- C, + C;$$

la condition ci-dessus mentionnée, et à laquelle devra satisfaire la différence $X - x_0$, sera que cette différence demeure comprise entre les limites $0, a$, ou, en d'autres termes, que la valeur X de x demeure elle-même comprise entre les limites

$$x_0, x_0 + a.$$

Alors, si l'on nomme H la valeur numérique de $X - x_0$ et ω la plus grande valeur numérique que puisse recevoir la quantité

$$f(x \pm \theta \delta, y \pm \Theta \Lambda \delta) - f(x, y),$$

tandis que l'on fait varier θ et Θ entre les limites $0, a$; x et $x \pm \theta \delta$ entre les limites $x_0, x_0 + a$; enfin y et $y \pm \Theta \Lambda \delta$ entre les limites $y_0,$

$y_0 \pm \Lambda a$; l'erreur que l'on commettra, en supposant chacune des valeurs numériques de Δx inférieure à δ , et prenant pour $\mathcal{F}(X)$ la dernière des valeurs de y calculées à l'aide de la formule (3), sera plus petite que le produit

$$(5) \quad H e^{cH} \Theta,$$

e désignant la base des logarithmes népériens. Ajoutons que, si, pour toutes les valeurs de x, y , comprises entre les limites

$$x_0, \quad x_0 + a; \quad y_0 - \Lambda a, \quad y_0 + \Lambda a,$$

la fonction

$$(6) \quad \frac{\partial f(x, y)}{\partial x}$$

reste finie, continue et inférieure, abstraction faite du signe, au nombre

$$B,$$

le facteur Θ ne pourra surpasser le produit

$$(7) \quad (B + AC)\delta.$$

La valeur de y que la formule (4) détermine étant fonction continue, non seulement de la variable x , mais encore de la constante y_0 , devient, lorsque cette constante est considérée comme arbitraire, ce qu'on appelle l'intégrale générale de l'équation (1). La méthode précédente fournit donc le moyen non seulement d'établir l'existence de l'intégrale générale d'une équation différentielle du premier ordre, mais encore de calculer, avec tel degré d'approximation qu'on le désire, la valeur Y de y correspondant à une valeur donnée X de la variable x , en supposant déjà connue une première valeur x_0 de x . Ce calcul s'étend même à des valeurs de X non renfermées entre les limites

$$x_0, \quad x_0 + a.$$

Car, après avoir déduit, de la première valeur de y représentée par y_0 , une seconde valeur Y , on peut de celle-ci en déduire une troisième et continuer de la sorte jusqu'à ce que la valeur de y devienne infiniment grande ou rende infinie l'une des fonctions (2).

La méthode que je viens de rappeler se trouve rigoureusement établie et rendue plus sensible par des exemples numériques dans les Leçons déjà citées. J'ai montré dans les mêmes Leçons comment on pouvait étendre cette méthode à l'intégration d'équations différentielles simultanées du premier ordre, quel que fût le nombre des variables, et comment on pouvait obtenir, non seulement les intégrales générales et particulières de ces équations, mais encore leurs intégrales singulières. On sait d'ailleurs que l'intégration d'équations différentielles d'un ordre quelconque peut toujours être ramenée à l'intégration d'équations différentielles simultanées du premier ordre.

II.

Les avantages qu'offre la méthode ci-dessus rappelée se retrouvent avec d'autres encore dans celle que je vais maintenant exposer.

Le beau Mémoire où M. Hamilton a fait dépendre l'intégration des équations différentielles que l'on rencontre en Dynamique, de la détermination d'une seule fonction, représentée par une intégrale définie qui satisfait à deux équations du second ordre aux différences partielles, a reporté mes idées vers un point qui m'avait paru depuis longtemps digne d'être examiné avec une attention particulière. J'avais pensé qu'il y aurait peut-être quelque avantage à réduire l'intégration d'un système d'équations différentielles à l'intégration d'une seule équation aux différences partielles du premier ordre. Or cette réduction peut toujours être facilement effectuée, comme on va le voir.

Soient x, y, z, \dots des fonctions inconnues de la variable t , déterminées par des équations différentielles du premier ordre, en vertu desquelles les différentielles

des variables $dx, dy, dz, \dots, dt,$

$$x, y, z, \dots, t$$

soient respectivement proportionnelles à des fonctions connues

$$X, Y, Z, \dots, \zeta$$

de ces mêmes variables. Les équations différentielles dont il s'agit seront comprises dans la formule

$$(1) \quad \frac{dx}{\mathfrak{X}} = \frac{dy}{\mathfrak{Y}} = \frac{dz}{\mathfrak{Z}} = \dots = \frac{dt}{\mathfrak{C}}$$

et se réduiront aux suivantes

$$(2) \quad dx = \frac{\mathfrak{X}}{\mathfrak{C}} dt, \quad dy = \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}} dt, \quad dz = \frac{\mathfrak{Z}}{\mathfrak{C}} dt, \quad \dots,$$

qui ne perdront rien de leur généralité, si l'on fait disparaître le dénominateur \mathfrak{C} , en prenant simplement $\mathfrak{C} = 1$. Or supposer que les équations (2) sont intégrables, c'est admettre que x, y, z, \dots, t peuvent varier simultanément de manière à les vérifier. Dans cette hypothèse, x, y, z, \dots variant avec t , si t prend une nouvelle valeur τ , x, y, z recevront des valeurs correspondantes ξ, η, ζ, \dots qui ne pourront dépendre que de τ et des valeurs primitivement attribuées à x, y, z, \dots, t ; par conséquent, ξ, η, ζ, \dots seront des fonctions de x, y, z, \dots, t, τ , qui se réduiront, pour $\tau = t$, à x, y, z, \dots en sorte qu'on aura

$$(3) \quad \begin{cases} \xi = \varphi(x, y, z, \dots, t, \tau), \\ \eta = \chi(x, y, z, \dots, t, \tau), \\ \zeta = \psi(x, y, z, \dots, t, \tau), \\ \dots \dots \dots \end{cases}$$

les lettres caractéristiques $\varphi, \chi, \psi, \dots$ désignant des fonctions déterminées qui vérifieront les conditions

$$(4) \quad \begin{cases} \varphi(x, y, z, \dots, t, t) = x, \\ \chi(x, y, z, \dots, t, t) = y, \\ \psi(x, y, z, \dots, t, t) = z, \\ \dots \dots \dots \end{cases}$$

Les équations (2) ne sont censées intégrées généralement qu'autant qu'on est parvenu à exprimer ξ, η, ζ, \dots en fonction de τ , par des équations de la forme (3), quelles que soient d'ailleurs les valeurs primitivement attribuées à

$$x, y, z, \dots, t.$$

Alors les équations (3), ou des équations équivalentes, c'est-à-dire propres à fournir les mêmes valeurs de

$$\xi, \eta, \zeta, \dots,$$

sont ce qu'on appelle les intégrales générales des équations différentielles données. A l'aide de ces intégrales, on peut déterminer, pour une valeur τ de la variable indépendante renfermée dans les équations (2), les valeurs correspondantes ξ, η, ζ, \dots des variables dépendantes que contiennent les mêmes équations, quand on connaît un autre système de valeurs x, y, z, \dots de ces dernières correspondant à une autre valeur t de la première ; et comme, en partant des valeurs ξ, η, ζ, \dots qui correspondent à la valeur τ de la variable indépendante, on devrait retrouver, pour la valeur t de cette variable, les valeurs des variables dépendantes représentées par x, y, z, \dots , il est clair que les équations (3) continueront de subsister, si l'on y échange entre eux les deux systèmes de valeurs des variables dépendantes et indépendantes, représentés par

$$\begin{array}{l} x, y, z, \dots, t, \\ \xi, \eta, \zeta, \dots, \tau. \end{array}$$

Donc les intégrales des équations (2) pourront encore se produire sous la forme

$$(5) \quad \begin{cases} x = \varphi(\xi, \eta, \zeta, \dots, \tau, t), & y = \chi(\xi, \eta, \zeta, \dots, \tau, t), \\ z = \psi(\xi, \eta, \zeta, \dots, \tau, t), & \dots \end{cases}$$

D'ailleurs les formules (4), étant identiques pour des valeurs quelconques de x, y, z, \dots, t , entraîneront les suivantes :

$$(6) \quad \begin{cases} \varphi(\xi, \eta, \zeta, \dots, \tau, \tau) = \xi, & \chi(\xi, \eta, \zeta, \dots, \tau, \tau) = \eta, \\ \psi(\xi, \eta, \zeta, \dots, \tau, \tau) = \zeta, & \dots \end{cases}$$

en sorte que les valeurs de x, y, z, \dots fournies par les équations (5) se réduiront, comme on devait s'y attendre, à ξ, η, ζ, \dots quand on supposera

$$t = \tau.$$

Lorsqu'on attribue à τ une valeur constante,

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

deviennent, dans les intégrales générales (3) ou (5), d'autres constantes que l'on peut choisir arbitrairement, et que l'on nomme pour cette raison constantes *arbitraires*. Si l'on fait d'ailleurs, pour abrégér,

$$(7) \quad \begin{cases} \varphi(x, y, z, \dots, t, \tau) = X, & \chi(x, y, z, \dots, t, \tau) = Y, \\ \psi(x, y, z, \dots, t, \tau) = Z, & \dots, \end{cases}$$

les équations (3) deviendront

$$(8) \quad \xi = X, \quad \eta = Y, \quad \zeta = Z, \quad \dots$$

X, Y, Z, \dots étant des fonctions de x, y, z, \dots, t , qui se réduiront, la première à x , la deuxième à y , la troisième à z, \dots pour $t = \tau$, et qui ne renfermeront aucune des constantes arbitraires ξ, η, ζ, \dots . Enfin si l'on désigne par

$$(9) \quad u = f(x, y, z, \dots)$$

une fonction déterminée des seules variables x, y, z, \dots , et par

$$(10) \quad v = f(\xi, \eta, \zeta, \dots)$$

$$(11) \quad U = f(X, Y, Z, \dots).$$

ce que devient la fonction u quand on y remplace les variables x, y, z, \dots : 1° par les constantes arbitraires ξ, η, ζ, \dots ; 2° par les fonctions X, Y, Z, \dots ;

$$U,$$

ainsi que X, Y, Z, \dots , dépendra uniquement des quantités

$$x, y, z, \dots, t, \tau,$$

et se réduira, pour $t = \tau$, à la nouvelle constante arbitraire désignée par v . De plus, les intégrales générales des équations (2) ou les formules (8) entraîneront évidemment la suivante

$$(12) \quad f(\xi, \eta, \zeta, \dots) = f(X, Y, Z, \dots)$$

ou

$$(13) \quad v = U,$$

qui sera une nouvelle intégrale générale et comprendra comme cas particuliers les formules (8), avec lesquelles on la ferait coïncider en posant successivement

$$f(x, y, z, \dots) = x, \quad f(x, y, z, \dots) = y, \quad f(x, y, z, \dots) = z, \quad \dots$$

Concevons maintenant que,

U

désignant une fonction quelconque des quantités

$$x, y, z, \dots, t \quad \text{et} \quad \tau,$$

mais une fonction qui ne renferme aucune des constantes arbitraires

$$\xi, \eta, \zeta, \dots,$$

il s'agisse de savoir si les équations (2) admettent une intégrale générale de la forme

$$(14) \quad U = \text{const.}$$

Cela revient à savoir si les valeurs de x, y, z, \dots , tirées des équations (5) ou (8), réduisent U à une fonction de t ou à une constante arbitraire. Or la différentielle de cette fonction ou de cette constante sera, eu égard aux équations (2), ce que devient l'expression

$$(15) \quad dU = \left(\frac{\partial U}{\partial t} + \frac{\alpha}{\xi} \frac{\partial U}{\partial x} + \frac{\gamma}{\xi} \frac{\partial U}{\partial y} + \frac{\zeta}{\xi} \frac{\partial U}{\partial z} + \dots \right) dt,$$

quand on y substitue pour x, y, z, \dots leurs valeurs tirées des équations (5) ou (8). Donc ces valeurs vérifieront ou non, quel que soit t , la formule

$$(16) \quad \frac{\partial U}{\partial t} + \frac{\alpha}{\xi} \frac{\partial U}{\partial x} + \frac{\gamma}{\xi} \frac{\partial U}{\partial y} + \frac{\zeta}{\xi} \frac{\partial U}{\partial z} + \dots = 0.$$

suivant que les équations différentielles proposées admettront ou non une intégrale générale de la forme (14). D'ailleurs, si la formule (16)

n'était pas identique, elle établirait entre les seules quantités renfermées dans les fonctions

$$\mathcal{X}, \mathcal{Y}, \mathcal{Z}, \dots, \mathcal{C}, \text{U},$$

c'est-à-dire entre les quantités

$$x, y, z, \dots, t \quad \text{et} \quad \tau,$$

une relation qui devrait être une conséquence nécessaire des équations (8). Or cette dernière hypothèse ne saurait être admise; car on vérifie les équations (8) par des valeurs de x, y, z, \dots, t et τ , arbitrairement choisies, et par des valeurs de

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

déduites, à l'aide de ces mêmes équations, des valeurs attribuées à

$$x, y, z, \dots, t \quad \text{et} \quad \tau,$$

La formule (16) ne peut donc être qu'une équation identique, exprimant que

$$(17) \quad s = \text{U}$$

est une intégrale particulière de l'équation aux différences partielles

$$(18) \quad \mathcal{C} \frac{\partial s}{\partial t} + \mathcal{X} \frac{\partial s}{\partial x} + \mathcal{Y} \frac{\partial s}{\partial y} + \mathcal{Z} \frac{\partial s}{\partial z} + \dots = 0.$$

Ajoutons que, si l'on nomme υ la valeur particulière que prend la fonction U quand on y pose

$$x = \xi, \quad y = \eta, \quad z = \zeta, \quad \dots, \quad t = \tau,$$

celle des intégrales générales des équations (2), qui sera de la forme (14), se réduira nécessairement à

$$(19) \quad \text{U} = \upsilon.$$

Alors, aussi la forme

$$(20) \quad s = \text{U} - \upsilon$$

sera, en même temps que la formule (17), une intégrale particulière

de l'équation (18). En conséquence, on peut énoncer la proposition suivante :

PREMIER THÉORÈME. — *Les équations (2) étant supposées généralement intégrables, et U désignant une fonction qui ne renferme que les seules variables*

$$x, y, z, \dots, t,$$

ou ces variables avec une valeur particulière τ de la variable t ; pour savoir si les équations (2) admettent ou n'admettent pas une intégrale générale de la forme (19), il suffira d'examiner si la formule (17) ou (20) fournit ou non une intégrale particulière de l'équation (18).

Cela posé, veut-on obtenir celle des intégrales générales qui serait de la forme (19), υ désignant une constante arbitraire et U une fonction des variables x, y, z, \dots, t , qui aurait la propriété de se réduire pour une valeur particulière τ de la variable t , à une fonction donnée de x, y, z, \dots , savoir à

$$u = f(x, y, z, \dots),$$

il suffira d'égaliser à zéro la valeur de s qui a la double propriété de représenter une intégrale de l'équation (18) et de se réduire à

$$u = \upsilon$$

pour $t = \tau$; ou bien encore, il suffira d'égaliser à υ celle des intégrales de l'équation (18) qui a la propriété de se réduire à u pour $t = \tau$.

Si, pour fixer les idées, on veut obtenir les intégrales générales des équations (2) sous la forme (8), de sorte qu'étant donné un système de valeurs des variables

$$x, y, z, \dots, t,$$

ces intégrales fournissent immédiatement les nouvelles valeurs

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

que prennent les variables dépendantes pour une nouvelle valeur

de la variable indépendante, il suffira de chercher les diverses intégrales particulières de l'équation (18), qui ont la propriété de se réduire, pour $t = \tau$, à l'une des variables

$$x, y, z, \dots$$

Si l'on désigne par

$$(21) \quad s = X, \quad s = Y, \quad s = Z, \quad \dots,$$

ces intégrales particulières dans lesquelles X, Y, Z, \dots ne peuvent renfermer que les seules quantités

$$x, y, z, \dots, t \quad \text{et} \quad \tau,$$

on vérifiera encore l'équation (18), en attribuant à s l'une des valeurs

$$(22) \quad s = X - \xi, \quad s = Y - \eta, \quad s = Z - \zeta, \quad \dots;$$

et, en égalant à zéro ces dernières valeurs de s , on obtiendra sous la forme (8) les intégrales générales des équations (2).

Jusqu'à présent nous avons supposé, sans le démontrer, que les équations (2) étaient généralement intégrables. Mais, sans admettre *a priori* cette supposition, on peut faire voir que l'intégration générale de l'équation (18) entraîne l'intégration générale des équations (2), et même que, pour obtenir les intégrales générales de ces dernières équations, il suffit d'égaliser à des constantes arbitraires

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

les valeurs

$$X, Y, Z, \dots$$

de u , qui ont la double propriété de vérifier l'équation (18) et de se réduire à x, y, z, \dots pour $t = \tau$. Effectivement on obtiendra de cette manière les équations (8), en vertu desquelles

$$x, y, z, \dots$$

seront des fonctions de t qui se réduiront respectivement à

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

pour $t = \tau$. Or, en faisant varier x, y, z, \dots avec t , en observant

d'ailleurs que X est une intégrale particulière de l'équation (18) et vérifie en conséquence la formule

$$(23) \quad \frac{\partial X}{\partial t} + \frac{\mathcal{N}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial X}{\partial x} + \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial X}{\partial y} + \frac{\mathfrak{z}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial X}{\partial z} + \dots = 0,$$

on tirera de la première des équations (8)

$$\frac{\partial X}{\partial t} + \frac{\partial X}{\partial x} \frac{dx}{dt} + \frac{\partial X}{\partial y} \frac{dy}{dt} + \frac{\partial X}{\partial z} \frac{dz}{dt} + \dots = 0;$$

puis en éliminant de cette dernière

$$\frac{\partial X}{\partial t},$$

à l'aide de la formule (23), et opérant de la même manière pour chacune des équations (8), on trouvera

$$(24) \quad \begin{cases} \frac{\partial X}{\partial x} \left(\frac{dx}{dt} - \frac{\mathcal{N}}{\mathfrak{C}} \right) + \frac{\partial X}{\partial y} \left(\frac{dy}{dt} - \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}} \right) + \frac{\partial X}{\partial z} \left(\frac{dz}{dt} - \frac{\mathfrak{z}}{\mathfrak{C}} \right) + \dots = 0, \\ \frac{\partial Y}{\partial x} \left(\frac{dx}{dt} - \frac{\mathcal{N}}{\mathfrak{C}} \right) + \frac{\partial Y}{\partial y} \left(\frac{dy}{dt} - \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}} \right) + \frac{\partial Y}{\partial z} \left(\frac{dz}{dt} - \frac{\mathfrak{z}}{\mathfrak{C}} \right) + \dots = 0, \\ \frac{\partial Z}{\partial x} \left(\frac{dx}{dt} - \frac{\mathcal{N}}{\mathfrak{C}} \right) + \frac{\partial Z}{\partial y} \left(\frac{dy}{dt} - \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}} \right) + \frac{\partial Z}{\partial z} \left(\frac{dz}{dt} - \frac{\mathfrak{z}}{\mathfrak{C}} \right) + \dots = 0, \\ \dots \dots \dots \end{cases}$$

Supposons maintenant que l'on combine entre elles par voie d'addition les formules (24), après les avoir multipliées par des facteurs choisis de manière que toutes les différences

$$\frac{dx}{dt} - \frac{\mathcal{N}}{\mathfrak{C}}, \quad \frac{dy}{dt} - \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}}, \quad \frac{dz}{dt} - \frac{\mathfrak{z}}{\mathfrak{C}}, \quad \dots$$

se trouvent éliminées à l'exception d'une seule. On substituera ainsi aux équations (24) d'autres équations de la forme

$$(25) \quad \mathbf{K} \left(\frac{dx}{dt} - \frac{\mathcal{N}}{\mathfrak{C}} \right) = 0, \quad \mathbf{K} \left(\frac{dy}{dt} - \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}} \right) = 0, \quad \mathbf{K} \left(\frac{dz}{dt} - \frac{\mathfrak{z}}{\mathfrak{C}} \right) = 0, \quad \dots$$

la valeur de K étant

$$(26) \quad \mathbf{K} = \frac{\partial X}{\partial x} \frac{\partial Y}{\partial y} \frac{\partial Z}{\partial z} \dots - \frac{\partial X}{\partial y} \frac{\partial Y}{\partial x} \frac{\partial Z}{\partial z} \dots + \dots;$$

et, comme la fonction de x, y, z, \dots, t , représentée ici par K , ne saurait être généralement nulle, puisqu'elle se réduit à l'unité, ainsi que

$$\frac{\partial X}{\partial x}, \quad \frac{\partial Y}{\partial y}, \quad \frac{\partial Z}{\partial z}, \quad \dots$$

pour $t = \tau$, les formules (25) entraîneront les équations (2). Donc celles-ci auront pour intégrales générales les équations (8), et l'on peut énoncer la proposition suivante :

DEUXIÈME THÉORÈME. — *L'intégration de l'équation (18) entraîne celle des équations (2), et, pour obtenir les intégrales générales de ces dernières, il suffit d'égaliser à des constantes arbitraires ξ, η, ζ, \dots les intégrales particulières*

$$s = X, \quad s = Y, \quad s = Z, \quad \dots$$

de l'équation (18), qui ont la propriété de se réduire respectivement à x, y, z, \dots pour $t = \tau$.

Les intégrales générales des équations (2) étant obtenues comme on vient de le dire et représentées par les formules (8), la formule (19), dans laquelle

$$U = f(X, Y, Z, \dots)$$

désigne une fonction quelconque de X, Y, Z, \dots , représentera une nouvelle intégrale générale des équations (2); et, pour obtenir cette nouvelle intégrale, il suffira (*voyez* le premier théorème) d'égaliser à une constante arbitraire v celle des intégrales particulières de l'équation (18) qui a la propriété de se réduire à

$$u = f(x, y, z, \dots)$$

pour $t = \tau$. Ajoutons que, si l'on se sert du signe caractéristique

$$\nabla$$

pour indiquer un système d'opérations effectuées sur une fonction quelconque s de x, y, z, \dots, t , et définies par la formule

$$(27) \quad \nabla s = - \int_{\tau}^t \left(\frac{\mathcal{X}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial s}{\partial x} + \frac{\mathcal{Y}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial s}{\partial y} + \frac{\mathcal{Z}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial s}{\partial z} + \dots \right) dt,$$

on tirera de l'équation (16), intégrée par rapport à t , et à partir de $t = \tau$,

$$(28) \quad U - u - \nabla U = 0$$

ou, ce qui revient au même,

$$(29) \quad U = u + \nabla U.$$

Si dans le second membre de l'équation (29) on substitue une ou plusieurs fois de suite à la fonction U sa valeur tirée de cette équation même, alors, en écrivant pour abrégier

$$\nabla^2 U, \quad \nabla^3 U, \quad \dots$$

au lieu de

$$\nabla \nabla U, \quad \nabla \nabla \nabla U, \quad \dots,$$

on trouvera

$$\begin{aligned} U &= u + \nabla u + \nabla^2 U \\ &= u + \nabla u + \nabla^2 u + \nabla^3 U \\ &= \dots \end{aligned}$$

et généralement

$$(30) \quad U = u + \nabla u + \nabla^2 u + \nabla^3 u + \dots + \nabla^{n-1} u + \nabla^n U,$$

n étant un nombre entier quelconque. Si, dans l'équation (30), le terme

$$\nabla^n U$$

décroit indéfiniment pour des valeurs croissantes de n , la série

$$(31) \quad u, \quad \nabla u, \quad \nabla^2 u, \quad \nabla^3 u, \quad \dots$$

sera convergente, et cette équation donnera

$$(32) \quad U = u + \nabla u + \nabla^2 u + \nabla^3 u + \dots;$$

par suite, la formule (19), propre à représenter une intégrale générale quelconque des équations (2), deviendra

$$(33) \quad u + \nabla u + \nabla^2 u + \nabla^3 u + \dots = \psi;$$

et comme, dans le cas où ∇ désignerait non plus un système d'opérations à effectuer sur une fonction donnée, mais une quantité

véritable, on aurait

$$(34) \quad 1 + \nabla + \nabla^2 + \nabla^3 + \dots = \frac{1}{1 - \nabla},$$

l'intégrale générale dont il s'agit pourra être présentée sous la forme symbolique

$$(35) \quad \frac{u}{1 - \nabla} = v.$$

D'ailleurs, comme on tire de l'équation (32)

$$\nabla U = \nabla(u + \nabla u + \nabla^2 u + \dots) = \nabla u + \nabla^2 u + \nabla^3 u + \dots = U - u,$$

il est clair que la valeur de U fournie par cette équation vérifiera la formule (28), par conséquent la formule (18), tant que la série (31) sera convergente. On peut donc énoncer encore le théorème suivant :

TROISIÈME THÉORÈME. — *Tant que la série (31) est convergente, la formule (33) ou (35) est propre à représenter l'une quelconque des intégrales générales des équations (2).*

Si l'on pose, pour abrégér,

$$(36) \quad \frac{\varkappa}{\varepsilon} \frac{ds}{dx} + \frac{\varkappa}{\varepsilon} \frac{ds}{dy} + \frac{\varkappa}{\varepsilon} \frac{ds}{dz} + \dots = \square s,$$

l'équation (27) donnera

$$(37) \quad \nabla s = - \int_{\tau}^t \square s dt.$$

Lorsque $\varkappa, \varkappa, \varkappa, \dots, \varepsilon$ ne renferment pas explicitement la variable indépendante t , mais seulement les variables dépendantes x, y, z, \dots , alors, en substituant à s , dans l'équation (37), la fonction u qui ne renferme pas non plus la variable t , on tire successivement de cette équation

$$\begin{aligned} \nabla u &= - \int_{\tau}^t \square u dt = - \square u \int_{\tau}^t dt = (\tau - t) \square u, \\ \nabla^2 u &= - \int_{\tau}^t (\tau - t) \square^2 u dt = - \square^2 u \int_{\tau}^t (\tau - t) dt = \frac{(\tau - t)^2}{1.2} \square^2 u, \\ &\dots\dots\dots \end{aligned}$$

et généralement

$$(38) \quad \nabla^n u = \frac{(\tau - t)^n}{1 \cdot 2 \dots n} \square^n u.$$

En vertu de cette dernière formule, l'équation (33) deviendra

$$(39) \quad u + \frac{\tau - t}{1} \square u + \frac{(\tau - t)^2}{1 \cdot 2} \square^2 u + \dots = v;$$

et comme, dans le cas où \square représenterait non plus un système d'opérations à effectuer sur une fonction donnée, mais une quantité véritable, on aurait

$$(40) \quad 1 + \frac{\tau - t}{1} \square + \frac{(\tau - t)^2}{1 \cdot 2} \square^2 + \dots = e^{(\tau - t)\square},$$

l'équation (39) pourra encore être présentée sous la forme symbolique

$$(41) \quad e^{(\tau - t)\square} u = v.$$

Ainsi le troisième théorème entraîne le suivant :

QUATRIÈME THÉORÈME. — *Lorsque les fonctions*

$$\mathfrak{X}, \mathfrak{Y}, \mathfrak{Z}, \dots, \mathfrak{C}$$

ne renferment pas explicitement la variable indépendante t , l'équation (39) ou (41) est propre à représenter l'une quelconque des intégrales générales des équations (2), tant que la série

$$(42) \quad u, \frac{\tau - t}{1} \square u, \frac{(\tau - t)^2}{1 \cdot 2} \square^2 u, \dots$$

est convergente.

Si des formules (35) ou (41) on veut déduire les intégrales générales des équations (2) présentées sous la forme (8), ou, en d'autres termes, les valeurs des quantités ξ, η, ζ, \dots qui sont ce que deviennent x, y, z, \dots considérées comme fonctions de la variable indépendante t , quand cette variable indépendante reçoit une nouvelle valeur τ , il suffira de poser successivement dans la formule (35) ou (41)

$$u = x, \quad v = \xi,$$

puis

$$u = y, \quad v = \eta,$$

puis

$$u = z, \quad v = \zeta,$$

$$\dots\dots, \quad \dots\dots$$

En conséquence, les intégrales générales des équations (2), étant réduites à la forme (8), seront représentées dans tous les cas par les formules

$$(43) \quad \xi = \frac{x}{1-\nabla}, \quad \eta = \frac{y}{1-\nabla}, \quad \zeta = \frac{z}{1-\nabla}, \quad \dots,$$

et, dans le cas où x, y, z, \dots, ξ ne renfermeraient pas explicitement la variable t , par les formules

$$(44) \quad \xi = e^{(\tau-t)\square} x, \quad \eta = e^{(\tau-t)\square} y, \quad \zeta = e^{(\tau-t)\square} z, \quad \dots$$

Si, pour fixer les idées, on suppose que les équations (2) se réduisent à

$$(45) \quad dx = x dt, \quad dy = y dt, \quad dz = z dt, \quad \dots,$$

en sorte qu'on ait

$$\frac{x}{\xi} = x, \quad \frac{y}{\eta} = y, \quad \frac{z}{\zeta} = z, \quad \dots,$$

on tirera de la formule (36), en y remplaçant s par u ,

$$(46) \quad x \frac{\partial u}{\partial x} + y \frac{\partial u}{\partial y} + z \frac{\partial u}{\partial z} + \dots = \square u.$$

Si d'ailleurs on prend pour u une fonction homogène du premier degré en x, y, z, \dots , on aura identiquement

$$x \frac{\partial u}{\partial x} + y \frac{\partial u}{\partial y} + z \frac{\partial u}{\partial z} = \dots = u;$$

par conséquent, l'équation (46) donnera

$$\square u = u,$$

et l'on pourra poser simplement $\square = 1$ dans les formules (41), (44),

qui deviendront respectivement

$$(47) \quad v = u e^{\tau-t},$$

$$(48) \quad \xi = x e^{\tau-t}, \quad \eta = y e^{\tau-t}, \quad \zeta = z e^{\tau-t}, \quad \dots$$

Telles sont en effet les intégrales générales des équations (45), intégrales qu'on peut encore écrire comme il suit

$$(49) \quad x = \xi e^{t-\tau}, \quad y = \eta e^{t-\tau}, \quad z = \zeta e^{t-\tau}, \quad \dots,$$

et dans lesquelles ξ, η, ζ, \dots peuvent être considérées comme représentant les constantes arbitraires introduites par l'intégration.

Lorsqu'on remplace s par u dans la formule (36), on en tire

$$(50) \quad \frac{\mathfrak{X}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial u}{\partial x} + \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial u}{\partial y} + \frac{\mathfrak{Z}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial u}{\partial z} + \dots = \square u.$$

Si $\mathfrak{X}, \mathfrak{Y}, \mathfrak{Z}, \dots, \mathfrak{C}$ ne renferment pas explicitement la variable t , alors, en désignant par k une quantité constante et choisissant la fonction u de manière à vérifier l'équation

$$(51) \quad \frac{\mathfrak{X}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial u}{\partial x} + \frac{\mathfrak{Y}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial u}{\partial y} + \frac{\mathfrak{Z}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial u}{\partial z} + \dots = ku,$$

on aura identiquement

$$(52) \quad \square u = ku,$$

et la formule (41), réduite à

$$v = u e^{k(\tau-t)}$$

ou, ce qui revient au même, à

$$(53) \quad u = v e^{k(t-\tau)},$$

sera propre à représenter une intégrale générale des équations (2).

Pour montrer une application des formules (51) et (53), supposons que les équations (2) soient de la forme

$$(54) \quad \begin{cases} dx = (a_1 x + b_1 y + c_1 z + \dots) dt, \\ dy = (a_2 x + b_2 y + c_2 z + \dots) dt, \\ dz = (a_3 x + b_3 y + c_3 z + \dots) dt, \\ \dots \end{cases}$$

$a_1, b_1, c_1, \dots, a_2, b_2, c_2, \dots, a_3, b_3, c_3, \dots, \dots$ étant des quantités constantes. L'équation (51) deviendra

$$(55) \quad \left\{ \begin{array}{l} (a_1x + b_1y + c_1z + \dots) \frac{\partial u}{\partial x} \\ + (a_2x + b_2y + c_2z + \dots) \frac{\partial u}{\partial y} \\ + (a_3x + b_3y + c_3z + \dots) \frac{\partial u}{\partial z} \\ + \dots \dots \dots = ku, \end{array} \right.$$

et on la vérifiera en posant

$$(56) \quad u = \lambda x + \mu y + \nu z + \dots,$$

pourvu que λ, μ, ν, \dots désignent des facteurs constants propres à remplir les conditions

$$(57) \quad \left\{ \begin{array}{l} a_1\lambda + a_2\mu + a_3\nu + \dots = k\lambda, \\ b_1\lambda + b_2\mu + b_3\nu + \dots = k\mu, \\ c_1\lambda + c_2\mu + c_3\nu + \dots = k\nu, \\ \dots \dots \dots \end{array} \right.$$

ou

$$(58) \quad \left\{ \begin{array}{l} (a_1 - k)\lambda + a_2\mu + a_3\nu + \dots = 0, \\ b_1\lambda + (b_2 - k)\mu + b_3\nu + \dots = 0, \\ c_1\lambda + c_2\mu + (c_3 - k)\nu + \dots = 0, \\ \dots \dots \dots \end{array} \right.$$

desquelles on déduit, par l'élimination de λ, μ, ν, \dots , l'équation

$$(59) \quad (a_1 - k)(b_2 - k)(c_3 - k) \dots - a_2 b_1 (c_3 - k) \dots + \dots = 0,$$

qui renferme la seule inconnue k et dont le degré est égal au nombre des variables x, y, z, \dots . Les diverses racines de l'équation (59) fourniront le système des intégrales générales des équations (54), et ces intégrales générales se trouveront toutes comprises dans la formule (53)

ou

$$(60) \quad \lambda x + \mu y + \nu z + \dots = (\lambda \xi + \mu \eta + \nu \zeta + \dots) e^{k(\tau - t)}.$$

Si aux équations (54) on substitue les suivantes

$$(61) \quad \begin{cases} dx = [a_1x + b_1y + c_1z + \dots + f_1(t)] dt, \\ dy = [a_2x + b_2y + c_2z + \dots + f_2(t)] dt, \\ dz = [a_3x + b_3y + c_3z + \dots + f_3(t)] dt, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

$f_1(t), f_2(t), f_3(t), \dots$ étant des fonctions quelconques de la variable t ; alors, en supposant toujours la fonction u déterminée par la formule (56), choisissant les quantités

$$\lambda, \mu, \nu, \dots, k$$

de manière à vérifier les conditions (58) (59), et faisant, pour abrégér,

$$(62) \quad \lambda f_1(t) + \mu f_2(t) + \nu f_3(t) + \dots = f(t),$$

on tirera des formules (36), (37)

$$\square u = ku + f(t),$$

par conséquent

$$\begin{aligned} \nabla u &= - \int_{\tau}^t \square u dt = k(\tau - t)u - \int_{\tau}^t f(t) dt, \\ \nabla^2 u &= - \int_{\tau}^t k(\tau - t) \square u dt = \frac{k^2(\tau - t)^2}{1.2} u - \int_{\tau}^t k(\tau - t) f(t) dt. \\ \nabla^3 u &= - \int_{\tau}^t \frac{k^2(\tau - t)^2}{1.2} \square u dt = \frac{k^3(\tau - t)^3}{1.2.3} u - \int_{\tau}^t \frac{k^2(\tau - t)^2}{1.2} f(t) dt, \\ &\dots\dots\dots \end{aligned}$$

Donc l'équation (33) donnera

$$(63) \quad \begin{aligned} v &= u \left[1 + k(\tau - t) + \frac{k^2(\tau - t)^2}{1.2} + \dots \right] \\ &\quad - \int_{\tau}^t \left[1 + k(\tau - t) + \frac{k^2(\tau - t)^2}{1.2} + \dots \right] f(t) dt \end{aligned}$$

ou, ce qui revient au même,

$$(64) \quad v = u e^{k(\tau-t)} - \int_{\tau}^t e^{k(\tau-t)} f(t) dt.$$

La formule (64) peut encore s'écrire comme il suit

$$(65) \quad u e^{-k\tau} - \nu e^{-k} = \int_{\tau}^t e^{-kt} f(t) dt$$

et donne, quand on y transporte les valeurs de u et de $f(t)$, tirées des équations (56) et (62),

$$(66) \quad \lambda x + \mu y + \nu z + \dots = (\lambda \xi + \mu \eta + \nu \zeta + \dots) e^{k(t-\tau)} \\ + e^{kt} \int_{\tau}^t e^{-kt} [\lambda f_1(t) + \mu f_2(t) + \nu f_3(t) + \dots] dt.$$

Les diverses équations que comprend la formule (66), eu égard aux diverses valeurs qu'on peut attribuer à la constante k , présentent le système des intégrales générales des équations (61). Si, après avoir substitué dans la même formule, les valeurs des quantités λ , μ , ν , ... ou plutôt de leurs rapports exprimées en fonctions de k , on suppose que deux, trois, ... racines de l'équation (59) deviennent égales entre elles; les deux, trois, ... équations correspondantes à ces racines coïncideront et devront être remplacées, comme il est facile de le prouver, par l'une d'entre elles, jointe à l'équation dérivée du premier ordre, ou aux deux équations dérivées du premier et du second ordre, ..., qu'on obtiendra en différentiant une ou plusieurs fois de suite les deux membres de l'équation conservée par rapport à la seule quantité k .

Pour montrer une dernière application de la formule (33), supposons les équations (2) réduites à une seule qui soit du premier degré par rapport à x , ou de la forme

$$(67) \quad dx = [f(t) + x F(t)] dt,$$

$f(t)$, $F(t)$ étant deux fonctions quelconques de t . Alors la formule (27) donnera

$$\nabla u = - \int_{\tau}^t [f(t) + x F(t)] \frac{\partial u}{\partial x} dt.$$

et par suite on tirera de la formule (33), en y posant $u = x$,

$$(68) \quad \xi = x \left[1 - \int_{\tau}^t F(t) dt + \int_{\tau}^t F(t) \int_{\tau}^t F(t) dt dt - \dots \right] - \int_{\tau}^t f(t) \left[1 - \int_{\tau}^t F(t) dt + \int_{\tau}^t F(t) \int_{\tau}^t F(t) dt dt - \dots \right] dt.$$

D'autre part, $F(t)$ étant la dérivée de $\int_{\tau}^t F(t) dt$, on aura

$$\int_{\tau}^t F(t) \int_{\tau}^t F(t) dt dt = \frac{1}{2} \left[\int_{\tau}^t F(t) dt \right]^2, \\ \int_{\tau}^t F(t) \int_{\tau}^t F(t) \int_{\tau}^t F(t) dt dt dt = \frac{1}{2 \cdot 3} \left[\int_{\tau}^t F(t) dt \right]^3, \\ \dots\dots\dots$$

et par suite

$$1 - \int_{\tau}^t F(t) dt + \int_{\tau}^t F(t) \int_{\tau}^t F(t) dt dt - \dots \\ = 1 - \int_{\tau}^t F(t) dt + \frac{1}{2} \left[\int_{\tau}^t F(t) dt \right]^2 - \dots = e^{-\int_{\tau}^t F(t) dt}.$$

Donc la formule (68), qui représente l'intégrale générale de l'équation (67), pourra être réduite à

$$(69) \quad \xi = x e^{-\int_{\tau}^t F(t) dt} - \int_{\tau}^t f(t) e^{-\int_{\tau}^t F(t) dt} dt.$$

Dans les divers exemples que nous venons de passer en revue, la formule (33) fournit, pour les équations différentielles proposées, les mêmes intégrales qui étaient déjà connues, et auxquelles on avait été conduit par diverses méthodes que nous nous dispenserons de rappeler.

Il est facile de prouver que la formule (39) ou (41) continuera de représenter une intégrale générale des équations (2), si, u devenant une fonction explicite de toutes les variables x, y, z, \dots, t , on détermine $\square u$ non plus à l'aide de l'équation (50), mais à l'aide de la

suivante

$$(70) \quad \square u = \frac{\partial u}{\partial t} + \frac{\varkappa}{\xi} \frac{\partial u}{\partial x} + \frac{\varkappa}{\xi} \frac{\partial u}{\partial y} + \frac{\varkappa}{\xi} \frac{\partial u}{\partial z} + \dots,$$

pourvu toutefois que la série (42) reste convergente et qu'on désigne par υ la valeur de u correspondant aux valeurs

$$\xi, \eta, \zeta, \dots, \tau,$$

des variables

$$x, y, z, \dots, t.$$

Effectivement, si dans cette dernière hypothèse, on pose

$$(71) \quad U = u + \frac{\tau - t}{1} \square u + \frac{(\tau - t)^2}{1, 2} \square^2 u + \dots,$$

comme on aura généralement

$$\square \left[\frac{(\tau - t)^n}{1, 2, \dots, n} \square^n u \right] = \frac{(\tau - t)^n}{1, 2, \dots, n} \square^{n+1} u - \frac{(\tau - t)^{n-1}}{1, 2, \dots, (n-1)} \square^n u,$$

on en conclura

$$(72) \quad \square U = 0$$

ou, ce qui revient au même,

$$(73) \quad \frac{\partial U}{\partial t} + \frac{\varkappa}{\xi} \frac{\partial U}{\partial x} + \frac{\varkappa}{\xi} \frac{\partial U}{\partial y} + \frac{\varkappa}{\xi} \frac{\partial U}{\partial z} + \dots = 0.$$

Donc, dans l'hypothèse admise,

$$s = U$$

sera une intégrale particulière de l'équation (18); et la formule (19), qui coïncidera, en vertu de l'équation (71), avec la formule (39) ou (41), sera [voyez le premier théorème] une intégrale générale des équations (2). Au reste on peut, dans la même hypothèse, déduire directement des équations (2) la formule (39) ou (41), à l'aide de la formule de Taylor. Effectivement, u étant une fonction quelconque de la variable indépendante t et des variables x, y, z, \dots liées à t par les équations (2), on aura, en vertu de ces équations jointes à la

formule (70),

$$du = \square u dt,$$

On trouvera de même

$$d\square u = \square^2 u dt,$$

$$d\square^2 u = \square^3 u dt,$$

$$\dots\dots\dots;$$

et l'on aura par suite

$$(74) \quad du = \square u dt, \quad d^2 u = \square^2 u dt^2, \quad d^3 u = \square^3 u dt^3, \quad \dots$$

D'ailleurs, si l'on nomme υ une nouvelle valeur de u , correspondant à une nouvelle valeur τ de la variable indépendante t , la formule de Taylor donnera, pour les valeurs de la différence $\tau - t$ qui permettront de développer υ en une série ordonnée suivant les puissances ascendantes et entières de cette différence,

$$(75) \quad \upsilon = u + \frac{\tau - t}{dt} du + \frac{(\tau - t)^2}{1.2 dt^2} d^2 u + \frac{(\tau - t)^3}{1.2.3 dt^3} d^3 u + \dots$$

Or, en substituant dans l'équation (75) les valeurs de

$$du, \quad d^2 u, \quad d^3 u, \quad \dots$$

tirées des formules (74), on retrouvera précisément la formule (39).

Pour vérifier sur un exemple très simple la formule (39), dans le cas où l'on y suppose $\square u$ déterminé par la formule (70), concevons que les équations (2) se réduisent à

$$(76) \quad dx = \frac{x}{t} dt, \quad dy = \frac{y}{t} dt, \quad dz = \frac{z}{t} dt, \quad \dots,$$

on aura

$$(77) \quad \square u = \frac{1}{t} \left(t \frac{\partial u}{\partial t} + x \frac{\partial u}{\partial x} + y \frac{\partial u}{\partial y} + z \frac{\partial u}{\partial z} + \dots \right);$$

et par conséquent

$$(78) \quad \square u = \frac{u}{t},$$

lorsque u deviendra une fonction homogène du premier degré en x , y , z , ..., t . Mais alors, $\square u$ étant une fonction homogène d'un degré nul, on tirera de l'équation (77), en y remplaçant u par $\square u$,

$$(79) \quad \square^2 u = 0;$$

donc, par suite,

$$\square^3 u = 0, \quad \square^4 u = 0, \quad \dots$$

Cela posé, la formule (39) donnera simplement

$$v = u + \frac{\tau - t}{1} \frac{u}{t} = \frac{\tau}{t} u$$

ou, ce qui revient au même,

$$(80) \quad \frac{u}{v} = \frac{t}{\tau}.$$

Si, dans cette dernière formule, on réduit successivement la fonction u aux variables x, y, z, \dots , il faudra en même temps attribuer à la constante arbitraire v l'une des valeurs ξ, η, ζ, \dots , et l'on obtiendra ainsi les intégrales des équations (76) sous la forme

$$(81) \quad \frac{x}{\xi} = \frac{t}{\tau}, \quad \frac{y}{\eta} = \frac{t}{\tau}, \quad \frac{z}{\zeta} = \frac{t}{\tau}, \quad \dots$$

On arriverait directement à ces dernières en intégrant les deux membres de chacune des équations (76) présentées sous la forme

$$\frac{dx}{x} = \frac{dt}{t}, \quad \frac{dy}{y} = \frac{dt}{t}, \quad \frac{dz}{z} = \frac{dt}{t}, \quad \dots$$

On pourrait généraliser encore la formule (39), en y remplaçant la variable indépendante t , et la quantité τ , par une fonction donnée r des variables x, y, z, \dots, t , et par la valeur particulière ρ de r correspondant à $t = \tau$. Effectivement, r et u étant deux fonctions quelconques de x, y, z, \dots, t , les équations différentielles (2), qui se trouvent comprises dans la formule (1), obligent

$$x, y, z, \dots, t,$$

par conséquent aussi les fonctions

$$r \text{ et } u,$$

à varier simultanément; et, si l'on nomme

$$\rho \text{ et } v$$

deux valeurs correspondantes de ces fonctions, v sera ce que devient la fonction u quand la variable r reçoit l'accroissement $\rho - r$. Or, en admettant que v soit développable par la formule de Taylor en une série ordonnée suivant les puissances ascendantes de cet accroissement, on aura

$$(82) \quad v = u + \frac{\rho - r}{1} \frac{du}{dr} + \frac{(\rho - r)^2}{1.2} \frac{d\left(\frac{du}{dr}\right)}{dr} + \dots,$$

$\frac{du}{dr}$, $\frac{d\left(\frac{du}{dr}\right)}{dr}$, ... représentant les rapports entre les différentielles totales des fonctions

$$u, \quad \frac{du}{dr}, \quad \dots$$

et la différentielle totale de r . D'autre part, en se servant des notations

$$\frac{\partial r}{\partial x}, \quad \frac{\partial r}{\partial y}, \quad \dots, \quad \frac{\partial r}{\partial t}, \quad \frac{\partial u}{\partial x}, \quad \frac{\partial u}{\partial y}, \quad \dots, \quad \frac{\partial u}{\partial t}$$

pour désigner les dérivées partielles de r et de u considérées comme fonctions de

$$x, \quad y, \quad z, \quad \dots, \quad t,$$

on aura identiquement

$$(83) \quad \begin{cases} dr = \frac{\partial r}{\partial x} dx + \frac{\partial r}{\partial y} dy + \dots + \frac{\partial r}{\partial t} dt, \\ du = \frac{\partial u}{\partial x} dx + \frac{\partial u}{\partial y} dy + \dots + \frac{\partial u}{\partial t} dt. \end{cases}$$

et l'on tirera de la formule (1)

$$\begin{aligned} \frac{dx}{\mathfrak{X}} = \frac{dy}{\mathfrak{Y}} = \frac{dz}{\mathfrak{Z}} = \dots = \frac{dt}{\mathfrak{C}} &= \frac{dr}{\mathfrak{X} \frac{\partial r}{\partial x} + \mathfrak{Y} \frac{\partial r}{\partial y} + \mathfrak{Z} \frac{\partial r}{\partial z} + \dots + \mathfrak{C} \frac{\partial r}{\partial t}} \\ &= \frac{du}{\mathfrak{X} \frac{\partial u}{\partial x} + \mathfrak{Y} \frac{\partial u}{\partial y} + \mathfrak{Z} \frac{\partial u}{\partial z} + \dots + \mathfrak{C} \frac{\partial u}{\partial t}}, \end{aligned}$$

par conséquent

$$(84) \quad \frac{du}{dr} = \frac{\mathfrak{X} \frac{\partial u}{\partial x} + \mathfrak{Y} \frac{\partial u}{\partial y} + \mathfrak{Z} \frac{\partial u}{\partial z} + \dots + \mathfrak{C} \frac{\partial u}{\partial t}}{\mathfrak{X} \frac{\partial r}{\partial x} + \mathfrak{Y} \frac{\partial r}{\partial y} + \mathfrak{Z} \frac{\partial r}{\partial z} + \dots + \mathfrak{C} \frac{\partial r}{\partial t}}.$$

Done, si l'on fait pour abrégier

$$(85) \quad \square u = \frac{\varkappa \frac{\partial u}{\partial x} + \mathfrak{Y} \frac{\partial u}{\partial y} + \xi \frac{\partial u}{\partial z} + \dots + \zeta \frac{\partial u}{\partial t}}{\varkappa \frac{\partial r}{\partial x} + \mathfrak{Y} \frac{\partial r}{\partial y} + \xi \frac{\partial r}{\partial z} + \dots + \zeta \frac{\partial r}{\partial t}},$$

on aura simplement

$$\frac{du}{dr} = \square u.$$

On en conclura

$$\frac{d\left(\frac{du}{dr}\right)}{dr} = \frac{d\square u}{dr} = \square^2 u, \quad \dots,$$

et par suite l'équation (82) donnera

$$(86) \quad v = u + \frac{\rho - r}{1} \square u + \frac{(\rho - r)^2}{1.2} \square^2 u + \dots$$

ou, si l'on emploie la forme symbolique,

$$(87) \quad v = e^{(\rho-r)\square} u.$$

J'ajoute que l'équation (86) représentera une intégrale générale des équations différentielles proposées, tant que la série

$$(88) \quad u, \quad \frac{\rho - r}{1} \square u, \quad \frac{(\rho - r)^2}{1.2} \square^2 u, \quad \dots$$

sera convergente. Effectivement, si, dans cette hypothèse, on fait pour abrégier

$$(89) \quad U = u + \frac{\rho - r}{1} \square u + \frac{(\rho - r)^2}{1.2} \square^2 u + \dots,$$

comme on aura, en vertu de l'équation (85),

$$\square r = 1,$$

et par suite

$$\square \left[\frac{(\rho - r)^n}{1.2 \dots n} \square^n u \right] = \frac{(\rho - r)^n}{1.2 \dots n} \square^{n+1} u - \frac{(\rho - r)^{n-1}}{1.2 \dots (n-1)} \square^n u,$$

on trouvera

$$(90) \quad \square U = 0,$$

par conséquent

$$(91) \quad \mathfrak{x} \frac{\partial U}{\partial x} + \mathfrak{y} \frac{\partial U}{\partial y} + \mathfrak{z} \frac{\partial U}{\partial z} + \dots + \mathfrak{e} \frac{\partial U}{\partial t} = 0.$$

Donc

$$s = U$$

sera une intégrale particulière de l'équation (18), et la formule (19), qui coïncidera, en vertu de l'équation (89), avec la formule (86), sera (*voyez* le premier théorème) une intégrale générale des équations (2). On peut donc énoncer la proposition suivante :

CINQUIÈME THÉORÈME. — *Tant que la série (88) est convergente, l'équation (86) est propre à représenter une intégrale générale des équations (2).*

La formule (86), ainsi que la formule (33) ou (39), ne cesse pas de représenter une intégrale générale des équations (2), lorsqu'on y change entre eux les deux systèmes de quantités

$$\begin{array}{cccc} x, & y, & z, & \dots, & t, \\ \xi, & \eta, & \zeta, & \dots, & \tau. \end{array}$$

Quelquefois l'échange dont il s'agit reproduit précisément la même formule. C'est ce qui arrive en particulier relativement aux équations (48), (60), (66), (80), (81).

Il ne sera pas inutile d'indiquer ici une forme digne de remarque, sous laquelle on peut offrir l'équation (33). Si, en supposant u fonction des seules variables x, y, z, \dots , et l'expression $\square u$ définie par la formule (36), on nomme

$$\square' u, \quad \square'' u, \quad \square''' u, \quad \dots$$

ce que devient $\square u$ lorsque, dans les quantités

$$\mathfrak{x}, \quad \mathfrak{y}, \quad \mathfrak{z}, \quad \dots, \quad \mathfrak{e},$$

considérées comme fonctions de

$$x, \quad y, \quad z, \quad \dots, \quad t,$$

on remplace la seule variable t par des nouvelles variables

$$t', \quad t'', \quad t''', \quad \dots,$$

on aura évidemment, en vertu des formules (36) et (37),

$$\begin{aligned} \nabla u &= - \int_{\tau}^t \square u \, dt = - \int_{\tau}^{t'=t} \square' u \, dt' = - \int_{\tau}^{t''=t'=t} \square'' u \, dt'' = \dots, \\ \nabla^2 u &= \int_{\tau}^t \square' \int_{\tau}^{t'} \square'' u \, dt' \, dt'' = \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t'} \square' \square'' u \, dt' \, dt'', \\ \nabla^3 u &= - \int_{\tau}^t \square' \int_{\tau}^{t'} \square'' \int_{\tau}^{t''} \square''' u \, dt'' \, dt' \, dt''' = - \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t'} \int_{\tau}^{t''} \square' \square'' \square''' u \, dt'' \, dt' \, dt''', \\ &\dots \end{aligned}$$

et par suite la formule (33) deviendra

$$(92) \quad \left\{ \begin{aligned} u &= u - \int_{\tau}^t \square' u \, dt' + \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t'} \square' \square'' u \, dt' \, dt'' \\ &\quad - \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t'} \int_{\tau}^{t''} \square' \square'' \square''' u \, dt'' \, dt' \, dt''' + \dots \end{aligned} \right.$$

Lorsque les fonctions $\mathfrak{X}, \mathfrak{Y}, \mathfrak{Z}, \dots, \mathfrak{E}$ ne renferment pas explicitement la variable t , on a

$$\square u = \square' u = \square'' u = \square''' u = \dots,$$

par conséquent

$$\square' u = \square u, \quad \square' \square'' u = \square^2 u, \quad \square' \square'' \square''' u = \square^3 u, \quad \dots,$$

et de plus

$$(93) \quad \left\{ \begin{aligned} - \int_{\tau}^t dt &= \frac{\tau - t}{1}, & \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t'} dt' \, dt'' &= \frac{(\tau - t)^2}{1 \cdot 2}, \\ - \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t'} \int_{\tau}^{t''} dt'' \, dt' \, dt''' &= \frac{(\tau - t)^3}{1 \cdot 2 \cdot 3}, & \dots \end{aligned} \right.$$

Done, alors la formule (92) se trouve réduite, comme on devait s'y attendre, à la formule (39).

La formule (92) fournit le moyen d'écrire sous une forme très simple les intégrales générales des équations différentielles qui représentent les mouvements simultanés du Soleil, des planètes et de leurs satellites.

Il est bon d'observer que, dans le cas où l'on considère seulement deux variables x et t , et où l'équation (16) devient

$$(94) \quad \frac{\partial U}{\partial t} + \frac{\mathcal{X}}{\mathfrak{C}} \frac{\partial U}{\partial x} = 0,$$

la différentielle complète de la fonction U , savoir

$$dU = \frac{\partial U}{\partial t} dt + \frac{\partial U}{\partial x} dx,$$

se réduit, quand on y substitue pour $\frac{dU}{dt}$ sa valeur tirée de la formule (94), à un produit de la forme

$$(95) \quad V \left(dx - \frac{\mathcal{X}}{\mathfrak{C}} dt \right),$$

la valeur de V étant

$$(96) \quad V = \frac{\partial U}{\partial x}.$$

Donc, la fonction U étant déterminée par l'une des formules (32) ou (89), le facteur $V = \frac{\partial U}{\partial x}$ sera propre à rendre intégrable le premier membre d'une équation différentielle entre x et t , présentée sous la forme

$$(97) \quad dx - \frac{\mathcal{X}}{\mathfrak{C}} dt = 0.$$

Effectivement l'équation (94), différenciée par rapport à x , donne

$$(98) \quad \frac{\partial V}{\partial t} = \frac{\partial \left(-\frac{\mathcal{X}}{\mathfrak{C}} V \right)}{\partial x},$$

et la formule (98) exprime la condition d'intégrabilité du produit (95). Cette formule peut d'ailleurs être considérée comme une équation aux différences partielles, propre à déterminer le facteur V en fonction des variables x et t .

Si, à la place des équations (2) qui sont du premier ordre, l'on considérait une ou plusieurs équations différentielles d'ordres supérieurs, pour réduire celles-ci à n'être plus que des équations diffé-

rentielles du premier ordre, il suffirait de leur adjoindre quelques-unes des formules

$$(99) \quad \left\{ \begin{array}{l} \frac{dx}{dt} = x', \quad \frac{dx'}{dt} = x'', \quad \dots \\ \frac{dy}{dt} = y', \quad \frac{dy'}{dt} = y'', \quad \dots \\ \frac{dz}{dt} = z', \quad \frac{dz'}{dt} = z'', \quad \dots \\ \dots\dots\dots, \quad \dots\dots\dots \quad \dots \end{array} \right.$$

c'est-à-dire de nouvelles équations différentielles, qui seraient elles-mêmes du premier ordre dans le cas où l'on prendrait pour inconnues non seulement x, y, z, \dots , mais encore quelques-unes des fonctions dérivées

$$x', x'', \dots, y', y'', \dots, z', z'', \dots, \dots$$

A l'aide de cet artifice, on déduira sans peine de la formule (66) l'intégrale générale sous forme finie d'une équation linéaire de l'ordre n à coefficients constants avec un second membre variable, c'est-à-dire d'une équation de la forme

$$(100) \quad \frac{d^n x}{dt^n} + a \frac{d^{n-1} x}{dt^{n-1}} + b \frac{d^{n-2} x}{dt^{n-2}} + \dots + g \frac{dx}{dt} + h x = f(t).$$

III.

Il nous reste à faire voir comment on peut s'assurer généralement que les séries (31), (42), (88) du paragraphe précédent sont convergentes, du moins pour des valeurs de la différence $t - \tau$ ou $\tau - t$ suffisamment rapprochées de zéro, et comment on peut alors fixer des limites supérieures aux erreurs que l'on commet en conservant seulement dans chaque série les n premiers termes. Le nouveau calcul que j'ai désigné sous le nom de *calcul des limites* dans un Mémoire sur la Mécanique céleste, lithographié à Turin, et traduit en langue italienne par les savants éditeurs des *Opuscoli mathematici e fisici* qui se

publiée à Milan, fournit diverses méthodes à l'aide desquelles on peut atteindre ce double but. Je me bornerai pour le moment à indiquer l'une de ces méthodes, me proposant de revenir sur cet objet dans un autre Mémoire.

Soient r une quantité positive, p un arc réel, π le rapport de la circonférence au diamètre et $f(x)$ une fonction quelconque de la variable réelle ou imaginaire x . Dans l'expression imaginaire

$$r e^{p\sqrt{-1}} = r(\cos p + \sqrt{-1} \sin p),$$

r , ou la racine carrée de la somme qu'on obtient en ajoutant les carrés de la partie réelle et du coefficient de $\sqrt{-1}$, sera ce qu'on nomme le *module*; et l'on aura évidemment

$$(1) \quad \frac{\partial f(x + r e^{p\sqrt{-1}})}{\partial r} = \frac{1}{r\sqrt{-1}} \frac{\partial f(x + r e^{p\sqrt{-1}})}{\partial p}.$$

Or, si l'on intègre les deux membres de l'équation précédente : 1° par rapport à r et à partir de $r = 0$; 2° par rapport à p entre les limites $p = -\pi$, $p = \pi$; et si l'on suppose que la fonction de x , r et p , représentée par

$$(2) \quad f(x + r e^{p\sqrt{-1}}),$$

reste finie et continue, quel que soit p , pour la valeur attribuée à r et pour une valeur plus petite, on trouvera

$$\int_{-\pi}^{\pi} \int_0^r \frac{\partial f(x + r e^{p\sqrt{-1}})}{\partial r} dp dr = 0$$

ou, ce qui revient au même,

$$\int_{-\pi}^{\pi} f(x + r e^{p\sqrt{-1}}) dp = \int_{-\pi}^{\pi} f(x) dp = 2\pi f(x);$$

puis on en conclura

$$(3) \quad f(x) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x + r e^{p\sqrt{-1}}) dp.$$

Si l'on différencie la formule (3) n fois de suite par rapport à x , on

en tirera

$$f^{(n)}(x) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f^{(n)}(x + r e^{p\sqrt{-1}}) dp;$$

puis, en intégrant par parties le second membre de cette dernière n fois de suite, on aura

$$(4) \quad f^{(n)}(x) = \frac{1 \cdot 2 \cdot 3 \dots n}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} r^{-n} e^{-np\sqrt{-1}} f(x + r e^{p\sqrt{-1}}) dp.$$

Concevons maintenant qu'ayant posé

$$(5) \quad r e^{p\sqrt{-1}} = \bar{x},$$

on adopte les notations du calcul des limites, et que l'on désigne en conséquence par

$$(6) \quad \Lambda f(x + \bar{x})$$

la plus grande valeur que puisse acquérir le module de la fonction imaginaire $f(x + \bar{x})$, lorsque dans

$$\bar{x} = r e^{p\sqrt{-1}}$$

on fait varier l'angle p sans changer le module r . Dans l'intégrale que renferme le second membre de l'équation (4), la fonction sous le signe \int offrira toujours un module inférieur ou tout au plus égal au produit

$$r^{-n} \Lambda f(x + \bar{x});$$

et, en multipliant ce produit par

$$\int_{-\pi}^{\pi} dp = 2\pi,$$

on en obtiendra un autre qui sera supérieur au module ou à la valeur numérique de l'intégrale elle-même. Par suite, si l'on indique le module ou la valeur numérique d'une expression imaginaire ou réelle à l'aide de l'abréviation

mod

placée devant l'expression dont il s'agit, on tirera de la formule (4)

$$(7) \quad \text{mod } f^{(n)}(x) < 1.2.3 \dots n r^{-n} \Lambda f(x + \bar{x}).$$

D'ailleurs, comme on aura généralement

$$1.2.3 \dots n r^{-n} = (-1)^n r \frac{d^n(r^{-1})}{dr^n},$$

l'équation (7) pourra encore s'écrire comme il suit :

$$(8) \quad \text{mod } f^{(n)}(x) < (-1)^n \frac{d^n(r^{-1})}{dr^n} r \Lambda f(x + \bar{x});$$

et, sous cette forme, elle subsistera même pour $n = 0$, de sorte qu'on aura encore

$$(9) \quad \text{mod } f(x) < \Lambda f(x + \bar{x}),$$

comme on peut le conclure directement de l'équation (3). Il est bon de rappeler que, dans les seconds membres des formules (8) et (9), la valeur de r devra toujours être telle que la fonction

$$f(x + \bar{x}) = f(x + r e^{p\sqrt{-1}})$$

reste finie et continue, quel que soit p , pour cette même valeur de r et pour une valeur plus petite.

Cela posé, considérons d'abord l'une des séries qui représentent l'intégrale d'une seule équation différentielle de la forme

$$(10) \quad dx = \aleph dt.$$

Si,

$$(11) \quad u = f(x)$$

étant une fonction de x seule, on peut en dire autant de la fonction \aleph , en sorte qu'on ait

$$(12) \quad \aleph = \tilde{f}(x),$$

l'intégrale de l'équation (10) sera fournie par la formule (39) du paragraphe II, c'est-à-dire par l'équation

$$(13) \quad f(\xi) = f(x) + (\tau - t) \square f(x) + \frac{(\tau - t)^2}{1.2} \square^2 f(x) + \frac{(\tau - t)^3}{1.2.3} \square^3 f(x) + \dots,$$

dans laquelle on aura

$$(14) \quad \square f(x) = \tilde{f}(x) \frac{df(x)}{dx}$$

ou, ce qui revient au même,

$$(15) \quad \left\{ \begin{array}{l} \square f(x) = \tilde{f}(x) f'(x), \\ \text{et par suite} \\ \square^2 f(x) = [\tilde{f}(x)]^2 f''(x) + \tilde{f}(x) \tilde{f}'(x) f'(x), \\ \square^3 f(x) = [\tilde{f}(x)]^3 f'''(x) + 3[\tilde{f}(x)]^2 \tilde{f}'(x) f''(x) \\ \quad + \{ [\tilde{f}(x)]^2 \tilde{f}''(x) + \tilde{f}(x) [\tilde{f}'(x)]^2 \} f'(x), \\ \dots\dots\dots \end{array} \right.$$

Or, de ces dernières équations, combinées avec les formules (8) et (9), on tirera évidemment

$$(16) \quad \left\{ \begin{array}{l} \text{mod } \square f(x) < \mathfrak{R}_1 [r \Lambda \tilde{f}(x + \bar{x}) - r \Lambda f(x + \bar{x})], \\ \text{mod } \square^2 f(x) < \mathfrak{R}_2 [r \Lambda \tilde{f}(x + \bar{x})]^2 r \Lambda f(x + \bar{x}), \\ \text{mod } \square^3 f(x) < \mathfrak{R}_3 [r \Lambda \tilde{f}(x + \bar{x})]^3 r \Lambda f(x + \bar{x}), \\ \dots\dots\dots \end{array} \right.$$

$\mathfrak{R}_1, \mathfrak{R}_2, \mathfrak{R}_3, \dots$ étant des fonctions de r déterminées par les équations

$$(17) \quad \left\{ \begin{array}{l} -\mathfrak{R}_1 = r^{-1} \frac{d(r^{-1})}{dr}, \\ \mathfrak{R}_2 = (r^{-1})^2 \frac{d^2(r^{-1})}{dr^2} + r^{-1} \frac{d(r^{-1})}{dr} \frac{d(r^{-1})}{dr}, \\ -\mathfrak{R}_3 = (r^{-1})^3 \frac{d^3(r^{-1})}{dr^3} + 3(r^{-1})^2 \frac{d(r^{-1})}{dr} \frac{d^2(r^{-1})}{dr^2}, \\ \quad + \left\{ (r^{-1})^2 \frac{d^2(r^{-1})}{dr^2} + r^{-1} \left[\frac{d(r^{-1})}{dr} \right]^2 \right\} \frac{d(r^{-1})}{dr}, \\ \dots\dots\dots \end{array} \right.$$

et la valeur de r devant être telle que chacune des fonctions

$$(18) \quad f(x + \bar{x}), \quad \tilde{f}(x + \bar{x})$$

demeure finie et continue, quel que soit p , pour cette même valeur

de r et pour une valeur plus petite. D'ailleurs les valeurs de

$$- \mathfrak{R}_1, \quad \mathfrak{R}_2, \quad - \mathfrak{R}_3, \quad \dots,$$

fournies par les équations (17), sont ce que deviennent les valeurs de $\square f(x)$, $\square^2 f(x)$, $\square^3 f(x)$, ..., fournies par les équations (15), quand, après y avoir posé

$$(19) \quad \tilde{f}(x) = f(x) = x^{-1},$$

on y remplace la variable x par le module r ; et il ne pouvait en être autrement, puisque, dans le second membre de la formule (8), le coefficient du produit

$$r \Delta f(x + \bar{x})$$

est, abstraction faite du signe, ce que devient $f^{(n)}(x)$ quand, après avoir posé

$$f(x) = x^{-1},$$

on substitue r à x . Donc les formules (16) donneront généralement

$$(20) \quad \text{mod } \square^n f(x) < \mathfrak{R}_n [r \Delta \tilde{f}(x + \bar{x})]^n r \Delta f(x + \bar{x}),$$

$(-1)^n \mathfrak{R}_n$ étant ce que devient la valeur de

$$\square^n f(x),$$

correspondant aux valeurs de $\tilde{f}(x)$, $f(x)$, données par la formule (19), quand on remplace x par r . Or on tire de l'équation (14), jointe à la formule (19),

$$\square f(x) = x^{-1} \frac{d(x^{-1})}{dx} = -x^{-3},$$

$$\square^2 f(x) = x^{-1} \frac{d(-x^{-3})}{dx} = 3x^{-5},$$

$$\square^3 f(x) = x^{-1} \frac{d(3x^{-5})}{dx} = -3.5x^{-7},$$

et en général

$$\square^n f(x) = (-1)^n 1.3.5 \dots (2n-1) x^{-(2n+1)}.$$

On aura donc

$$(21) \quad \mathfrak{R}_n = 1.3.5 \dots (2n-1) r^{-(2n+1)},$$

et la formule (20) donnera

$$(22) \quad \text{mod } \square^n f(x) < 1.3.5 \dots (2n-1)r^{-n} [\Lambda \tilde{f}(x+\bar{x})]^n \Lambda f(x+\bar{x}).$$

Enfin, comme on a évidemment

$$\Lambda \frac{\tilde{f}(x+\bar{x})}{x} = \Lambda \frac{\tilde{f}(x+\bar{x})}{r},$$

la formule (22) pourra encore s'écrire comme il suit :

$$(23) \quad \text{mod } \square^n f(x) < 1.3.5 \dots (2n-1) \left[\Lambda \frac{\tilde{f}(x+\bar{x})}{x} \right]^n \Lambda f(x+\bar{x}).$$

Cela posé, le terme général de la série comprise dans le second membre de la formule (13), savoir

$$(24) \quad \frac{(\tau - \iota)^n}{1.2 \dots n} \square^n f(x),$$

offrira une valeur numérique inférieure à celle du produit

$$(25) \quad \frac{1.3.5 \dots (2n-1)}{1.2.3 \dots n} \left[(\tau - \iota) \Lambda \frac{\tilde{f}(x+\bar{x})}{x} \right]^n \Lambda f(x+\bar{x}),$$

par conséquent à celle du produit

$$(26) \quad \left[2(\tau - \iota) \Lambda \frac{\tilde{f}(x+\bar{x})}{x} \right]^n \Lambda f(x+\bar{x}),$$

attendu que l'on a certainement

$$\frac{1.3.5 \dots (2n-1)}{1.2.3 \dots n} < \frac{2.4.6 \dots 2n}{1.2.3 \dots n} = 2^n.$$

Donc les différents termes de la série en question offriront des valeurs numériques inférieures à celles des termes correspondants de la progression géométrique qui aurait pour terme général l'expression (26). Or cette progression sera convergente, si l'on a

$$(27) \quad \text{mod } \left[2(\tau - \iota) \Lambda \frac{\tilde{f}(x+\bar{x})}{x} \right] < 1.$$

ou, ce qui revient au même,

$$(28) \quad \text{mod}(\tau - t) < \frac{1}{2} \frac{1}{\Lambda \frac{\tilde{f}(x + \bar{x})}{x}};$$

et alors, si l'on remplace la somme de la série par la somme de ses n premiers termes, le reste de la série, ou l'erreur commise, sera inférieur (abstraction faite du signe) à la somme des valeurs numériques que présentent dans la progression géométrique le terme (26) et les suivants, c'est-à-dire inférieur au produit

$$(29) \quad \frac{\left\{ \text{mod} \left[2(\tau - t) \Lambda \frac{\tilde{f}(x + \bar{x})}{x} \right] \right\}^n}{1 - \text{mod} \left[2(\tau - t) \Lambda \frac{\tilde{f}(x + \bar{x})}{x} \right]} \Lambda f(x + \bar{x}).$$

Supposons en particulier

$$f(x) = x;$$

alors l'équation (13) donnera

$$(30) \quad \xi = x + (\tau - t) \square x + \frac{(\tau - t)^2}{1 \cdot 2} \square^2 x + \frac{(\tau - t)^3}{1 \cdot 2 \cdot 3} \square^3 x + \dots,$$

et le reste de la série comprise dans le second membre de la formule (30) sera inférieur, abstraction faite du signe, à

$$(31) \quad \frac{\left\{ \text{mod} \left[2(\tau - t) \Lambda \frac{\tilde{f}(x + \bar{x})}{x} \right] \right\}^n}{1 - \text{mod} \left[2(\tau - t) \Lambda \frac{\tilde{f}(x + \bar{x})}{x} \right]} \Lambda f(x + \bar{x}).$$

On peut donc énoncer la proposition suivante :

PREMIER THÉORÈME. — *Supposons que, la variable t et la fonction x de cette variable étant liées entre elles par l'équation différentielle*

$$(32) \quad dx = \tilde{f}(x) dt,$$

on nomme ξ une nouvelle valeur de la fonction x correspondant à une

nouvelle valeur τ de la variable t ; ξ sera développable par la formule (30) en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de la différence $\tau - t$, si la formule (28) est vérifiée, c'est-à-dire si la valeur numérique de $\tau - t$ est inférieure à celle qui détermine l'équation

$$(33) \quad \tau - t = \frac{1}{2} \frac{1}{\Lambda \frac{\hat{f}(x + \bar{x})}{\bar{x}}},$$

la valeur du module r de

$$\bar{x} = r e^{p\sqrt{-1}}$$

étant assujettie à la seule condition que la fonction

$$\hat{f}(x + \bar{x})$$

reste finie et continue, quel que soit l'angle p , pour cette valeur et pour une valeur plus petite. Alors le reste de la série réduite à ses n premiers termes sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit (31). Alors, aussi une fonction quelconque de ξ , désignée par $f(\xi)$, sera elle-même développable en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de $\tau - t$, et le reste de cette dernière série sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit (29), si la valeur du module r est assujettie à la double condition que les deux fonctions

$$f(x + \bar{x}), \quad \hat{f}(x + \bar{x})$$

demeurent finies et continues, quel que soit l'angle p , pour cette valeur de r et pour une valeur plus petite.

Il est avantageux de choisir le module r de \bar{x} de telle sorte que la limite assignée par la formule (28) à la valeur numérique de $\tau - t$, et représentée par le second membre de cette formule ou de l'équation (33), devienne la plus grande possible. On y parviendra en réduisant la quantité

$$\Lambda \frac{\hat{f}(x + \bar{x})}{\bar{x}}$$

à la plus petite valeur qu'elle puisse acquérir, c'est-à-dire à ce que

nous avons nommé, dans un autre Mémoire, le module principal de l'expression

$$\frac{\tilde{f}(x + \bar{x})}{x}$$

considérée comme fonction de x .

Pour montrer sur un exemple très simple une application des formules qui précèdent, concevons que l'équation (32) se réduise à

$$(34) \quad dx = x^i dt,$$

i désignant une constante positive. On aura dans ce cas

$$\tilde{f}(x) = x^i;$$

et, si l'on suppose x positive, afin que $\tilde{f}(x)$ soit réelle, la fonction

$$\tilde{f}(x + \bar{x}) = (x + r e^{p\sqrt{-1}})^i$$

ne restera continue, pour des valeurs fractionnaires ou irrationnelles de l'exposant i , qu'autant que l'on aura

$$(35) \quad r < x.$$

Alors on trouvera

$$\Lambda(x + \bar{x}) = x + r, \quad \Lambda(x + \bar{x})^i = (x + r)^i$$

et par suite

$$(36) \quad \Lambda \frac{(x + \bar{x})^i}{x} = \frac{(x + r)^i}{r}.$$

La plus petite valeur que puisse acquérir cette dernière quantité, eu égard à la condition (35), sera : 1^o si l'on suppose $i < 2$, la valeur qui correspond à $r = x$, savoir

$$(37) \quad 2^i x^{i-1};$$

2^o si l'on suppose $i > 2$, la valeur qui correspond à la formule

$$\frac{d \left[\frac{(x+r)^i}{r} \right]}{dr} = 0 \quad \text{ou} \quad r = \frac{x}{i-1},$$

savoir

$$(38) \quad \frac{i^i}{(i-1)^{i-1}} x^{i-1}.$$

Done, en vertu du premier théorème, ξ et τ désignant des valeurs qu'acquièrent simultanément les variables x et t assujetties à vérifier l'équation (34), ξ sera développable en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de la différence $\tau - t$, tant que la valeur numérique de $\tau - t$ restera inférieure à la moitié du rapport

$$(39) \quad \frac{1}{2^i x^{i-1}},$$

si l'on a $i < 2$, et à la moitié du rapport

$$(40) \quad \frac{(i-1)^{i-1}}{i^i x^{i-1}},$$

si l'on a $i > 2$. Or, en effet, on tire de l'équation (34), divisée par x^i , et intégrée directement,

$$(41) \quad \frac{\xi^{1-i} - x^{1-i}}{1-i} = \tau - t,$$

par conséquent

$$(42) \quad \xi = x [1 - (i-1)x^{i-1}(\tau - t)]^{\frac{1}{1-i}};$$

et la puissance

$$[1 - (i-1)x^{i-1}(\tau - t)]^{\frac{1}{1-i}}$$

sera développable en une série convergente, ordonnée suivant les puissances ascendantes de la différence $\tau - t$, si la valeur numérique de cette différence est inférieure à celle du rapport

$$(43) \quad \frac{1}{(i-1)x^{i-1}}.$$

D'ailleurs il est clair que ce dernier rapport surpassera toujours, abstraction faite du signe, le rapport (39) et à plus forte raison sa moitié, si l'on suppose $i < 2$, le rapport (40) et à plus forte raison sa moitié, si l'on suppose $i > 2$. En effet on aura, dans la première hypo-

thèse,

$$\text{mod} \frac{1}{i-1} > 1 > \frac{1}{2^i},$$

et dans la seconde hypothèse, $i^i > (i-1)^i$, par conséquent

$$\frac{1}{i-1} > \frac{(i-1)^{i-1}}{i^i}.$$

Donc le premier théorème se vérifie à l'égard de l'équation (34); et même de ce qu'on vient de dire il résulte que, pour une équation différentielle de cette forme, on obtiendra encore une limite supérieure à la valeur numérique que $\tau - t$ peut acquérir dans la formule (30), si à l'équation (33) on substitue la suivante

$$(44) \quad \text{mod}(\tau - t) = \frac{1}{\Lambda \frac{\tilde{f}(x + \bar{x})}{x}}.$$

Cette remarque s'applique pareillement aux équations différentielles

$$dx = x^{-i} dt, \quad dx = e^{ix} dt, \quad dx = e^{-ix} dt, \quad \dots,$$

dont il est facile de calculer directement les intégrales.

Concevons à présent que, dans le second membre de l'équation (10), la fonction \aleph renferme à la fois x et t , en sorte qu'on ait

$$(45) \quad \aleph = \tilde{f}(x, t).$$

Alors l'intégrale de l'équation (10) sera fournie par la formule (33) ou (92) du paragraphe II, c'est-à-dire par l'équation

$$(46) \quad f(\xi) = f(x) - \int_{\bar{x}}^x \square' f(x) dt' + \int_{\bar{x}}^x \int_{\bar{x}}^{t'} \square' \square'' f(x) dt' dt'' \\ - \int_{\bar{x}}^x \int_{\bar{x}}^{t'} \int_{\bar{x}}^{t''} \square' \square'' \square''' f(x) dt' dt'' dt''' + \dots$$

dans laquelle on aura : 1°

$$(47) \quad \square' f(x) = \tilde{f}(x, t') f'(x);$$

2°

$$(48) \left\{ \begin{array}{l} \square'' f(x) = \tilde{\mathcal{F}}(x, t'') f'(x) \\ \text{et, par suite,} \\ \square' \square'' f(x) = \tilde{\mathcal{F}}(x, t') \tilde{\mathcal{F}}(x, t'') f''(x) + \tilde{\mathcal{F}}(x, t') \frac{\partial \tilde{\mathcal{F}}(x, t'')}{\partial x} f'(x); \end{array} \right.$$

3°

$$(49) \left\{ \begin{array}{l} \square''' f(x) = \tilde{\mathcal{F}}(x, t''') f'(x) \\ \text{et, par suite,} \\ \square'' \square''' f(x) = \tilde{\mathcal{F}}(x, t'') \tilde{\mathcal{F}}(x, t''') f''(x) + \tilde{\mathcal{F}}(x, t'') \frac{\partial \tilde{\mathcal{F}}(x, t''')}{\partial x} f'(x), \\ \square' \square'' \square''' f(x) = \tilde{\mathcal{F}}(x, t') \tilde{\mathcal{F}}(x, t'') \tilde{\mathcal{F}}(x, t''') f'''(x) \\ \quad + \tilde{\mathcal{F}}(x, t') \left[2 \tilde{\mathcal{F}}(x, t'') \frac{\partial \tilde{\mathcal{F}}(x, t''')}{\partial x} + \frac{\partial \tilde{\mathcal{F}}(x, t'')}{\partial x} \tilde{\mathcal{F}}(x, t''') \right] f''(x) \\ \quad + \tilde{\mathcal{F}}(x, t') \left[\tilde{\mathcal{F}}(x, t'') \frac{\partial^2 \tilde{\mathcal{F}}(x, t''')}{\partial x^2} + \frac{\partial \tilde{\mathcal{F}}(x, t'')}{\partial x} \frac{\partial \tilde{\mathcal{F}}(x, t''')}{\partial x} \right] f'(x), \\ \dots \end{array} \right.$$

D'autre part, comme, dans les intégrales définies que renferme le second membre de la formule (46), les variables

$$t', \quad t'', \quad t''', \quad \dots$$

devront rester comprises, la première entre les limites τ et t , la seconde entre les limites τ et t' , la troisième entre les limites τ et t'' , ..., il est clair que ces variables resteront toutes comprises entre les limites τ et t ; d'où il suit que chacune d'elles pourra être représentée par une expression de la forme

$$t + \theta(\tau - t),$$

θ désignant un nombre renfermé entre les limites 0, 1. Cela posé, si, la valeur de \bar{x} étant toujours celle que détermine la formule (5), on représente par

$$(50) \quad \Lambda \tilde{\mathcal{F}}[x + \bar{x}, t + \theta(\tau - t)]$$

la plus grande valeur que puisse acquérir le module de la fonction imaginaire $\tilde{\mathcal{F}}[x + \bar{x}, t + \theta(\tau - t)]$, lorsque dans \bar{x} on fait varier l'angle p , sans changer la valeur de r , ni celle de θ ; si d'ailleurs on nomme Θ celle des valeurs de θ pour laquelle le module (50) devient

le plus grand possible, et n un nombre entier quelconque, on tirera successivement de la formule (8)

$$(51) \quad \left\{ \begin{array}{l} \text{mod } \frac{d^n \tilde{f}(x, t')}{dx^n} < (-1)^n \frac{d^n (r^{-1})}{dr^n} r \Lambda \tilde{f} [x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)], \\ \text{mod } \frac{d^n \tilde{f}(x, t'')}{dx^n} < (-1)^n \frac{d^n (r^{-1})}{dr^n} r \Lambda \tilde{f} [x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)], \\ \text{mod } \frac{d^n \tilde{f}(x, t''')}{dx^n} < (-1)^n \frac{d^n (r^{-1})}{dr^n} r \Lambda \tilde{f} [x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)], \\ \dots\dots\dots; \end{array} \right.$$

puis de ces dernières formules combinées avec les équations (47), (48), (49), ..., on conclura

$$(52) \quad \left\{ \begin{array}{l} \text{mod } \square' f(x) < \mathfrak{R}_1 \{ r \Lambda \tilde{f} [x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)] \} r \Lambda f(x + \bar{x}), \\ \text{mod } \square' \square'' f(x) < \mathfrak{R}_2 \{ r \Lambda \tilde{f} [x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)] \} r \Lambda f(x + \bar{x}), \\ \text{mod } \square' \square'' \square''' f(x) < \mathfrak{R}_3 \{ r \Lambda \tilde{f} [x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)] \} r \Lambda f(x + \bar{x}), \\ \dots\dots\dots \end{array} \right.$$

$\mathfrak{R}_1, \mathfrak{R}_2, \mathfrak{R}_3, \dots$ étant des fonctions de r qui coïncideront avec celles que fournissent les équations (17). Il ne pouvait d'ailleurs en être autrement; car lorsqu'on réduit la fonction $\tilde{f}(x, t)$ à $\tilde{f}(x)$, les formules (52) doivent coïncider avec les formules (16); et cela arrive effectivement, mais sous la condition que les valeurs de $\mathfrak{R}_1, \mathfrak{R}_2, \mathfrak{R}_3, \dots$ restent les mêmes dans ces deux systèmes de formules. Donc, dans les formules (52), comme dans les formules (16), la valeur générale de \mathfrak{R}_n sera celle que fournit la formule (21), et les formules (52) donneront, pour une valeur quelconque de n ,

$$(53) \quad \text{mod } \square' \square'' \square''' \dots \square^{(n)} f(x) < 1.3.5 \dots (2n-1) r^{-n} \{ \Lambda \tilde{f} [x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)] \}^n \Lambda f(x + \bar{x})$$

ou, ce qui revient au même,

$$(54) \quad \text{mod } \square' \square'' \square''' \dots \square^{(n)} f(x) > 1.3.5 \dots (2n-1) \left\{ \Lambda \frac{\tilde{f} [x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)]}{\bar{x}} \right\}^n \Lambda f(x + \bar{x}).$$

Done eu égard aux formules (93) du paragraphe II, le terme général

de la série comprise dans le second membre de la formule (46) offrira une valeur numérique inférieure à celle du produit

$$(55) \quad \frac{1.3.5\dots(2n-1)}{1.2.3\dots n} \left\{ (\tau-t) \Lambda \frac{\tilde{f}[x+\bar{x}, t+\Theta(\tau-t)]}{\bar{x}} \right\}^n \Lambda f(x+\bar{x}),$$

et à plus forte raison à celle du produit

$$(56) \quad \left\{ 2(\tau-t) \Lambda \frac{\tilde{f}[x+\bar{x}, t+\Theta(\tau-t)]}{\bar{x}} \right\}^n \Lambda f(x+\bar{x}).$$

Donc enfin la série en question sera convergente, si l'on a

$$(57) \quad \text{mod} \left\{ 2(\tau-t) \Lambda \frac{\tilde{f}[x+\bar{x}, t+\Theta(\tau-t)]}{\bar{x}} \right\} < 1,$$

et alors le reste de la série réduite à ses n premiers termes offrira une valeur numérique inférieure au produit

$$(58) \quad \frac{\left\{ \text{mod} \left[2(\tau-t) \Lambda \frac{\tilde{f}[x+\bar{x}, t+\Theta(\tau-t)]}{\bar{x}} \right] \right\}^n}{1 - \text{mod} \left\{ 2(\tau-t) \Lambda \frac{\tilde{f}[x+\bar{x}, t+\Theta(\tau-t)]}{\bar{x}} \right\}} \Lambda f(x+\bar{x}).$$

Il est important d'observer que le module r de \bar{x} doit être tel, que chacune des fonctions

$$(59) \quad \tilde{f}[\bar{x}+x, t+\Theta(\tau-t)], \quad f(x+\bar{x})$$

demeure finie et continue, quel que soit l'angle p , pour la valeur attribuée à ce module et pour une valeur plus petite. Il sera d'ailleurs avantageux de choisir ce même module, de telle sorte que la limite assignée par la formule (57) à la valeur numérique de $\tau-t$ soit la plus grande possible.

Si l'on pose en particulier $f(x) = x$, l'équation (46) donnera

$$(60) \quad \xi = x - \int_{\tau}^t \square' x dt' + \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t'} \square' \square'' x dt' dt'' \\ - \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t'} \int_{\tau}^{t''} \square' \square'' \square''' x dt' dt'' dt''' + \dots,$$

et le reste de la série comprise dans le second membre de la formule (60) sera inférieur, abstraction faite du signe, à

$$(61) \quad \frac{\left\{ \text{mod} \left[2(\tau - t) \Lambda \frac{\tilde{f}[x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)]}{\bar{x}} \right] \right\}^n}{1 - \text{mod} \left\{ 2(\tau - t) \Lambda \frac{\tilde{f}[x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)]}{\bar{x}} \right\}} \Lambda(x + \bar{x}).$$

On peut donc énoncer la proposition suivante :

DEUXIÈME THÉORÈME. — *Supposons que, la variable t et la fonction x de cette valeur étant liées entre elles par l'équation différentielle*

$$(62) \quad dx = \tilde{f}(x, t) dt,$$

on nomme ξ une nouvelle valeur de la fonction x , correspondant à une nouvelle valeur τ de la variable t ; ξ sera développable par la formule (60) en une série convergente, si la formule (57) est vérifiée, c'est-à-dire si la valeur numérique de la différence $\tau - t$ est inférieure à celle que détermine l'équation

$$(63) \quad (\tau - t) \Lambda \frac{\tilde{f}[x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)]}{\bar{x}} = \frac{1}{2},$$

la valeur du module r de \bar{x} étant assujettie à la seule condition que la fonction

$$\tilde{f}[x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)]$$

demeure finie et continue, quel que soit l'angle p , pour cette valeur de r et pour une valeur plus petite. Alors le reste de la série réduite à ses n premiers termes sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit (61). Alors aussi une fonction quelconque de ξ désignée par

$$f(\xi),$$

sera elle-même développable par la formule (46) en une série convergente, et le reste de cette série sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit (58), si le module r est assujetti à la double condition que les deux fonctions

$$f(x + \bar{x}), \quad \tilde{f}[x + \bar{x}, t + \Theta(\tau - t)]$$

demeurent finies et continues, quel que soit l'angle p , pour la valeur attribuée à ce module et pour une valeur plus petite.

Pour montrer une application des formules qu'on vient d'établir, concevons que l'équation (62) se réduise à

$$(64) \quad dx = (x + t)^i dt,$$

i désignant une quantité positive quelconque. On aura, dans ce cas,

$$\mathfrak{F}(x, t) = (x + t)^i.$$

Si l'on suppose $x + t$ positif, afin que $\mathfrak{F}(x, t)$ soit réelle, et

$$\tau < t,$$

la fonction

$$(65) \quad \mathfrak{F}[x + \bar{x}, t + \theta(\tau - t)] = [x + \bar{x} + t + \theta(\tau - t)]^i$$

ne restera continue pour $\theta = 0$, qu'autant que l'on aura

$$(66) \quad r < x + t.$$

Alors on trouvera

$$(67) \quad \Lambda[x + \bar{x} + t + \theta(\tau - t)]^i = [x + r + t + \theta(\tau - t)]^i,$$

et, en nommant Θ la valeur de θ pour laquelle l'expression (67) devient la plus grande possible, on aura $\Theta = 1$,

$$(68) \quad \Lambda \frac{[x + \bar{x} + t + \Theta(\tau - t)]^i}{x} = \frac{(x + \tau + r)^i}{r}.$$

La plus petite valeur que puisse acquérir cette dernière quantité, eu égard à la condition (66), sera celle qui correspond à $r = x + t$, savoir

$$(69) \quad \frac{(2x + t + \tau)^i}{x + t},$$

ou celle qui correspond à $r = \frac{x + \tau}{i - 1}$, savoir

$$(70) \quad \frac{i^i}{(i - 1)^{i-1}} (x + \tau)^{i-1},$$

suivant que $x + t$ sera inférieur ou supérieur à $\frac{x + \tau}{i - 1}$, c'est-à-dire, en d'autres termes, suivant que le nombre i sera inférieur ou supérieur à l'expression

$$(71) \quad 1 + \frac{x + \tau}{x + t} = 2 + \frac{\tau - t}{x + t}$$

Si, pour fixer les idées, on suppose le nombre i inférieur à 2, il sera inférieur, à plus forte raison, à l'expression (71); et, en remplaçant dans la formule (63) le coefficient de $\tau - t$ par le produit (69), on réduira cette formule à

$$(72) \quad (\tau - t)(2x + t + \tau)^i = \frac{1}{2}(x + t).$$

L'équation (72) est évidemment vérifiée par une valeur positive de τ comprise entre les limites $\tau = t$, $\tau = \infty$, qui, substituées dans le premier membre, le rendent successivement nul et infini. Il y a plus : comme on a généralement

$$\frac{(2x + t + \tau)^{i+1} - (2x + 2t)^{i+1}}{i + 1} = \int_t^\tau (2x + t + \tau)^i d\tau < (\tau - t)(2x + t + \tau)^i,$$

il est clair que la valeur de τ propre à vérifier la formule (72) sera inférieure à celle qui vérifie la condition

$$\frac{(2x + t + \tau)^{i+1} - (2x + 2t)^{i+1}}{i + 1} = \frac{1}{2}(2x + t),$$

c'est-à-dire à la limite

$$\tau = 2(x + t) \left[1 + \frac{i + 1}{i} 2^{-i}(x + t)^{-i} \right]^{i+1} - (x + t);$$

donc elle sera comprise entre t et cette dernière limite, ce qui permettra de la calculer facilement pour chaque système de valeurs attribuées aux variables x et t . Or, pour toute valeur de τ inférieure à celle qui vérifie l'équation (72), mais supérieure à t , la série comprise dans le second membre de la formule (60) deviendra convergente et offrira un reste inférieur, abstraction faite du signe, à l'expression (61), ou,

ce qui revient au même, à

$$(73) \quad \frac{\left[\frac{2(\tau - t)(2x + t + \tau)^i}{x + t} \right]^n}{1 - \frac{2(\tau - t)(2x + t + \tau)^i}{x + t}} (2x + t).$$

Donc alors la formule (60) fournira l'intégrale générale de l'équation (64), et l'on pourra dire combien de termes on doit conserver dans le second membre de cette formule, pour obtenir la valeur de ξ avec un degré donné d'approximation. Ces conclusions subsistent, quel que soit le nombre désigné par i . Toutefois, dans le cas où ce nombre devient considérable, il est avantageux de remplacer dans la formule (63) le coefficient de $\tau - t$, non par le produit (69), mais par le produit (70). En opérant ainsi, à la place de l'équation (72) on obtient la suivante

$$(74) \quad (\tau - t)(x + \tau)^{i-1} = \frac{1}{2} \frac{(i-1)^{i-1}}{i^i},$$

que vérifie une valeur de τ inférieure à celle qui remplit la condition

$$\frac{(x + \tau)^i - (x + t)^i}{i} = \frac{1}{2} \frac{(i-1)^{i-1}}{i^i},$$

par conséquent une valeur de τ inférieure à la limite

$$\tau = (x + t) \left[1 + \frac{1}{2} \left(1 - \frac{1}{i} \right)^{i-1} (x + t)^{-i} \right]^{\frac{1}{i}} - x.$$

La valeur de τ en question surpassera notablement, si i devient considérable, celle qui vérifierait l'équation (72); et une valeur plus petite, mais supérieure à t , rendra convergente la série que renferme la formule (60). Ajoutons que le reste de la même série sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit

$$(75) \quad \frac{\left[2 \frac{i^i}{(i-1)^{i-1}} (\tau - t)(x + \tau)^{i-1} \right]^n}{1 - 2 \frac{i^i}{(i-1)^{i-1}} (\tau - t)(x + \tau)^{i-1}} \left(x + \frac{x + \tau}{i-1} \right).$$

L'application des principes ci-dessus exposés peut être facilement étendue à un système quelconque d'équations différentielles entre une variable indépendante t et des fonctions x, y, z, \dots de ces mêmes variables. Effectivement, soit

$$f(x, y, z, \dots)$$

une fonction quelconque des variables réelles ou imaginaires

Soient d'ailleurs

$$x, y, z, \dots$$

$$\bar{x}, \bar{y}, \bar{z}, \dots$$

des variables imaginaires dont les modules soient respectivement

$$r, r', r'', \dots$$

en sorte qu'on ait

$$(76) \quad \bar{x} = r e^{p \sqrt{-1}}, \quad \bar{y} = r' e^{p' \sqrt{-1}}, \quad \bar{z} = r'' e^{p'' \sqrt{-1}}, \quad \dots,$$

p, p', p'', \dots étant des arcs réels; et supposons les modules r, r', r'', \dots choisis de manière que la fonction

$$f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots)$$

reste finie et continue, quels que soient les arcs p, p', p'', \dots , pour les valeurs attribuées à ces modules ou pour des valeurs plus petites. On tirera successivement de la formule (3)

$$f(x, y, z, \dots) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x + \bar{x}, y, z, \dots) dp,$$

$$f(x + \bar{x}, y, z, \dots) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z, \dots) dp,$$

$$f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z, \dots) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots) dp,$$

.....

par conséquent

$$(77) \quad f(x, y, z, \dots) = \int_{-\pi}^{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} \dots f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots) \frac{dp}{2\pi} \frac{dp'}{2\pi} \frac{dp''}{2\pi} \dots$$

Pareillement on tirera de la formule (4), en désignant par h, k, l, \dots ,

des nombres entiers quelconques,

$$(78) \quad \frac{\partial^{h+k+l+\dots} f(x, y, z, \dots)}{\partial x^h \partial y^k \partial z^l \dots} \\ = \frac{1.2\dots h}{r^h} \frac{1.2\dots k}{r'^k} \frac{1.2\dots l}{r''^l} \dots \int_{-\pi}^{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} \dots e^{-i(h\rho+k\rho'+l\rho''+\dots)\sqrt{-1}} \\ \times f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots) \frac{d\rho}{2\pi} \frac{d\rho'}{2\pi} \frac{d\rho''}{2\pi} \dots;$$

puis en indiquant, suivant l'algorithme du calcul des limites, à l'aide de la caractéristique Λ et par la notation

$$(79) \quad \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots),$$

la plus grande valeur que puisse acquérir le module de la fonction imaginaire

$$f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots),$$

lorsque dans $\bar{x}, \bar{y}, \bar{z}, \dots$ on fait varier les angles $\rho, \rho', \rho'', \dots$ sans changer les modules r, r', r'', \dots , on conclura de la formule (78)

$$(80) \quad \text{mod} \frac{\partial^{h+k+l+\dots} f(x, y, z, \dots)}{\partial x^h \partial y^k \partial z^l \dots} \\ < \frac{1.2\dots h}{r^h} \frac{1.2\dots k}{r'^k} \frac{1.2\dots l}{r''^l} \dots \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots),$$

ou, ce qui revient au même,

$$(81) \quad \text{mod} \frac{\partial^{h+k+l+\dots} f(x, y, z, \dots)}{\partial x^h \partial y^k \partial z^l \dots} < (-1)^{h+k+l+\dots} r r' r'' \dots \\ \times \frac{\partial^{h+k+l+\dots} (r r' r'' \dots)^{-1}}{\partial r^h \partial r'^k \partial r''^l \dots} \dots \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots).$$

Cette dernière formule subsiste, lors même que les nombres entiers h, k, l, \dots ou quelques-uns d'entre eux se réduisent à zéro. Il est d'ailleurs une remarque importante à faire. C'est que, pour obtenir au signe près le second membre de la formule (81), il suffit de prendre

$$(82) \quad f(x, y, z, \dots) = \frac{r r' r'' \dots}{x y z \dots} R,$$

puis d'effectuer les différentiations indiquées dans l'expression

$$\frac{\partial^{h+k+l+\dots} f(x, y, z, \dots)}{\partial x^h \partial y^k \partial z^l \dots},$$

et relatives aux variables x, y, z, \dots , comme si R désignait une constante ou une quantité indépendante de ces variables, sauf à poser après les différentiations effectuées

$$(83) \quad R = \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots),$$

et hors de la fonction R ,

$$(84) \quad x = r, \quad y = r', \quad z = r'', \quad \dots$$

Considérons maintenant un système d'équations différentielles de la forme

$$(85) \quad dx = \mathcal{X} dt, \quad dy = \mathcal{Y} dt, \quad dz = \mathcal{Z} dt. \quad \dots$$

Si,

$$(86) \quad u = f(x, y, z, \dots)$$

étant une fonction des seules variables x, y, z, \dots , on peut en dire autant des fonctions

$$\mathcal{X}, \mathcal{Y}, \mathcal{Z}, \dots,$$

en sorte qu'on ait

$$(87) \quad \mathcal{X} = \Phi(x, y, z, \dots), \quad \mathcal{Y} = \mathbf{X}(x, y, z, \dots), \quad \mathcal{Z} = \Psi(x, y, z, \dots) \dots;$$

une intégrale générale des équations (85) sera fournie par la formule (39) du paragraphe II, c'est-à-dire par l'équation

$$(88) \quad f(\xi, \eta, \zeta, \dots) = f(x, y, z, \dots) + (\tau - t) \square f(x, y, z, \dots) \\ + \frac{(\tau - t)^2}{1.2} \square^2 f(x, y, z, \dots) + \dots,$$

dans laquelle on aura

$$(89) \quad \square f(x, y, z, \dots) \\ = \Phi(x, y, z, \dots) \frac{\partial f(x, y, z, \dots)}{\partial x} + \mathbf{X}(x, y, z, \dots) \frac{\partial f(x, y, z, \dots)}{\partial y} \\ + \Psi(x, y, z, \dots) \frac{\partial f(x, y, z, \dots)}{\partial z} + \dots$$

Cela posé, il est clair que, dans le polynome représenté par $\square^n f(x, y, z, \dots)$, un terme quelconque sera le produit de plusieurs facteurs égaux ou inégaux dont chacun coïncidera soit avec l'une des fonctions

$$(90) \quad f(x, y, z, \dots), \quad \Phi(x, y, z, \dots), \quad X(x, y, z, \dots), \quad \Psi(x, y, z, \dots), \quad \dots,$$

soit avec l'une de leurs dérivées des divers ordres prises par rapport à une ou à plusieurs des variables x, y, z, \dots ; et, pour obtenir une limite supérieure au module de $\square^n f(x, y, z, \dots)$, il suffira évidemment de remplacer chacun des facteurs en question par une limite supérieure à son module. On y parviendra, à l'aide de la formule (81), et en substituant successivement dans cette formule, au lieu de $f(x, y, z, \dots)$, chacune des fonctions (89). En opérant ainsi, l'on obtiendra, pour limite supérieure au module du polynome représenté par

$$\square^n f(x, y, z, \dots),$$

un second polynome que nous désignerons par

$$K,$$

et qui, en vertu de la remarque précédemment faite, se déduira facilement du premier. En effet, pour avoir, au signe près, la valeur K , il suffira de chercher ce que devient

$$\square^n f(x, y, z, \dots)$$

quand on y pose, avant les différentiations relatives à x, y, z, \dots ,

$$(91) \quad f(x, y, z, \dots) = \frac{rr' r'' \dots}{xyz \dots} \mathfrak{R},$$

$$(92) \quad \left\{ \begin{array}{l} \Phi(x, y, z, \dots) = \frac{rr' r'' \dots}{xyz \dots} \mathfrak{A}, \\ X(x, y, z, \dots) = \frac{rr' r'' \dots}{xyz \dots} \mathfrak{B}, \\ \Psi(x, y, z, \dots) = \frac{rr' r'' \dots}{xyz \dots} \mathfrak{C}, \\ \dots \dots \dots \end{array} \right.$$

puis, après les différentiations,

$$x = r, \quad y = r', \quad z = r'', \quad \dots$$

et

$$(93) \quad \mathfrak{R} = \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots),$$

$$(94) \quad \begin{cases} \mathfrak{A} = \Lambda \Phi(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots), \\ \mathfrak{B} = \Lambda \chi(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots), \\ \mathfrak{C} = \Lambda \Psi(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots). \\ \dots \end{cases}$$

D'autre part, comme, en ayant égard aux formules (91) et (92), on trouvera le polynome $\square^n f(x, y, z, \dots)$ composé de termes tous positifs ou tous négatifs, suivant que n sera pair ou impair, il est clair qu'il suffira de multiplier par $(-1)^n$ la valeur trouvée de $\square^n f(x, y, z, \dots)$, pour en déduire celle de \mathfrak{K} . Si, pour abrégé, on pose

$$(95) \quad s = \frac{rr' r'' \dots}{xyz \dots},$$

on tirera de la formule (89), jointe aux équations (92),

$$(96) \quad \square f(x, y, z, \dots) = s \left[\mathfrak{A} \frac{\partial f(x, y, z, \dots)}{\partial x} + \mathfrak{B} \frac{\partial f(x, y, z, \dots)}{\partial y} + \mathfrak{C} \frac{\partial f(x, y, z, \dots)}{\partial z} + \dots \right].$$

Alors aussi la formule (91) donnera

$$f(x, y, z, \dots) = \mathfrak{R} s,$$

et l'on en conclura

$$\square^n f(x, y, z, \dots) = \mathfrak{R} \square^n s = \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots) \square^n s.$$

Par suite on aura

$$(97) \quad \mathfrak{K} = s_n \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots),$$

pourvu que l'on désigne par s_n ce que devient l'expression

$$(98) \quad (-1)^n \square^n s$$

quand on a égard aux formules (96), (84), (93) et (94). Il reste à déterminer s_n . Or, si l'on représente par u, v, w, \dots des fonctions quel-

conques de x, y, z, \dots , on tirera non seulement de la formule (96), mais encore de la formule (89), ou même des formules (36), (70), (85) du paragraphe II,

$$(99) \quad \square(u + v + w + \dots) = \square u + \square v + \square w + \dots,$$

$$(100) \quad \square(uv) = u \square v + v \square u,$$

et de la formule (96) en particulier

$$(101) \quad \square s^u = -ns^{u+1} \left(\frac{\mathfrak{A}}{x} + \frac{\mathfrak{B}}{y} + \frac{\mathfrak{C}}{z} + \dots \right),$$

$$(102) \quad \square \left(\frac{\mathfrak{A}^u}{x^u} + \frac{\mathfrak{B}^u}{y^u} + \frac{\mathfrak{C}^u}{z^u} + \dots \right) = -ns \left(\frac{\mathfrak{A}^{u+1}}{x^{u+1}} + \frac{\mathfrak{B}^{u+1}}{y^{u+1}} + \frac{\mathfrak{C}^{u+1}}{z^{u+1}} + \dots \right).$$

On trouvera en conséquence

$$(103) \quad \left\{ \begin{array}{l} -\square s = s^2 \left(\frac{\mathfrak{A}}{x} + \frac{\mathfrak{B}}{y} + \frac{\mathfrak{C}}{z} + \dots \right), \\ \square^2 s = 2s^3 \left(\frac{\mathfrak{A}}{x} + \frac{\mathfrak{B}}{y} + \frac{\mathfrak{C}}{z} + \dots \right)^2 + s^3 \left(\frac{\mathfrak{A}^2}{x^2} + \frac{\mathfrak{B}^2}{y^2} + \frac{\mathfrak{C}^2}{z^2} + \dots \right), \\ -\square^3 s = 6s^4 \left(\frac{\mathfrak{A}}{x} + \frac{\mathfrak{B}}{y} + \frac{\mathfrak{C}}{z} + \dots \right)^3 + 7s^4 \left(\frac{\mathfrak{A}}{x} + \frac{\mathfrak{B}}{y} + \frac{\mathfrak{C}}{z} + \dots \right) \\ \quad \times \left(\frac{\mathfrak{A}^2}{x^2} + \frac{\mathfrak{B}^2}{y^2} + \frac{\mathfrak{C}^2}{z^2} + \dots \right) + 2s^4 \left(\frac{\mathfrak{A}^3}{x^3} + \frac{\mathfrak{B}^3}{y^3} + \frac{\mathfrak{C}^3}{z^3} + \dots \right), \\ \dots \end{array} \right.;$$

puis on en conclura, en posant, hors des fonctions $\mathfrak{A}, \mathfrak{B}, \mathfrak{C}, \dots$,

$$x = r, \quad y = r', \quad z = r'', \quad \dots,$$

et par suite $s = 1$,

$$(104) \quad \left\{ \begin{array}{l} s_1 = \frac{\mathfrak{A}}{r} + \frac{\mathfrak{B}}{r'} + \frac{\mathfrak{C}}{r''} + \dots, \\ s_2 = 2 \left(\frac{\mathfrak{A}}{r} + \frac{\mathfrak{B}}{r'} + \frac{\mathfrak{C}}{r''} + \dots \right)^2 + \left(\frac{\mathfrak{A}^2}{r^2} + \frac{\mathfrak{B}^2}{r'^2} + \frac{\mathfrak{C}^2}{r''^2} + \dots \right), \\ s_3 = 6 \left(\frac{\mathfrak{A}}{r} + \frac{\mathfrak{B}}{r'} + \frac{\mathfrak{C}}{r''} + \dots \right)^3 + 7 \left(\frac{\mathfrak{A}}{r} + \frac{\mathfrak{B}}{r'} + \frac{\mathfrak{C}}{r''} + \dots \right) \\ \quad \times \left(\frac{\mathfrak{A}^2}{r^2} + \frac{\mathfrak{B}^2}{r'^2} + \frac{\mathfrak{C}^2}{r''^2} + \dots \right) + 2 \left(\frac{\mathfrak{A}^3}{r^3} + \frac{\mathfrak{B}^3}{r'^3} + \frac{\mathfrak{C}^3}{r''^3} + \dots \right), \\ \dots \end{array} \right.;$$

les valeurs de \mathfrak{a} , \mathfrak{b} , \mathfrak{c} , ... étant déterminées par la formule (94). D'autre part, comme on aura évidemment

$$(105) \quad \frac{\mathfrak{a}^n}{r^n} + \frac{\mathfrak{b}^n}{r'^n} + \frac{\mathfrak{c}^n}{r''^n} + \dots < \left(\frac{\mathfrak{a}}{r} + \frac{\mathfrak{b}}{r'} + \frac{\mathfrak{c}}{r''} + \dots \right)^n,$$

les formules (104) donneront

$$(106) \quad \left\{ \begin{array}{l} s_1 = \frac{\mathfrak{a}}{r} + \frac{\mathfrak{b}}{r'} + \frac{\mathfrak{c}}{r''} + \dots, \\ s_2 < 3 \left(\frac{\mathfrak{a}}{r} + \frac{\mathfrak{b}}{r'} + \frac{\mathfrak{c}}{r''} + \dots \right)^2, \\ s_3 < 15 \left(\frac{\mathfrak{a}}{r} + \frac{\mathfrak{b}}{r'} + \frac{\mathfrak{c}}{r''} + \dots \right)^3, \\ \dots \dots \dots \end{array} \right.$$

et généralement

$$(107) \quad s_n < N \left(\frac{\mathfrak{a}}{r} + \frac{\mathfrak{b}}{r'} + \frac{\mathfrak{c}}{r''} + \dots \right)^n,$$

N désignant le $n^{\text{ième}}$ terme de la suite

$$1, \quad 2 + 1 = 3, \quad 6 + 7 + 2 = 15, \quad \dots,$$

c'est-à-dire la somme des coefficients numériques compris dans le second membre de la $n^{\text{ième}}$ des équations (103). Or, ces coefficients conservant les mêmes valeurs, quel que soit le nombre des variables

$$x, \quad y, \quad z, \quad \dots,$$

il suffira, pour obtenir le nombre N, de considérer le cas où les formules (95), (96) se réduisent à

$$(108) \quad s = \frac{r}{x}, \quad \square f(x) = \mathfrak{a} \frac{df(x)}{dx}.$$

Alors la $n^{\text{ième}}$ des équations (103) donnera

$$(109) \quad (-1)^n \square^n s = N s^{n+1} \left(\frac{\mathfrak{a}}{x} \right)^n,$$

et, comme on tirera directement des formules (108)

$$(110) \quad (-1)^n \square^n s = 1.3.5 \dots (2n-1) s^{n+1} \left(\frac{\mathfrak{a}}{x} \right)^n,$$

on conclura des formules (109), (110) comparées entre elles

$$(111) \quad N = 1.3.5 \dots (2n-1).$$

Cela posé, la formule (107) deviendra

$$(112) \quad S_n \leq 1.3.5 \dots (2n-1) \left(\frac{a^b}{r} + \frac{b^b}{r'} + \frac{c^b}{r''} + \dots \right)^n,$$

et l'on tirera de la formule (97)

$$(113) \quad K < 1.3.5 \dots (2n-1) \left(\frac{a^b}{r} + \frac{b^b}{r'} + \frac{c^b}{r''} + \dots \right)^n \\ \times \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots),$$

les valeurs de a, b, c, \dots étant toujours celles que déterminent les formules (94). Ainsi K , qui représente une limite supérieure au module de $\square^n f(x, y, z, \dots)$, ne pourra surpasser le second membre de la formule (113), qui représentera encore une semblable limite. Il en résulte que le terme général de la série qui constitue le second membre de l'équation (88), savoir

$$(114) \quad \frac{(\tau - t)^n}{1.2 \dots n} \square^n f(x, y, z, \dots),$$

offrira une valeur numérique inférieure à celle du produit

$$(115) \quad \frac{1.3.5 \dots (2n-1)}{1.2.3 \dots n} \left[(\tau - t) \left(\frac{a^b}{r} + \frac{b^b}{r'} + \frac{c^b}{r''} + \dots \right) \right]^n \\ \times \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots),$$

par conséquent à celle du produit

$$(116) \quad \left[2(\tau - t) \left(\frac{a^b}{r} + \frac{b^b}{r'} + \frac{c^b}{r''} + \dots \right) \right]^n \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots).$$

Donc les différents termes de la série en question offriront des valeurs numériques inférieures à celles des termes correspondants de la progression géométrique qui aurait pour terme général le

produit (116). Or cette progression sera convergente, si l'on a

$$(117) \quad \text{mod} \left[2(\tau - t) \left(\frac{\mathfrak{a}b}{r} + \frac{\mathfrak{b}b}{r'} + \frac{\mathfrak{c}b}{r''} + \dots \right) \right] < 1,$$

ou, ce qui revient au même, eu égard aux formules (94),

$$(118) \quad \text{mod}(\tau - t) < \frac{\left(\frac{1}{2}\right)}{\Lambda \frac{\Phi(x + \bar{x}, y + \bar{y}, \dots)}{x} + \Lambda \frac{X(x + \bar{x}, y + \bar{y}, \dots)}{y} + \Lambda \frac{Y(x + \bar{x}, y + \bar{y}, \dots)}{z} + \dots};$$

et alors, si l'on remplace la somme de la série par la somme de ses n premiers termes, le reste de la série, ou l'erreur commise, sera inférieur, abstraction faite du signe, au reste de la progression géométrique, c'est-à-dire à

$$(119) \quad \frac{\left\{ \text{mod} \left[2(\tau - t) \left(\frac{\mathfrak{a}b}{r} + \frac{\mathfrak{b}b}{r'} + \frac{\mathfrak{c}b}{r''} + \dots \right) \right] \right\}^n}{1 - \text{mod} \left[2(\tau - t) \left(\frac{\mathfrak{a}b}{r} + \frac{\mathfrak{b}b}{r'} + \frac{\mathfrak{c}b}{r''} + \dots \right) \right]} \Lambda f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots).$$

Si l'on suppose en particulier

$$f(x, y, z, \dots) = x,$$

la formule (88), réduite à

$$(120) \quad \xi = x + (\tau - t) \square x + \frac{(\tau - t)^2}{1.2} \square^2 x + \frac{(\tau - t)^3}{1.2.3} \square^3 x + \dots,$$

deviendra semblable à la formule (30), et le reste de la série comprise dans le second membre offrira un module inférieur à

$$(121) \quad \frac{\left\{ \text{mod} \left[2(\tau - t) \left(\frac{\mathfrak{a}b}{r} + \frac{\mathfrak{b}b}{r'} + \frac{\mathfrak{c}b}{r''} + \dots \right) \right] \right\}^n}{1 - \text{mod} \left[2(\tau - t) \left(\frac{\mathfrak{a}b}{r} + \frac{\mathfrak{b}b}{r'} + \frac{\mathfrak{c}b}{r''} + \dots \right) \right]} \Lambda(x + \bar{x}).$$

On peut donc énoncer la proposition suivante :

TROISIÈME THÉORÈME. — *Supposons que, la variable t et des fonctions*

$$x, y, z, \dots$$

de cette variable étant liées entre elles par les équations différentielles

$$(122) \quad \begin{cases} dx = \Phi(x, y, z, \dots) dt, \\ dy = X(x, y, z, \dots) dt, \\ dz = \Psi(x, y, z, \dots) dt, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

l'on nomme

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

de nouvelles valeurs de

$$x, y, z, \dots$$

correspondant à une nouvelle valeur τ de la variable indépendante t ;

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

seront développables par la formule (120) et autres semblables en séries convergentes ordonnées suivant les puissances ascendantes de la différence $\tau - t$, si la formule (118) est vérifiée, c'est-à-dire si la valeur numérique de la différence $\tau - t$ est inférieure à celle que détermine l'équation

$$(123) \quad \tau - t = \frac{1}{2} \frac{1}{\Lambda \frac{\Phi(x + \bar{x}, y + \bar{y}, \dots)}{\bar{x}} + \Lambda \frac{X(x + \bar{x}, y + \bar{y}, \dots)}{\bar{y}} + \Lambda \frac{\Psi(x + \bar{x}, y + \bar{y}, \dots)}{\bar{z}} + \dots},$$

les modules r, r', r'', \dots des expressions imaginaires

$$\bar{x} = r e^{p\sqrt{-1}}, \quad \bar{y} = r' e^{p'\sqrt{-1}}, \quad \bar{z} = r'' e^{p''\sqrt{-1}}, \quad \dots \quad \dots$$

étant choisis de manière que les fonctions

$$(124) \quad \begin{cases} \Phi(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots), \\ X(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots), \\ \Psi(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots), \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

demeurent finies et continues, quels que soient les angles p, p', p'', \dots pour les valeurs attribuées à ces modules et pour des valeurs plus petites. Alors le reste de chaque série, réduite à ses n premiers termes, sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit (121), ou à celui qu'on en déduirait en remplaçant

$$\Lambda(x + \bar{x})$$

par l'une des quantités

$$\Lambda(y + \bar{y}), \quad \Lambda(z + \bar{z}), \quad \dots$$

Alors aussi une fonction quelconque de ξ, η, ζ, \dots , désignée par

$$f(\xi, \eta, \zeta, \dots),$$

sera elle-même développable en une série convergente ordonnée suivant les puissances ascendantes de $\tau - t$, et le reste de cette série sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit (119), si pour les valeurs attribuées aux modules r, r', r'', \dots , ou pour des valeurs plus petites, la fonction

$$f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots)$$

demeure finie et continue, aussi bien que les fonctions (124), quels que soient d'ailleurs les angles p, p', p'', \dots .

Si, dans les formules (85), les fonctions

$$X, \quad Y, \quad Z, \quad \dots$$

renfermaient explicitement la variable t , des raisonnements pareils à ceux par lesquels nous avons établi le deuxième théorème fourniraient, au lieu du troisième théorème, celui que nous allons énoncer :

QUATRIÈME THÉORÈME. — *Supposons que, la variable t et des fonctions x, y, z, \dots de cette variable étant liées entre elles par les équations différentielles*

$$(125) \quad \left\{ \begin{array}{l} dx = \Phi(x, y, z, \dots, t) dt, \\ dy = X(x, y, z, \dots, t) dt, \\ dz = Y(x, y, z, \dots, t) dt, \\ \dots \dots \dots \end{array} \right.$$

l'on nomme

$$\xi, \quad \eta, \quad \zeta, \quad \dots$$

de nouvelles valeurs de

$$x, \quad y, \quad z, \quad \dots$$

correspondant à une nouvelle valeur τ de la variable t . Concevons d'ailleurs que

$$u = f(x, y, z, \dots)$$

étant une fonction quelconque de x, y, z , on pose, pour abrégér,

$$(126) \quad \left\{ \begin{aligned} \square u &= \Phi(x, y, z, \dots, t) \frac{\partial u}{\partial x} \\ &+ X(x, y, z, \dots, t) \frac{\partial u}{\partial y} + \Psi(x, y, z, \dots, t) \frac{\partial u}{\partial z} + \dots, \end{aligned} \right.$$

et que l'on désigne par

$$\square' u, \quad \square'' u, \quad \square''' u, \quad \dots$$

ce que devient $\square u$ quand à la variable t on substitue d'autres variables

$$\begin{aligned} & t', \quad t'', \quad t''', \quad \dots \\ \text{Soient encore} & \theta, \quad \theta', \quad \theta'', \quad \dots \end{aligned}$$

des nombres inférieurs à l'unité, et supposons les modules

$$r, \quad r', \quad r'', \quad \dots$$

des expressions imaginaires

$$\bar{x} = r e^{p\sqrt{-1}}, \quad \bar{y} = r' e^{p'\sqrt{-1}}, \quad \bar{z} = r'' e^{p''\sqrt{-1}}, \quad \dots$$

choisis de manière que chacune des fonctions

$$(127) \quad \left\{ \begin{aligned} & \Phi[x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots, t + \theta(\tau - t)], \\ & X[x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots, t + \theta'(\tau - t)], \\ & \Psi[x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots, t + \theta''(\tau - t)], \\ & \dots \end{aligned} \right.$$

demeure finie et continue, quels que soient les angles p, p', p'', \dots , pour les valeurs attribuées à ces modules et pour des valeurs plus petites. Enfin posons

$$(128) \quad \left\{ \begin{aligned} \mathfrak{A} &= \Lambda \Phi[x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots, t + \Theta(\tau - t)], \\ \mathfrak{B} &= \Lambda X[x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots, t + \Theta'(\tau - t)], \\ \mathfrak{C} &= \Lambda \Psi[x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots, t + \Theta''(\tau - t)], \\ & \dots \end{aligned} \right.$$

Λ indiquant, suivant la notation du calcul des limites, le plus grand module que puisse acquérir chaque fonction, quand on fait varier les angles p, p', p'', \dots , sans changer r, r', r'', \dots , et

$$\theta, \theta', \theta'', \dots$$

représentant les valeurs qu'il faut attribuer à

$$\theta, \theta', \theta'', \dots$$

pour que chaque module devienne le plus grand possible.

$$\xi, \eta, \zeta, \dots$$

seront développables en séries convergentes par la formule

$$(129) \quad \left\{ \begin{aligned} \xi &= x - \int_{\tau}^t \square' x dt' + \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t''} \square' \square'' x dt' dt'' \\ &\quad - \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t''} \int_{\tau}^{t'''} \square' \square'' \square''' x dt' dt'' dt''' + \dots, \end{aligned} \right.$$

et d'autres semblables, si la valeur numérique de $\tau - t$ est inférieure à celle que détermine l'équation

$$(130) \quad (\tau - t) \left(\frac{\mathfrak{a}}{r} + \frac{\mathfrak{b}}{r'} + \frac{\mathfrak{c}}{r''} + \dots \right) = \frac{1}{2}.$$

Alors le reste de chaque série réduite à ses n premiers termes sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit (121), ou à celui qu'on en déduirait en remplaçant

$$\Lambda(x + \bar{x})$$

par l'une des quantités

$$\Lambda(y + \bar{y}), \quad \Lambda(z + \bar{z}), \quad \dots,$$

les valeurs de $\mathfrak{a}, \mathfrak{b}, \mathfrak{c}, \dots$ étant toujours déterminées par les équations (128). Alors aussi la fonction

$$f(\xi, \eta, \zeta, \dots)$$

sera elle-même développable en série convergente par la formule

$$(131) \left\{ \begin{aligned} f(\xi, \eta, \zeta, \dots) &= f(x, y, z, \dots) - \int_{\tau}^t \square' f(x, y, z, \dots) dt' \\ &+ \int_{\tau}^t \int_{\tau}^{t''} \square' \square'' f(x, y, z, \dots) dt' dt'' - \dots \end{aligned} \right.$$

et le reste de cette dernière sera inférieur, abstraction faite du signe, au produit (119), si pour les valeurs attribuées aux modules r, r', r'', \dots , ou pour des valeurs plus petites, la fonction

$$f(x + \bar{x}, y + \bar{y}, z + \bar{z}, \dots)$$

demeure finie et continue aussi bien que les fonctions (127), quels que soient d'ailleurs les angles p, p', p'', \dots .

Dans l'application des troisième et quatrième théorèmes, il est avantageux de choisir les modules r, r', r'', \dots de telle sorte que la limite assignée au module de $\tau - t$, et déterminée par la formule (123) ou (130), soit la plus grande possible.

Les principes à l'aide desquels nous avons établi le troisième théorème fournissent encore le moyen de fixer des limites supérieures aux valeurs numériques que peuvent acquérir les quantités représentées par $\tau - t$ et par $\varrho - r$ dans les formules (71) et (86) du paragraphe II, sans que les séries comprises dans ces formules cessent d'être convergentes, ainsi que des limites supérieures aux restes de ces mêmes séries. On obtiendrait alors de nouveaux théorèmes entièrement semblables au troisième théorème. Ajoutons que ces nouveaux théorèmes, comme ceux que nous avons ici énoncés, peuvent être facilement étendus au cas où les variables et les fonctions comprises dans les équations différentielles données deviendraient imaginaires.

En résumé, les formules qui précèdent transforment en une théorie complètement rigoureuse l'intégration par séries d'un système quelconque d'équations différentielles.

Dans de nouveaux Mémoires je montrerai comment on peut déduire du calcul des limites diverses méthodes analogues à celle que je viens

d'exposer, et comme elle propres à fournir des règles sur la convergence des séries qui représentent les intégrales des équations différentielles, ainsi que des limites supérieures aux restes de ces mêmes séries; j'établirai d'ailleurs de nouveaux théorèmes relatifs à la détermination des quantités que je désigne à l'aide de la caractéristique Λ . Enfin j'appliquerai la méthode ci-dessus exposée, et le quatrième théorème en particulier, à l'intégration des équations différentielles qui expriment les mouvements simultanés des astres dont se compose notre système planétaire.

Post-scriptum. — Dans les *Comptes rendus des séances de l'Académie des Sciences*, j'ai donné quelques nouveaux développements aux principes que renferme le précédent Mémoire, lithographié à Prague en l'année 1835. J'ai désigné, sous le nom d'*équation caractéristique*, l'équation aux dérivées partielles qui peut remplacer un système d'équations différentielles, et sous le nom d'*intégrales principales*, les intégrales générales de ce système, représentées par des intégrales particulières de l'équation caractéristique. Ainsi, par exemple, suivant ces définitions, la formule (18), dans le second paragraphe, sera l'équation caractéristique correspondant au système des équations (2), et chacune des formules (8) du même paragraphe sera une des intégrales principales de ce système, toutes comprises sous la forme que présente l'équation (13). En d'autres termes, une intégrale principale d'un système d'équations différentielles, réduites à des équations du premier ordre, sera une intégrale générale qui donnera la valeur d'une seule constante arbitraire exprimée en fonction des diverses variables.

On peut voir, dans le troisième Chapitre du second Livre de la *Mécanique céleste*, avec quelle facilité l'intégration d'une seule équation aux dérivées partielles fournit cinq intégrales générales du mouvement elliptique. On a ainsi, dans l'Astronomie, un premier exemple des avantages que présente la considération de l'équation linéaire que j'appelle *caractéristique*. La lecture du précédent Mémoire suffira, je l'espère, pour montrer tout le fruit que l'on peut retirer de cette consi-

dération. Si d'ailleurs on songe à la rigueur et à la simplicité des méthodes appliquées ci-dessus à l'intégration par séries des équations linéaires, on se trouvera naturellement amené à cette conclusion, que, dans l'exposition des principes du calcul intégral, l'intégration d'une équation différentielle, ou d'une équation aux dérivées partielles, qui renferme une seule fonction inconnue d'une ou de plusieurs variables, doit précéder l'intégration des équations simultanées qui renferment plusieurs fonctions inconnues, même d'une seule variable, et qu'en outre l'intégration des équations linéaires doit toujours précéder celle des équations non linéaires.



MÉMOIRE
SUR
L'ÉLIMINATION D'UNE VARIABLE
ENTRE DEUX ÉQUATIONS ALGÈBRIQUES.

Considérations générales.

Euler et Bezout ont reconnu que, dans l'élimination d'une variable entre deux équations algébriques, la multiplication peut être substituée à la division. Il y a plus : ces auteurs ont exposé trois méthodes remarquables d'élimination, toutes trois indépendantes de la division algébrique.

Une première méthode d'élimination, qui se trouve exposée par Euler dans les *Mémoires de l'Académie de Berlin* dès l'année 1748, et qui, au jugement d'Euler, pourrait être attribuée à Newton lui-même, consiste à remplacer deux équations algébriques d'un même degré n par deux équations algébriques du degré immédiatement inférieur $n - 1$. Si, avec un auteur anglais M. Sylvester, on nomme équations dérivées toutes celles qui se déduisent du système des deux équations données, les deux nouvelles équations seront deux dérivées du degré $n - 1$; savoir, celles qu'on obtient lorsque l'on combine entre elles, par voie de soustraction, les deux équations algébriques données, après avoir multiplié chacune d'elles par le premier et par le dernier des coefficients que renferme l'autre.

Cette première méthode est d'ailleurs applicable au cas même où les degrés des équations algébriques données sont inégaux, attendu qu'une équation d'un degré inférieur à n peut être considérée comme

une équation du degré n , dans laquelle les coefficients de quelques termes se réduisent à zéro.

Suivant une seconde méthode, donnée à Paris par Bezout et à Berlin par Euler dans les *Mémoires de l'Académie* de 1764, pour éliminer une inconnue x entre deux équations algébriques données dont les degrés sont n et m , il suffit de combiner ces équations entre elles par voie d'addition, après les avoir respectivement multipliées par deux polynomes dont le premier soit du degré $m - 1$, le second du degré $n - 1$; puis de choisir les coefficients de ces polynomes de manière à faire disparaître dans l'équation résultante toutes les puissances de x . L'élimination de x entre les deux équations algébriques données se réduit donc à l'élimination des coefficients dont nous venons de parler, entre les équations linéaires auxquelles ces mêmes coefficients doivent satisfaire, c'est-à-dire, en d'autres termes, au calcul d'une *fonction alternée*, formée avec les coefficients des deux équations algébriques, et l'on est ainsi conduit immédiatement à la règle d'élimination énoncée par M. Sylvester, dans le n° 101 du *Philosophical Magazine* (février 1840). La fonction alternée dont il s'agit est d'ailleurs, comme l'a remarqué M. Richelot, et comme on devait s'y attendre, celle qui se déduit directement de l'élimination des diverses puissances de x entre les équations algébriques données et ces mêmes équations respectivement multipliées par celles de ces puissances dont les degrés sont inférieurs aux nombres m ou n .

En examinant de près les deux méthodes d'élimination que nous venons de rappeler, et les comparant l'une à l'autre, on reconnaît aisément que la première méthode introduit dans le premier membre de l'équation finale des facteurs qui sont naturellement étrangers à cette même équation. Il n'en est pas de même de la seconde méthode. Mais la fonction alternée, dont celle-ci exige la formation, résultera d'une élimination effectuée entre $m + n$ équations linéaires, m , n étant les degrés des équations algébriques données; et par conséquent de l'ordre $m + n$, si l'on mesure l'ordre d'une fonction alternée par le nombre des facteurs contenus dans chacun des termes dont elle se

compose. D'ailleurs, pour une fonction alternée de l'ordre n , le nombre des termes serait égal au produit

$$1.2.3\dots n.$$

Donc, pour une fonction alternée de l'ordre $n + m$, le nombre des termes sera représenté généralement par le produit

$$1.2.3\dots(m+n).$$

Or ce produit devient très grand pour des valeurs même peu considérables de m et de n . Si, pour fixer les idées, on suppose

$$m = 4, \quad n = 4,$$

c'est-à-dire si les équations algébriques données sont l'une et l'autre du quatrième degré, le premier membre de l'équation finale sera une fonction alternée du huitième ordre, et qui, en raison de cet ordre, devrait renfermer

$$1.2.3.4.5.6.7.8 = 40320$$

termes. Il est vrai que sur ces 40320 termes beaucoup s'évanouissent. Mais la recherche des valeurs et surtout des signes des termes qui ne s'évanouissent pas demandera trop d'attention, et le nombre même de ces termes sera encore trop considérable pour que l'on n'arrive pas sans beaucoup de peine à former la fonction alternée du huitième ordre, qu'il s'agissait d'obtenir.

Comme le nombre des termes d'une fonction alternée décroît très rapidement avec l'ordre de cette fonction, il est clair que, si le premier membre de l'équation finale peut être représenté par deux fonctions alternées d'ordres différents, formées avec deux systèmes de quantités déterminées, celle de ces deux fonctions qui sera d'un ordre moindre sera aussi généralement la plus facile à calculer. Or, comme Bezout l'a fait voir dans son Mémoire de 1764, le problème de l'élimination d'une inconnue x entre deux équations algébriques données peut être réduit à la formation d'une fonction alternée dont l'ordre ne surpasse pas le degré de chacune de ces équations, et cette réduction peut être effectuée sans qu'aucun facteur étranger se trouve introduit. C'est même

par un procédé très simple que Bezout réduit généralement l'élimination de x entre deux équations algébriques du degré n , à la formation d'une seule fonction alternée de l'ordre n . Si, pour faciliter les calculs, on dispose en carré les diverses quantités dont cette fonction alternée se compose, les quantités situées sur une diagonale seront les seules qui ne se trouveront pas répétées, et les autres seront deux à deux égales entre elles, deux quantités égales étant toujours placées symétriquement de part et d'autre de la diagonale dont il s'agit. En conséquence, l'équation finale, telle que Bezout l'obtient, a pour premier membre une fonction alternée de l'ordre n , formée avec des quantités dont le nombre se trouve représenté simplement par la somme

$$1 + 2 + 3 + \dots + n = \frac{n(n+1)}{2}.$$

Par suite, aussi, le nombre des termes distincts, dont se compose cette fonction alternée, s'abaisse au-dessous du produit

$$1.2.3\dots n,$$

plusieurs de ces termes étant égaux deux à deux, et deux termes égaux pouvant être toujours réunis l'un à l'autre, de manière à former un seul terme qui renferme l'un des facteurs numériques

$$2, 4, 8, \dots$$

Si, pour fixer les idées, on suppose que les deux équations algébriques données soient du quatrième degré, le premier membre de l'équation finale, obtenue comme on vient de le dire, sera représenté non plus par une fonction alternée du huitième ordre, c'est-à-dire de l'ordre de celles qui renferment généralement 40320 termes, mais par une fonction alternée du quatrième ordre, et qui, en raison de cet ordre, devra renfermer seulement 24 termes. Ajoutons même que ces 24 termes se réduiront à 17, 14 étant deux à deux égaux entre eux.

Il est encore essentiel d'observer que la fonction alternée dont il s'agit est du genre de celles que l'on obtient quand on élimine diverses

variables x, y, z, \dots entre les diverses dérivées d'une équation homogène du second degré, et par conséquent, du genre de celle qui expriment que l'un des demi-axes d'une ellipse ou d'un ellipsoïde devient infini, l'ellipse se transformant alors en une droite, ou l'ellipsoïde en un cylindre.

C'est d'abord aux deux méthodes d'élimination ci-dessus rappelées, puis ensuite à la méthode abrégée de Bezout, que se rapporteront les deux premiers paragraphes de ce Mémoire. Dans le dernier paragraphe, je déduirai, d'un théorème donné par Euler, une quatrième méthode qui offre de grands avantages, quand les degrés des équations données ne se réduisent pas à des nombres peu considérables.

1. — *Méthodes d'élimination, de Bezout et d'Euler.*

Soient

$$(1) \quad f(x) = 0, \quad F(x) = 0$$

deux équations algébriques, la première du degré n , la seconde du degré $m =$ ou $< n$. Suivant la méthode donnée à Paris par Bezout et à Berlin par Euler en l'année 1764, pour éliminer x entre les deux équations données, il suffira de les combiner entre elles par addition, après les avoir respectivement multipliées par deux polynomes

$$u, \quad v,$$

dont le premier soit du degré $m - 1$, le second du degré $n - 1$, puis de choisir les coefficients de ces polynomes de manière à faire disparaître, dans l'équation résultante, toutes les puissances de x . Supposons, pour fixer les idées, que les fonctions $f(x), F(x)$ soient l'une du troisième degré, l'autre du second, en sorte qu'on ait

$$f(x) = ax^3 + bx^2 + cx + d, \quad F(x) = Ax^2 + Bx + C.$$

Alors u, v devront être de la forme

$$u = Px + Q, \quad v = px^2 + qx + r;$$

et, si l'on élimine x entre les deux équations

$$f(x) = 0, \quad F(x) = 0,$$

l'équation résultante sera précisément celle qu'on obtiendra, lorsqu'on choisira les coefficients

$$p, \quad q, \quad r, \quad P, \quad Q$$

de manière à faire disparaître x de la formule

$$(2) \quad u f(x) + v F(x) = 0,$$

par conséquent de la formule

$$(Px + Q)f(x) + (px^2 + qx + r)F(x) = 0,$$

que l'on peut encore écrire comme il suit :

$$(3) \quad Px f(x) + Q f(x) + px^2 F(x) + qx F(x) + r F(x) = 0.$$

Les valeurs de

$$p, \quad q, \quad r, \quad P, \quad Q$$

qui remplissent cette condition sont celles qui vérifient les équations linéaires

$$(4) \quad \begin{cases} aP & + Ap & = 0, \\ bP + aQ + Bp + Aq & = 0, \\ cP + bQ + Cp + Bq + Ar & = 0, \\ dP + cQ & + Cq + Br = 0, \\ & dQ & + Cr = 0. \end{cases}$$

Donc pour obtenir la résultante cherchée, il suffira d'éliminer les coefficients

$$P, \quad Q, \quad p, \quad q, \quad r$$

entre les équations (4), ou, ce qui revient au même, d'égaliser à zéro la fonction alternée formée avec les quantités que présente le Tableau

$$(5) \quad \begin{cases} a, & 0, & A, & 0, & 0, \\ b, & a, & B, & A, & 0, \\ c, & b, & C, & B, & A, \\ d, & c, & 0, & C, & B, \\ 0, & d, & 0, & 0, & C. \end{cases}$$

On arriverait encore aux mêmes conclusions en partant de la formule (3). En effet, choisir les coefficients P, Q, p, q, r , de manière à faire disparaître de cette formule les diverses puissances

$$x, x^2, x^3, \dots, x^{m+n-1},$$

de la variable x , c'est éliminer ces puissances des cinq équations

$$(6) \quad x f(x) = 0, \quad f(x) = 0, \quad x^2 F(x) = 0, \quad x F(x) = 0, \quad F(x) = 0,$$

ou

$$(7) \quad \left\{ \begin{array}{l} ax^4 + bx^3 + cx^2 + dx = 0, \\ ax^3 + bx^2 + cx + d = 0, \\ Ax^4 + Bx^3 + Cx^2 = 0, \\ Ax^3 + Bx^2 + Cx = 0, \\ Ax^2 + Bx + C = 0. \end{array} \right.$$

C'est donc égal à zéro la fonction alternée formée avec les quantités que présente le Tableau

$$(8) \quad \left\{ \begin{array}{l} a, \quad b, \quad c, \quad d, \quad 0, \\ 0, \quad a, \quad b, \quad c, \quad d, \\ A, \quad B, \quad C, \quad 0, \quad 0, \\ 0, \quad A, \quad B, \quad C, \quad 0, \\ 0, \quad 0, \quad A, \quad B, \quad C. \end{array} \right.$$

Or cette fonction alternée ne différera pas de celle que nous avons déjà mentionnée, attendu que, pour passer du Tableau (5) au Tableau (8), il suffit de remplacer les lignes horizontales par les lignes verticales, et réciproquement. Ainsi la méthode d'élimination indiquée à la fois par Bezout et par Euler, en 1764, conduit précisément à la règle énoncée par M. Sylvester dans le n° 101 du *Philosophical Magazine* (février 1840). On pourrait même considérer la règle dont il s'agit comme établie par Bezout dans le Mémoire de 1764, page 318. D'ailleurs la considération des équations (6) ou (7), qui subsistent toujours en même temps que les équations (1), et s'en déduisent immédiatement, fournit de cette règle une démonstration tellement

simple, qu'elle peut être introduite sans inconvénient dans les éléments d'Algèbre.

Observons toutefois que l'ordre ou le degré de la fonction alternée, dont cette règle exige la formation, c'est-à-dire le nombre des quantités qui entrent comme facteurs dans chacun des termes dont cette fonction se compose, est toujours égal à la somme $m + n$ des degrés des deux équations données. Cette même somme, diminuée seulement d'une unité, représenterait le nombre des puissances de x qui doivent être éliminées des équations (6) ou d'autres semblables, ainsi que le degré de deux de ces équations. On peut demander s'il ne serait pas possible d'arriver à l'équation résultante, à l'aide de multiplications algébriques, en opérant de manière à ne pas introduire dans le calcul des puissances de x supérieures à celles que renferment les deux équations proposées. Cette dernière condition se trouve effectivement remplie, lorsqu'on se sert pour effectuer l'élimination d'une ancienne méthode indiquée par Euler dès l'année 1748 dans les *Mémoires de l'Académie de Berlin*. Suivant cette ancienne méthode, qu'Euler semble attribuer à Newton dans le Mémoire de 1764, étant données deux équations en x d'un même degré n , par exemple les deux suivantes

$$\begin{aligned} ax^n + bx^{n-1} + cx^{n-2} + \dots + gx^2 + hx + k &= 0, \\ Ax^n + Bx^{n-1} + Cx^{n-2} + \dots + Gx^2 + Hx + K &= 0, \end{aligned}$$

on commencera par leur substituer deux équations du degré $n - 1$, savoir, celles que l'on obtient en combinant par voie de soustraction les deux premières, respectivement multipliées l'une par A , l'autre par a , ou l'une par $\frac{K}{x}$, l'autre par $\frac{k}{x}$. Après avoir ainsi remplacé les deux équations proposées par les deux suivantes

$$\begin{aligned} (Ab - aB)x^{n-1} + (Ac - aC)x^{n-2} + \dots + (Ah - aH)x + Ak - aK &= 0, \\ (Ak - aK)x^{n-1} + (Bk - bK)x^{n-2} + \dots + (Gk - gK)x + Hk - hK &= 0. \end{aligned}$$

on remplacera celles-ci à leur tour, à l'aide d'un semblable procédé, par deux équations du degré $n - 2$; et, en continuant de la sorte, on

finira par obtenir une seule équation du degré zéro qui sera la résultante cherchée.

Pour s'assurer que la même méthode reste applicable à l'élimination de la variable x entre deux équations de degrés inégaux n et $m < n$, il suffit d'observer qu'une équation de degré inférieur à n peut être envisagée comme une équation du degré n , dans laquelle les premiers coefficients se réduiraient à zéro.

En examinant les deux formes sous lesquelles peut se présenter l'équation résultante ou finale, suivant qu'on emploie pour l'élimination de x l'une ou l'autre des deux méthodes que nous venons de rappeler, on reconnaîtra que le premier membre de cette équation, considéré comme fonction des coefficients

$$a, b, c, \dots, A, B, C, \dots,$$

est, dans le cas où l'on se sert des polynomes multiplicateurs u et v , une fonction du degré $m + n$, et par suite, quand on suppose $m = n$, une fonction du degré $2n$. Au contraire, l'ancienne méthode substitue successivement à deux équations données, dont les premiers membres sont du degré n par rapport à la variable x , et du premier degré par rapport aux coefficients

$$a, b, c, \dots, A, B, C, \dots,$$

des équations diverses dont les premiers membres sont d'abord du degré $n - 1$ par rapport à x , et du second degré par rapport aux mêmes coefficients; puis du degré $n - 2$ par rapport à x , et du quatrième degré par rapport aux coefficients, etc. Donc l'équation finale, déduite de l'ancienne méthode, sera du deuxième degré par rapport aux coefficients

$$a, b, c, \dots, A, B, C, \dots$$

Done, lorsque n surpasse 2, l'ancienne méthode introduit dans l'équation finale un facteur étranger dont le degré est

$$2^n - 2n.$$

On trouve dans l'Ouvrage d'Euler qui a pour titre *Introductio in analysin infinitorum*, et mieux encore, dans un Mémoire de M. Gergonne, l'indication de procédés que l'on peut employer pour débarrasser le premier membre de l'équation finale du facteur étranger, ou même pour éviter l'introduction de ce facteur. Mais ces procédés exigent qu'on s'élève graduellement du cas où l'on suppose $n = 2$ au cas où l'on suppose $n = 3$, puis de ce dernier au cas où l'on suppose $n = 4$, etc.; et l'on peut, comme Bezout l'a fait voir, substituer aux deux méthodes d'élimination ci-dessus rappelées une troisième méthode qui, sans introduire aucun facteur étranger dans le premier membre de l'équation finale, réduit la détermination de ce premier membre à la formation d'une fonction alternée dont l'ordre ne surpasse jamais le degré de chacune des équations données.

II. — *Méthode abrégée de Bezout.*

Soient toujours

$$(1) \quad f(x) = 0, \quad F(x) = 0$$

deux équations algébriques, la première du degré n , la seconde du degré $m =$ ou $< n$. On pourra supposer généralement

$$\begin{aligned} f(x) &= a_0 x^n + a_1 x^{n-1} + \dots + a_{n-1} x + a_n, \\ F(x) &= b_0 x^m + b_1 x^{m-1} + \dots + b_{m-1} x + b_m, \end{aligned}$$

un ou plusieurs des coefficients

$$b_0, \quad b_1, \quad b_2, \quad \dots$$

devant être réduits à zéro, dans le cas où l'on aurait $m < n$; et l'équation finale, qui résultera de l'élimination de la variable x entre les formules (1), exprimera simplement la condition à laquelle les coefficients

$$a_0, \quad a_1, \quad \dots, \quad a_n; \quad b_0, \quad b_1, \quad \dots, \quad b_m$$

devront satisfaire, pour que les équations (1) soient vérifiées par une

seule et même valeur de x . Voyons maintenant comment on devra s'y prendre pour effectuer cette élimination, c'est-à-dire pour éliminer des deux formules

$$(2) \quad \begin{cases} a_0x^n + a_1x^{n-1} + \dots + a_{n-1}x + a_n = 0, \\ b_0x^n + b_1x^{n-1} + \dots + b_{n-1}x + b_n = 0 \end{cases}$$

les puissances de la variable x , représentées par les divers termes de la suite

$$x^n, x^{n-1}, \dots, x.$$

J'observerai d'abord que, pour éliminer x^n entre les équations (2), il suffit de combiner entre elles, par voie de division, ces deux équations présentées sous les formes

$$\begin{aligned} a_0x^n + a_1x^{n-1} + \dots + a_lx^{n-l} &= -(a_{l+1}x^{n-l-1} + \dots + a_{n-1}x + a_n), \\ b_0x^n + b_1x^{n-1} + \dots + b_lx^{n-l} &= -(b_{l+1}x^{n-l-1} + \dots + b_{n-1}x + b_n), \end{aligned}$$

l désignant l'un quelconque des nombres

$$0, 1, 2, \dots, n-2, n-1.$$

On trouvera ainsi

$$(3) \quad \frac{a_0x^l + a_1x^{l-1} + \dots + a_l}{b_0x^l + b_1x^{l-1} + \dots + b_l} = \frac{a_{l+1}x^{n-l-1} + \dots + a_{n-1}x + a_n}{b_{l+1}x^{n-l-1} + \dots + b_{n-1}x + b_n},$$

puis, en faisant disparaître les dénominateurs,

$$(4) \quad \begin{cases} (a_0x^l + a_1x^{l-1} + \dots + a_l)(b_{l+1}x^{n-l-1} + \dots + b_{n-1}x + b_n) \\ - (b_0x^l + b_1x^{l-1} + \dots + b_l)(a_{l+1}x^{n-l-1} + \dots + a_{n-1}x + a_n) = 0. \end{cases}$$

Si, pour abrégér, on désigne par

$$\Lambda_{k,l}$$

le coefficient de x^{n-k-1} dans le premier membre de l'équation (4), on aura non seulement, quels que soient k et l ,

$$(5) \quad \Lambda_{k,l} = \Lambda_{l,k},$$

mais encore, pour $k < l$,

$$(6) \quad \begin{cases} \Lambda_{0,l} = a_0 b_{l+1} - b_0 a_{l+1}, \\ \Lambda_{1,l} = a_1 b_{l+1} - b_1 a_{l+1} + \Lambda_{0,l+1}, \\ \Lambda_{2,l} = a_2 b_{l+1} - b_2 a_{l+1} + \Lambda_{1,l+1}, \\ \dots\dots\dots \end{cases}$$

et l'équation (4) deviendra

$$(7) \quad \Lambda_{0,l} x^{n-1} + \Lambda_{1,l} x^{n-2} + \dots + \Lambda_{n-2,l} x + \Lambda_{n-1,l} = 0.$$

Si, dans cette dernière équation, de laquelle la $n^{\text{ième}}$ puissance de x se trouve effectivement éliminée, on attribue successivement à l les valeurs

$$0, \quad 1, \quad 2, \quad \dots, \quad n-2, \quad n-1,$$

on obtiendra le système des formules

$$(8) \quad \begin{cases} \Lambda_{0,0} x^{n-1} + \Lambda_{1,0} x^{n-2} + \dots + \Lambda_{n-2,0} x + \Lambda_{n-1,0} = 0, \\ \Lambda_{0,1} x^{n-1} + \Lambda_{1,1} x^{n-2} + \dots + \Lambda_{n-2,1} x + \Lambda_{n-1,1} = 0, \\ \dots\dots\dots \\ \Lambda_{0,n-1} x^{n-1} + \Lambda_{1,n-1} x^{n-2} + \dots + \Lambda_{n-2,n-1} x + \Lambda_{n-1,n-1} = 0, \end{cases}$$

dont la première et la dernière sont précisément celles qu'on emploie dans l'ancienne méthode d'élimination dont nous avons déjà parlé (p. 473). Cela posé, il est clair qu'on pourra éliminer d'un seul coup, entre les équations (8), les puissances de x représentées par les divers termes de la progression géométrique

$$x^{n-1}, \quad x^{n-2}, \quad \dots, \quad x^2, \quad x.$$

L'équation finale, résultant de cette élimination, sera de la forme

$$(9) \quad s = 0,$$

s étant la fonction alternée de l'ordre n , formée avec les quantités que

renferme le Tableau

$$(10) \quad \left\{ \begin{array}{cccccc} A_{0,0}, & A_{0,1}, & \dots, & A_{0,n-2}, & A_{0,n-1}, \\ A_{0,1}, & A_{1,1}, & \dots, & A_{1,n-2}, & A_{1,n-1}, \\ \dots, & \dots, & \dots, & \dots, & \dots, \\ A_{0,n-2}, & A_{1,n-2}, & \dots, & A_{n-2,n-2}, & A_{n-2,n-1}, \\ A_{0,n-1}, & A_{1,n-1}, & \dots, & A_{n-2,n-1}, & A_{n-1,n-1}. \end{array} \right.$$

C'est en effet ce qu'on conclura immédiatement des équations (8), jointes à la formule (5).

La méthode abrégée d'élimination, que nous venons de rappeler, ne diffère pas au fond de celle que Bezout a indiquée dans le Mémoire de 1764, page 319.

Il est facile de voir quel sera le degré de la quantité s , déterminée par cette méthode, et considérée comme fonction des coefficients

$$a_0, a_1, \dots, a_n; \quad b_0, b_1, \dots, b_n.$$

En effet, chaque terme de s renfermant n facteurs de la forme $A_{k,l}$, et chacun de ces facteurs étant du second degré, en vertu des équations (6), s ou le premier membre de l'équation finale sera nécessairement du degré $2n$, tout comme dans le cas où l'on applique la règle énoncée par M. Sylvester. Il y a plus : on peut déjà pressentir la réalité d'une assertion qui sera plus tard changée en certitude, savoir, que la valeur de s , fournie par la méthode abrégée, coïncide, au signe près, avec celle que fournirait la règle dont il s'agit. Effectivement, d'après cette règle, lorsqu'on suppose $m = n$, le premier membre de l'équation finale renferme une seule fois le terme

$$a_0^n b_n^n.$$

Or ce même terme, pris avec son signe ou avec un signe contraire, se retrouve encore une seule fois dans la fonction alternée $\pm s$ formée à l'aide du Tableau (10), savoir, dans la partie de $\pm s$ qui est représentée par le produit

$$A_{0,n-1} A_{1,n-2} \dots A_{1,n-2} A_{0,n-1},$$

et même dans la partie de ce produit qui, en vertu des formules

$$\begin{aligned} \Lambda_{1,n-1} &= a_1 b_{n-1} - b_1 a_{n-1} + \Lambda_{0,n-1}, \\ \Lambda_{2,n-2} &= a_2 b_{n-2} - b_2 a_{n-2} + \Lambda_{1,n-2} \\ &= a_2 b_{n-2} - b_2 a_{n-2} + a_1 b_{n-1} - b_1 a_{n-1} + \Lambda_{0,n-1}, \\ &\dots\dots\dots \end{aligned}$$

se réduit simplement à la puissance

$$\Lambda_{0,n-1}^n = (a_0 b_n - a_n b_0)^n.$$

Il importe d'observer que, dans le carré figuré par le Tableau (6), les termes de la forme

$$\Lambda_{l,l}$$

se trouvent tous situés sur une même diagonale, et que les autres termes sont égaux deux à deux, les termes égaux étant placés symétriquement par rapport à la diagonale dont il s'agit. Cette propriété du Tableau (6) est une conséquence immédiate de la formule (5) et entraîne à son tour la proposition suivante :

THÉORÈME. — *L'équation finale (9), qui résulte de l'élimination de x entre les équations (2), est aussi celle qu'on obtiendrait en éliminant n variables*

$$x, y, z, \dots$$

entre les diverses dérivées d'une équation du second degré

$$(11) \quad s = 0,$$

dans laquelle on aurait

$$(12) \quad \begin{cases} s = \Lambda_{0,0}x^2 + \Lambda_{1,1}y^2 + \Lambda_{2,2}z^2 + \dots \\ \quad + 2\Lambda_{0,1}xy + 2\Lambda_{0,2}xz + \dots + 2\Lambda_{1,2}yz + \dots \end{cases}$$

L'équation (9) est donc celle qu'on obtiendrait en assujettissant les variables x, y, z, \dots à la condition

$$(13) \quad s = \text{const.},$$

et cherchant la relation qui doit exister entre les coefficients

$$A_{0,0}, A_{0,1}, A_{0,2}, \dots, A_{1,1}, A_{1,2}, \dots, A_{2,2}, \dots$$

pour qu'une valeur maximum ou minimum de la fonction r , déterminée par la formule

$$(14) \quad r = \sqrt{x^2 + y^2 + z^2 \dots},$$

devienne infinie.

III. — Usage des fonctions symétriques dans la théorie de l'élimination.

Dans les paragraphes précédents, nous avons rappelé trois méthodes d'élimination ; et, quoique deux de ces méthodes n'introduisent dans l'équation finale aucun facteur étranger, toutes deux, même la plus concise, la méthode abrégée de Bezout, deviennent à peu près impraticables, lorsque les degrés des équations données s'élèvent au delà du cinquième ou du sixième ; à moins qu'on n'ait recours, pour la formation des fonctions alternées, à des artifices de calcul qui permettent, comme nous l'expliquerons dans un autre Mémoire, d'évaluer ces fonctions, sans calculer séparément chacun de leurs termes. De semblables artifices ne deviennent point nécessaires, lorsqu'on fait servir à l'élimination une quatrième méthode fondée sur un théorème d'Euler et sur la considération des fonctions symétriques. Entrons à ce sujet dans quelques détails.

Soient toujours

$$(1) \quad f(x) = 0, \quad F(x) = 0$$

deux équations algébriques, la première du degré n , la seconde du degré m ; et supposons, pour plus de commodité, les coefficients des plus hautes puissances de x , dans ces mêmes équations, réduits à l'unité ; en sorte qu'on ait, par exemple,

$$\begin{aligned} f(x) &= x^n + lx^{n-1} + \dots + px + q, \\ F(x) &= x^m + Lx^{m-1} + \dots + Px + Q. \end{aligned}$$

Enfin désignons respectivement par

$$\alpha, \varepsilon, \gamma, \dots \quad \text{et par} \quad \lambda, \mu, \nu, \dots$$

les racines de la première et de la seconde des équations (1), de sorte qu'on ait encore

$$f(x) = (x - \alpha)(x - \varepsilon)(x - \gamma)\dots,$$

$$F(x) = (x - \lambda)(x - \mu)(x - \nu)\dots$$

Pour que les équations (1) subsistent simultanément, ou, en d'autres termes, soient vérifiées par une même valeur de x , il sera nécessaire et il suffira que les coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q$$

soient liés entre eux de manière que les racines

$$\alpha, \varepsilon, \gamma, \dots; \quad \lambda, \mu, \nu, \dots$$

satisfassent à l'une des conditions

$$\begin{array}{lll} \alpha = \lambda, & \alpha = \mu, & \alpha = \nu, \quad \dots \\ \varepsilon = \lambda, & \varepsilon = \mu, & \varepsilon = \nu, \quad \dots \\ \gamma = \lambda, & \gamma = \mu, & \gamma = \nu, \quad \dots \\ \dots, & \dots, & \dots, \quad \dots \end{array}$$

par conséquent à la condition

$$(2) \quad s = 0,$$

la valeur de s étant

$$s = (\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu)\dots(\varepsilon - \lambda)(\varepsilon - \mu)(\varepsilon - \nu)\dots(\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu)\dots$$

Done, si l'on adopte cette valeur de s , l'équation (2) devra s'accorder ou même coïncider avec l'équation finale que produirait l'élimination de x entre les équations (1). C'est en cela que consiste le théorème d'Euler.

Il est facile de s'assurer que la valeur de s , déterminée comme on vient de le dire, sera une fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q.$$

En effet cette valeur se réduit, au signe près, au dernier terme de l'équation qui aurait pour racines les binomes

$$\begin{array}{cccc} \alpha - \lambda, & \alpha - \mu, & \alpha - \nu, & \dots, \\ \varepsilon - \lambda, & \varepsilon - \mu, & \varepsilon - \nu, & \dots, \\ \gamma - \lambda, & \gamma - \mu, & \gamma - \nu, & \dots, \\ \dots, & \dots, & \dots, & \dots \end{array}$$

Donc elle sera une fonction entière des quantités de la forme

$$s_1, s_2, \dots, s_{mn},$$

si l'on pose généralement

$$(3) \quad \left\{ \begin{array}{l} s_i = (\alpha - \lambda)^i + (\alpha - \mu)^i + (\alpha - \nu)^i \dots \\ \quad + (\varepsilon - \lambda)^i + (\varepsilon - \mu)^i + (\varepsilon - \nu)^i \dots \\ \quad + (\gamma - \lambda)^i + (\gamma - \mu)^i + (\gamma - \nu)^i \dots \\ \quad + \dots \end{array} \right.$$

D'ailleurs, en développant les puissances de binomes renfermées dans la formule (3) et posant, pour abrégér,

$$s_i = \alpha^i + \varepsilon^i + \gamma^i + \dots, \quad S_i = \lambda^i + \mu^i + \nu^i + \dots,$$

on tirera généralement de cette formule

$$(4) \quad s_i = s_i S_0 - \frac{i}{1} s_{i-1} S_1 + \frac{i(i-1)}{1.2} s_{i-2} S_2 - \dots \pm s_0 S_i.$$

Donc, puisqu'en vertu de formules connues, s_i, S_i peuvent être exprimés en fonctions entières des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q,$$

on pourra en dire autant de s_i , et par suite de s .

La série d'opérations que nous venons d'indiquer, en prouvant que le premier membre de l'équation (2) peut être réduit à une fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q,$$

fournit de plus un moyen d'effectuer cette réduction et constitue par conséquent une méthode d'élimination de la variable x entre les

équations (1). D'ailleurs la formule (4), qui, dans cette méthode, se trouve combinée avec d'autres formules déjà connues, comprend comme cas particulier une formule analogue, à l'aide de laquelle, dans son *Traité de la résolution des équations numériques*, Lagrange passe d'une équation donnée à une autre qui a pour racines les carrés des différences entre les racines de la première.

Observons encore qu'en vertu des deux équations identiques

$$\begin{aligned} f(x) &= (x - \alpha)(x - \beta)(x - \gamma)\dots, \\ F(x) &= (x - \lambda)(x - \mu)(x - \nu)\dots \end{aligned}$$

la formule

$$(5) \quad s = (\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu)\dots(\beta - \lambda)(\beta - \mu)(\beta - \nu)\dots(\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu)\dots$$

peut être réduite, comme Euler l'a remarqué, à l'une quelconque des deux suivantes :

$$(6) \quad s = F(\alpha)F(\beta)F(\gamma)\dots,$$

$$(7) \quad s = (-1)^{mn} f(\lambda)f(\mu)f(\nu)\dots$$

Or, pour transformer l'une quelconque de ces deux dernières valeurs de s , la première par exemple, en une fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q,$$

il suffit de suivre ou la marche indiquée par Euler dans les Mémoires de Berlin de 1748, ou mieux encore celle que j'ai indiquée moi-même dans un Mémoire présenté à l'Académie le 9 août 1824, et de convertir d'abord le produit

$$F(\alpha)F(\beta)F(\gamma)\dots = (\alpha^m + L\alpha^{m-1} + \dots + P\alpha + Q)(\beta^m + L\beta^{m-1} + \dots + P\beta + Q)\dots$$

en une fonction entière des sommes de la forme

$$(\alpha^m + L\alpha^{m-1} + \dots + P\alpha + Q)^i + (\beta^m + L\beta^{m-1} + \dots + P\beta + Q)^i + \dots,$$

puis chacune de ces sommes, moyennant le développement des puissances des polynomes, en une fonction entière de

$$s_0, s_1, \dots, s_{m1}.$$

Le premier membre de l'équation (2), transformé comme on vient

de le dire en une fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q,$$

ne renfermera-t-il aucun facteur étranger à l'équation finale, et représenté lui-même par une fonction entière de ces coefficients, quelles que soient les valeurs qu'on leur attribue? On lèvera facilement tous les doutes qu'on pourrait conserver à cet égard en s'appuyant sur la proposition suivante :

PREMIER THÉORÈME. — *Les coefficients*

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q$$

étant supposés quelconques et indépendants les uns des autres, la fonction entière de ces coefficients qui représentera la valeur du produit

$$s = (\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu) \dots (\varepsilon - \lambda)(\varepsilon - \mu)(\varepsilon - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots,$$

formé avec les différences entre les racines de la première et de la seconde des équations (1), ne pourra être généralement et algébriquement décomposée en deux facteurs, représentés tous deux par des fonctions entières de ces mêmes coefficients.

Démonstration. — En effet, supposons généralement

$$s = s' s'',$$

s' , s'' désignant, s'il est possible, deux fonctions entières de

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q.$$

En vertu des relations qui existent entre les coefficients des équations (1) et leurs racines, on pourra exprimer

$$s', \quad s$$

en fonctions entières de

$$\alpha, \varepsilon, \gamma, \dots, \lambda, \mu, \nu, \dots,$$

et alors on aura identiquement

$$(8) \quad s' s'' = (\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu) \dots (\varepsilon - \lambda)(\varepsilon - \mu)(\varepsilon - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots$$

Cette dernière équation, devant subsister indépendamment des valeurs attribuées aux racines

$$\alpha, \varepsilon, \gamma, \dots, \lambda, \mu, \nu, \dots,$$

se vérifiera encore lorsqu'on établira entre ces racines des relations quelconques, par exemple lorsqu'on supposera

$$\alpha = \lambda.$$

Mais alors le second membre de l'équation (8) étant nul, le premier devra l'être aussi. Donc, en prenant $\alpha = \lambda$, on fera évanouir le produit $s' s''$, et par suite l'un des facteurs s', s'' . Concevons, pour fixer les idées, que ce soit le premier facteur s' qui s'évanouisse, en vertu de la supposition

$$\alpha = \lambda.$$

s' , considéré comme fonction de α , sera divisible algébriquement par $\alpha - \lambda$. D'autre part s' , pouvant être regardé comme une fonction entière, non seulement des coefficients

$$l, \dots, p, q,$$

mais encore des coefficients

$$L, \dots, P, Q,$$

sera par suite une fonction symétrique, non seulement des racines

$$\alpha, \varepsilon, \gamma, \dots,$$

mais encore des racines

$$\lambda, \mu, \nu, \dots$$

Donc s' , algébriquement divisible par le binome

$$\alpha - \lambda,$$

aura pour facteur non seulement ce binome, mais encore tous ceux qu'on en déduit en remplaçant la racine α par l'une quelconque des autres racines $\varepsilon, \gamma, \dots$ de l'équation $f(x) = 0$, et la racine λ par l'une quelconque des autres racines μ, ν, \dots de l'équation $F(x) = 0$.

Observons maintenant qu'en vertu de l'équation (8), le produit

$$s's'',$$

considéré comme une fonction des racines

$$\alpha, \epsilon, \gamma, \dots, \lambda, \mu, \nu, \dots,$$

sera une fonction du degré mn . Donc mn représentera la somme des degrés des facteurs

$$s' \text{ et } s''$$

considérés comme fonctions de ces mêmes racines. Mais, d'après ce qu'on vient de voir, le facteur s' , c'est-à-dire celui des facteurs s', s'' qui s'évanouit quand on suppose

$$\alpha = \lambda,$$

sera divisible algébriquement par chacun des binomes que renferme le second membre de l'équation (8). Donc, puisque ces binomes sont généralement distincts et indépendants les uns des autres, s' sera divisible par le produit de tous ces binomes dont le nombre est mn , et, si l'on considère s' comme une fonction des racines

$$\alpha, \epsilon, \gamma, \dots, \lambda, \mu, \nu, \dots$$

le degré de s' ne pourra généralement s'abaisser au-dessous de mn . Donc le degré de l'autre facteur s'' ne pourra s'élever au-dessus de zéro; et cet autre facteur ne pourra être qu'un facteur numérique, indépendant des racines des équations (1), et, par conséquent, des coefficients que renferment ces équations. Donc, tant qu'aucune relation particulière ne se trouve établie entre les coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q,$$

ou, ce qui revient au même, entre les racines

$$\alpha, \epsilon, \gamma, \dots; \quad \lambda, \mu, \nu, \dots,$$

il est impossible de décomposer la fonction s en deux facteurs qui soient l'un et l'autre des fonctions entières de

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q.$$

Première corollaire. — Si, contrairement à l'énoncé du théorème, les coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q$$

devaient satisfaire à certaines conditions particulières; si, par exemple, quelques-uns de ces coefficients se réduisaient à zéro, la valeur de s , considérée comme fonction des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q,$$

pourrait devenir décomposable en facteurs représentés par deux fonctions entières de ces mêmes coefficients.

Deuxième corollaire. — Supposons, pour fixer les idées, les équations du second degré

$$(9) \quad x^2 + px + q = 0, \quad x^2 + Px + Q = 0;$$

on aura

$$(10) \quad s = (\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\beta - \lambda)(\beta - \mu) = (\alpha^2 + P\alpha + Q)(\beta^2 + P\beta + Q),$$

et par suite, eu égard aux formules

$$\begin{aligned} \alpha^2 + p\alpha + q &= 0, & \beta^2 + p\beta + q &= 0, \\ \alpha + \beta &= -p, & \alpha\beta &= q, \end{aligned}$$

on trouvera

$$\begin{aligned} s &= [Q - q + (P - p)\alpha][Q - q + (P - p)\beta] \\ &= (Q - q)^2 + (P - p)[(Q - q)(\alpha + \beta) + (P - p)\alpha\beta], \end{aligned}$$

ou plus simplement

$$(11) \quad s = (Q - q)^2 + (P - p)(Pq - pQ).$$

Or, tant que les coefficients

$$p, q, P, Q$$

ne seront assujettis à aucune relation, à aucune condition particulière, alors, conformément au théorème établi, la valeur précédente de s ne pourra être décomposée en deux facteurs représentés tous deux par des fonctions entières de ces coefficients. Mais le même théorème

pourra ne plus subsister dans le cas contraire; et si, par exemple, on annule deux des coefficients, en posant

$$p = 0, \quad P = 0,$$

c'est-à-dire, en d'autres termes, si l'on réduit les équations proposées aux deux suivantes

$$(12) \quad x^2 + q = 0, \quad x^2 + Q = 0,$$

alors la valeur de s , déterminée par la formule

$$(13) \quad s = (Q - q)^2,$$

sera décomposable en deux facteurs égaux à $Q - q$, ou, ce qui revient au même, en deux facteurs dont chacun sera une fonction entière des coefficients q, Q . Alors aussi, pour éliminer x entre les deux équations proposées, il suffira de retrancher l'une de l'autre; et l'équation finale ainsi obtenue, savoir

$$Q - q = 0,$$

offrira un premier membre équivalent, non plus à la fonction s , mais seulement à sa racine carrée. Il est au reste facile de voir comment il arrive que la démonstration ci-dessus exposée du théorème en question devient, dans ce cas, inadmissible. En effet, lorsque p, P s'évanouissent, les formules

$$\alpha + \delta = p, \quad \lambda + \mu = P$$

donnent

$$\delta = -\alpha, \quad \mu = -\lambda.$$

On a donc alors

$$\delta - \lambda = -(\alpha - \mu), \quad \delta - \mu = -(\alpha - \lambda);$$

et par suite, pour qu'une fonction des racines

$$\alpha, \delta, \lambda, \mu$$

soit alors algébriquement divisible par chacun des quatre binomes

$$\alpha - \lambda, \quad \alpha - \mu, \quad \delta - \lambda, \quad \delta - \mu,$$

il suffit qu'elle soit algébriquement divisible par les deux premiers.

Troisième corollaire. — Lorsque, dans les équations (1), les coefficients

$$l, \dots, p, q; L, \dots, P, Q$$

ne sont assujettis à aucune relation, à aucune condition particulière, le premier membre de la formule (2) ne peut renfermer aucun facteur étranger à l'équation finale, et représenté par une fonction entière des coefficients dont il s'agit, puisqu'il est alors impossible de décomposer ce premier membre en deux facteurs dont chacun soit une fonction entière de ces mêmes coefficients.

Il est facile de trouver à quel degré s'élève s considéré, soit comme fonction des coefficients

$$l, \dots, p, q,$$

soit comme fonction des coefficients

$$L, \dots, P, Q.$$

En effet, s pouvant être représenté par une fonction entière de tous les coefficients

$$l, \dots, p, q; L, \dots, P, Q,$$

le degré de cette fonction, par rapport aux seuls coefficients

$$L, \dots, P, Q,$$

ne variera pas, si l'on exprime, comme on peut le faire, les coefficients

à l'aide des racines

$$l, \dots, p, q$$

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots$$

Mais alors la valeur obtenue de s devra coïncider, quels que soient L, \dots, P, Q et $\alpha, \beta, \gamma, \dots$, avec celle que fournit l'équation (6); en sorte qu'on aura identiquement

$$(14) \quad s = (\alpha^m + L\alpha^{m-1} + \dots + P\alpha + Q)(\beta^m + L\beta^{m-1} + \dots + P\beta + Q) \dots$$

Donc, s étant le produit de n facteurs, dont chacun sera du premier degré par rapport aux coefficients

$$L, \dots, P, Q,$$

le degré de s par rapport à ces mêmes coefficients sera précisément le nombre n . •

On conclura de même de l'équation (7) que le degré de s par rapport aux coefficients

$$l, \dots, p, q$$

est précisément le nombre m .

On peut être curieux de connaître généralement la partie de la fonction s qui dépendra uniquement des termes constants des équations (1), c'est-à-dire des coefficients q et Q . Or cette partie sera évidemment ce que deviendra la fonction s quand on supposera tous les autres coefficients

$$l, \dots, p; \quad L, \dots, P$$

réduits à zéro. D'ailleurs, dans cette supposition, les équations (1) deviendront

$$(15) \quad x^n + q = 0, \quad x^m + Q = 0;$$

et, en conséquence, la formule (14) donnera

$$(16) \quad s = (\alpha^m + Q)(\beta^m + Q)(\gamma^m + Q) \dots$$

Il y a plus : les rapports

$$\frac{\alpha}{\alpha}, \quad \frac{\beta}{\alpha}, \quad \frac{\gamma}{\alpha}, \quad \dots$$

étant respectivement égaux aux diverses racines de l'équation

$$x^n = 1,$$

les $m^{\text{ièmes}}$ puissances de ces rapports, ou les fractions

$$\frac{\alpha^m}{\alpha^m}, \quad \frac{\beta^m}{\alpha^m}, \quad \frac{\gamma^m}{\alpha^m}, \quad \dots,$$

seront respectivement égales aux diverses racines de l'équation

$$x^{\frac{n}{\omega}} = 1,$$

si l'on appelle ω le plus grand commun diviseur des nombres

$$m, \quad n,$$

et par suite respectivement égales aux divers termes de la progression géométrique

$$1, \theta, \theta^2, \dots, \theta^{n-1},$$

si l'on nomme θ une racine primitive de l'équation

$$x^{\frac{n}{\omega}} = 1.$$

Cela posé, la formule (16) donnera

$$s = \left[(Q + \alpha^m)(Q + \theta\alpha^m) \dots (Q + \theta^{\frac{n}{\omega}-1}\alpha^m) \right]^\omega;$$

et, comme on aura identiquement

$$x^{\frac{n}{\omega}} - 1 = (x - 1)(x - \theta)(x - \theta^2) \dots (x - \theta^{\frac{n}{\omega}-1}),$$

on en conclura, en remplaçant x par $-\frac{Q}{\alpha^m}$,

$$\begin{aligned} (Q + \alpha^m)(Q + \theta\alpha^m) \dots (Q + \theta^{\frac{n}{\omega}-1}\alpha^m) &= Q^{\frac{n}{\omega}} - (-1)^{\frac{n}{\omega}} \alpha^{\frac{mn}{\omega}} \\ &= Q^{\frac{n}{\omega}} - (-1)^{\frac{m+n}{\omega}} q^{\frac{m}{\omega}}; \end{aligned}$$

puis, eu égard à cette dernière formule, on trouvera définitivement

$$(17) \quad s = (-1)^n \left[(-Q)^{\frac{n}{\omega}} - (-q)^{\frac{m}{\omega}} \right]^\omega.$$

Jusqu'ici, pour plus de simplicité, nous avons supposé que, dans les équations (1), les coefficients des plus hautes puissances de x se réduisaient à l'unité. Admettons maintenant la supposition contraire, en sorte qu'on ait, par exemple,

$$\begin{aligned} f(x) &= ax^n + bx^{n-1} + \dots + hx + k, \\ F(x) &= Ax^m + Bx^{m-1} + \dots + Hx + K. \end{aligned}$$

Pour ramener les équations (1) à la forme précédemment adoptée, il suffira de diviser la première par a , la seconde par A ; par conséquent, il suffira de prendre

$$\begin{aligned} l &= \frac{b}{a}, \quad \dots, \quad p = \frac{h}{a}, \quad q = \frac{k}{a}, \\ L &= \frac{B}{A}, \quad \dots, \quad P = \frac{H}{A}, \quad Q = \frac{K}{A}. \end{aligned}$$

Cela posé, comme la valeur de s fournie par chacune des équations (5), (14) sera du degré m relativement aux quantités

$$l = \frac{b}{a}, \quad \dots, \quad p = \frac{h}{a}, \quad q = \frac{k}{a},$$

et du degré n relativement aux quantités

$$L = \frac{B}{A}, \quad \dots, \quad P = \frac{H}{A}, \quad Q = \frac{K}{A};$$

comme d'ailleurs, dans cette valeur de s , la partie qui dépendra uniquement des coefficients q, Q se réduira, en vertu de la formule (17), à

$$(-1)^n \left[\left(-\frac{K}{A} \right)^{\frac{n}{\omega}} - \left(-\frac{k}{a} \right)^{\frac{m}{\omega}} \right]^\omega,$$

il est clair que, pour transformer cette même valeur de s en une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

il sera nécessaire et suffisant de la multiplier par le produit

$$a^m A^n$$

Or, dans la fonction entière ainsi obtenue, la partie qui dépendra des seuls coefficients

$$a, A, k, K$$

sera évidemment

$$(-1)^n \left[a^{\frac{m}{\omega}} \left(-\frac{K}{A} \right)^{\frac{n}{\omega}} - A^{\frac{n}{\omega}} \left(-\frac{k}{a} \right)^{\frac{m}{\omega}} \right]^\omega.$$

De cette remarque, jointe au premier théorème, on déduira aisément la proposition suivante :

DEUXIÈME THÉORÈME. — *Les coefficients*

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K$$

étant supposés quelconques et indépendants les uns des autres dans les

deux équations algébriques

$$(18) \quad \begin{cases} ax^n + bx^{n-1} + \dots + hx + k = 0, \\ Ax^m + \Lambda x^{m-1} + \dots + Hx + K = 0, \end{cases}$$

et les racines de ces équations étant respectivement

$$\begin{aligned} &\alpha, \beta, \gamma, \dots, \\ &\lambda, \mu, \nu, \dots, \end{aligned}$$

si l'on prend

$$(19) \quad \begin{cases} s = a^m \Lambda^n (\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu) \dots \\ \quad \times (\beta - \lambda)(\beta - \mu)(\beta - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots, \end{cases}$$

alors s sera une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

qui ne pourra être généralement et algébriquement décomposée en deux facteurs représentés tous deux par d'autres fonctions entières de ces deux coefficients.

Démonstration. — Lorsqu'on suppose

$$(20) \quad \begin{cases} b = al, & \dots & h = ap, & k = aq, \\ B = \Lambda l, & \dots & H = \Lambda p, & K = \Lambda q, \end{cases}$$

et par suite

$$(21) \quad \begin{cases} l = \frac{b}{a}, & \dots, & p = \frac{h}{a}, & q = \frac{k}{a}, \\ L = \frac{B}{\Lambda}, & \dots, & P = \frac{H}{\Lambda}, & Q = \frac{K}{\Lambda}, \end{cases}$$

les équations (18) se réduisent aux deux formules

$$(22) \quad \begin{cases} x^n + lx^{n-1} + \dots + px + q = 0, \\ x^m + Lx^{m-1} + \dots + Px + Q = 0; \end{cases}$$

et alors, comme il suffit de multiplier par le produit

$$a^m \Lambda^n$$

la valeur de s que donne l'équation (5), pour obtenir celle que donne

l'équation (19), cette dernière se réduit, d'après ce qui a été dit ci-dessus, à une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K.$$

J'ajoute que cette fonction entière ne pourra être généralement et algébriquement décomposée en deux facteurs représentés par d'autres fonctions entières des mêmes coefficients. En effet, soient, s'il est possible,

$$s', \quad s''$$

deux semblables facteurs. En vertu des formules (20), jointes à celles qui serviront à exprimer les coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q$$

des équations (22) en fonction des racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots; \quad \lambda, \mu, \nu, \dots,$$

on pourra considérer les deux facteurs s', s'' comme des fonctions entières de ces racines et des deux coefficients

$$a, \quad A.$$

Cela posé, la formule

$$(23) \quad \begin{cases} s' s'' = a^m A^n (\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu) \dots \\ \quad \times (\beta - \lambda)(\beta - \mu)(\beta - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots \end{cases}$$

devant subsister, quelles que soient les valeurs attribuées aux racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots; \quad \lambda, \mu, \nu, \dots$$

et aux deux coefficients

$$a, \quad A,$$

on prouvera, en raisonnant comme nous l'avons fait pour démontrer le premier théorème, qu'un des facteurs s', s'' , le facteur s' par exemple, est algébriquement divisible par le produit

$$(\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu) \dots (\beta - \lambda)(\beta - \mu)(\beta - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots$$

Donc, parmi les facteurs simples que renferme le second membre de la formule (23), les seuls qui pourront entrer dans la composition

de s'' seront les coefficients

$$a, A,$$

dont l'un au moins devra être facteur de s'' , puisque, dans l'hypothèse admise, s'' ne doit pas se réduire à un facteur numérique. Mais, pour que s'' pût devenir proportionnel à une puissance entière de l'un des coefficients

$$a, A,$$

sans dépendre d'ailleurs, en aucune manière, des racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots; \lambda, \mu, \nu, \dots$$

par conséquent sans dépendre, en aucune manière, des coefficients

$$l, \dots, p, q; L, \dots, P, Q,$$

ou, ce qui revient au même, des coefficients

$$b, \dots, h, k; B, \dots, H, K,$$

il faudrait que chacun des coefficients a, A , ou au moins l'un deux, entrât comme facteur algébrique dans la fonction entière des quantités

$$a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K$$

à laquelle peut se réduire le second membre de l'équation (23). Or cette condition n'est certainement pas remplie, puisque, dans la fonction entière dont il s'agit, la partie qui dépend uniquement des coefficients

$$a, A, k, K$$

se réduit à l'expression

$$(-1)^n \left[a^{\frac{m}{\omega}} (-K)^{\frac{n}{\omega}} - A^{\frac{n}{\omega}} (-k)^{\frac{m}{\omega}} \right],$$

qui n'est algébriquement divisible ni par A , ni par a . Donc l'hypothèse admise ne peut subsister, et le deuxième théorème est exact.

Corollaire. — Puisque, en vertu des formules (20) ou (21), les équations (18) coïncident avec les équations (22), l'équation finale qui résultera de l'élimination de x entre les équations (18) pourra

être réduite à la formule

$$s = 0,$$

la valeur de s étant déterminée par la formule (5). D'autre part, comme la valeur de s déterminée par la formule (5) ne peut s'évanouir sans que la valeur de s déterminée par la formule (19) s'évanouisse pareillement, l'équation finale dont il s'agit entraînera la formule (2), si l'on prend pour s la fonction des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K$$

à laquelle peut se réduire le second membre de la formule (19). J'ajoute qu'alors, si ces coefficients ne sont assujettis à aucune relation, à aucune condition particulière, le premier membre s de la formule (2) ne renfermera aucun facteur étranger à l'équation finale, et représenté par une fonction entière de ces mêmes coefficients. C'est là, en effet, une conséquence immédiate du deuxième théorème, en vertu duquel il sera impossible de décomposer s en deux facteurs dont chacun soit une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K.$$

Puisque la valeur de s déterminée par la formule (5), c'est-à-dire le produit

$$(x - \lambda)(x - \mu)(x - \nu) \dots (\varepsilon - \lambda)(\varepsilon - \mu)(\varepsilon - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots,$$

se réduit à une fonction entière des rapports

$$l = \frac{b}{a}, \quad \dots, \quad p = \frac{h}{a}, \quad q = \frac{k}{a}; \quad L = \frac{B}{A}, \quad \dots, \quad P = \frac{H}{A}, \quad Q = \frac{K}{A},$$

la valeur de s que déterminera la formule (19) ne sera pas seulement, comme on l'a déjà remarqué, une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

elle sera, de plus, une fonction homogène et du degré m relativement aux coefficients

$$a, b, \dots, h, k;$$

elle sera encore une fonction homogène et du degré n relativement aux coefficients

$$A, B, \dots, H, K;$$

donc elle sera, par rapport au système de tous les coefficients

$$a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K,$$

une fonction entière et homogène du degré $m + n$. Désignons cette même fonction par

$$\varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K);$$

on aura identiquement, eu égard aux formules (20),

$$\begin{aligned} \varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K) \\ = a^m A^n \varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q), \end{aligned}$$

et l'équation finale résultant de l'élimination de x entre les équations données pourra être présentée sous la forme

$$(24) \quad \varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K) = 0,$$

si les équations données sont les formules (18), ou même sous la forme

$$(25) \quad \varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q) = 0,$$

si les équations données sont réduites aux formules (22).

Ajoutons que, le second membre de la formule (19) devant être équivalent au produit

$$a^m A^n \varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q),$$

les relations subsistant entre les coefficients

$$l, \dots, p, q; L, P, \dots, Q$$

et les racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots; \lambda, \mu, \nu, \dots$$

devront entraîner la formule

$$\begin{aligned} \varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q) \\ = (\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu) \dots \\ \times (\beta - \lambda)(\beta - \mu)(\beta - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots \end{aligned}$$

On peut vouloir comparer l'équation finale (24) ou (25) à celle qu'on obtiendrait si à la méthode d'élimination dont nous avons ici fait usage on en substituait d'autres, par exemple celles qui se trouvent exposées dans les paragraphes I et II. On établira sans peine, à ce sujet, les propositions suivantes :

TROISIÈME THÉORÈME. — *Lorsque les coefficients*

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q,$$

renfermés dans les équations

$$(22) \quad \begin{cases} x^n + lx^{n-1} + \dots + px + q = 0, \\ x^m + Lx^{m-1} + \dots + Px + Q = 0 \end{cases}$$

entre lesquelles on se propose d'éliminer la variable x , demeurent arbitraires et indépendants les uns des autres, alors toute fonction entière de ces coefficients, propre à représenter le premier membre de l'équation finale produite par une méthode quelconque d'élimination, se réduit nécessairement à la fonction

$$\varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q)$$

ou au produit de celle-ci par une autre fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q.$$

Démonstration. — En effet, supposons que l'élimination de x entre les équations (22), étant effectuée par une méthode quelconque, nous ait conduit à une équation finale de la forme

$$s = 0,$$

s désignant une fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q.$$

A l'aide des relations qui existent, d'une part, entre les coefficients

$$l, \dots, p, q$$

et les racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots,$$

d'autre part, entre les coefficients

$$L, \dots, P, Q$$

et les racines

$$\lambda, \mu, \nu, \dots,$$

on pourra transformer s en une fonction entière et symétrique des diverses racines de chacune des équations (22). D'ailleurs l'équation

$$s = 0,$$

résultant de l'élimination de x , devra être vérifiée toutes les fois qu'on établira entre ces racines une relation qui permettra de satisfaire par une même valeur de x à la première et à la seconde des équations (22), par exemple lorsqu'une des racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots$$

deviendra égale à l'une des racines

$$\lambda, \mu, \nu, \dots$$

Donc la fonction entière des racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots; \lambda, \mu, \nu, \dots,$$

en laquelle pourra se transformer le premier membre s de l'équation finale

$$s = 0,$$

devra s'évanouir avec chacun des binomes

$$\begin{aligned} \alpha - \lambda, \alpha - \mu, \alpha - \nu, \dots; \\ \beta - \lambda, \beta - \mu, \beta - \nu, \dots; \\ \gamma - \lambda, \gamma - \mu, \gamma - \nu, \dots, \end{aligned}$$

et être algébriquement divisible par leur produit. Donc cette fonction sera de la forme

$$(26) \quad s = \mathfrak{R}(\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu) \dots \\ \times (\beta - \lambda)(\beta - \mu)(\beta - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots,$$

\mathfrak{R} désignant une nouvelle fonction entière des racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots; \lambda, \mu, \nu, \dots,$$

qui, comme la fonction s et comme le produit

$$(\alpha - \lambda)(\alpha - \mu)(\alpha - \nu) \dots (\delta - \lambda)(\delta - \mu)(\delta - \nu) \dots (\gamma - \lambda)(\gamma - \mu)(\gamma - \nu) \dots,$$

aura, en vertu de la formule (26), la propriété de rester invariable, tandis qu'on échangera entre elles, ou les racines

$$\alpha, \delta, \gamma, \dots,$$

ou les racines

$$\lambda, \mu, \nu, \dots$$

En d'autres termes, \mathfrak{R} sera une nouvelle fonction entière et symétrique des diverses racines de chacune des équations (22). Par conséquent, dans le second membre de la formule (26), le facteur \mathfrak{R} pourra être, aussi bien que le produit de tous les binomes, transformé en une fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q.$$

Or, comme, après cette double transformation, la formule (26) donnera

$$(27) \quad s = \mathfrak{R} \varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q),$$

il est clair que le premier membre s de l'équation finale se réduira définitivement, si l'on a

$$\mathfrak{R} = 1,$$

à la fonction entière

$$\varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q),$$

et, dans le cas contraire, au produit de cette fonction par une fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q.$$

Au reste, le dernier cas comprend le premier; et, lorsque le degré de la fonction entière représentée par \mathfrak{R} se réduit à zéro, cette fonction se change en un facteur numérique qui peut être l'unité même.

Corollaire. — La valeur la plus simple qu'on puisse, dans la

formule (27), attribuer à la fonction \mathfrak{R} étant

$$\mathfrak{R} = 1.$$

l'équation (25) offre évidemment la forme la plus simple à laquelle on puisse réduire généralement le premier membre de l'équation finale, en le supposant représenté par une fonction entière des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q$$

renfermés dans les équations (22).

QUATRIÈME THÉORÈME. — *Lorsque les coefficients*

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

renfermés dans les équations

$$(18) \quad \begin{cases} ax^n + bx^{n-1} + \dots + hx + k = 0, \\ Ax^m + Bx^{m-1} + \dots + Hx + K = 0, \end{cases}$$

entre lesquelles on se propose d'éliminer la variable x , demeurent arbitraires et indépendants les uns des autres, alors toute fonction entière de ces coefficients, propre à représenter le premier membre de l'équation finale produite par une méthode quelconque d'élimination, se réduit nécessairement à la fonction

$$\varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K)$$

ou au produit de celle-ci par une autre fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K.$$

Démonstration. — En effet, supposons que l'élimination de x entre les équations (18), étant effectuée par une méthode quelconque, nous ait conduit à une équation finale de la forme

$$s = 0,$$

s désignant une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K.$$

On réduira les équations (18) aux équations (22), en posant

$$\begin{aligned} b = al, & \quad \dots, \quad h = ap, \quad k = aq; \\ B = AL, & \quad \dots, \quad H = AP, \quad K = AQ; \end{aligned}$$

et à l'aide de ces dernières formules jointes aux relations qui existent, d'une part, entre les coefficients

$$\begin{aligned} & l, \dots, p, q \\ \text{et les racines} & \alpha, \beta, \gamma, \dots \end{aligned}$$

d'autre part, entre les coefficients

$$\begin{aligned} & L, \dots, P, Q \\ \text{et les racines} & \lambda, \mu, \nu, \dots \end{aligned}$$

on pourra transformer s en une fonction entière de toutes les racines

$$\alpha, \beta, \gamma, \dots; \quad \lambda, \mu, \nu, \dots$$

et des deux coefficients

$$a, \Lambda.$$

Il y a plus : la valeur de s , qu'on obtiendra ainsi, devant être une fonction symétrique des racines de chacune des équations (22), on prouvera, par des raisonnements semblables à ceux dont nous avons fait usage dans la démonstration du troisième théorème, que cette valeur de s peut être représentée par un produit de la forme

$$\mathfrak{A} \varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q),$$

\mathfrak{A} désignant une fonction entière, non plus seulement des coefficients

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q,$$

mais aussi des deux coefficients

$$a, \Lambda.$$

Comme on aura d'ailleurs identiquement

$$\varpi(1, l, \dots, p, q; 1, L, \dots, P, Q) = \frac{\varpi(a, b, \dots, h, k; \Lambda, B, \dots, H, K)}{a^m \Lambda^n},$$

la valeur transformée de s ne différera pas de celle que donne la formule

$$(28) \quad s = \frac{\mathfrak{R}}{a^m \Lambda^n} \varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K).$$

Soit maintenant

$$\Theta = \frac{\mathfrak{R}}{a^m \Lambda^n}$$

ce que deviendra la fraction

$$\frac{\mathfrak{R}}{a^m \Lambda^n}$$

quand on y remplacera les quantités

$$l, \dots, p, q; \quad L, \dots, P, Q$$

par les rapports équivalents

$$\frac{b}{a}, \dots, \frac{h}{a}, \frac{k}{a}; \quad \frac{B}{A}, \dots, \frac{H}{A}, \frac{K}{A}.$$

Θ ne pourra être qu'une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

divisée ou non divisée par certaines puissances entières et positives des quantités a, A ; et, si l'on considère s comme une fonction entière des mêmes coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

la formule (28) donnera identiquement, c'est-à-dire quelles que soient les valeurs attribuées aux coefficients dont il s'agit,

$$(29) \quad s = \Theta \varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K).$$

D'autre part, la fonction

$$\varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K),$$

qui, en vertu du deuxième théorème, n'est algébriquement divisible ni par a , ni par A , ne pourra s'évanouir ni avec a , ni avec A . Donc la fonction

$$\Theta = \frac{s}{\varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K)},$$

exprimée à l'aide des seuls coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

ne pourra devenir infinie pour une valeur nulle de a ou de A ; donc cette fonction n'admettra point de diviseurs représentés par des puissances entières et positives des quantités a, A , et ne pourra être qu'une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K.$$

Si le degré de cette fonction entière se réduit à zéro, elle se transformera en un facteur numérique qui pourra être l'unité même, et alors la valeur de s , fournie par l'équation (29), se réduira au premier membre de la formule (24).

Premier corollaire. — La valeur la plus simple qu'on puisse, dans la formule (29), attribuer à la fonction Θ , étant

$$\Theta = 1,$$

l'équation (24) offre évidemment la forme la plus simple à laquelle on puisse réduire généralement le premier membre de l'équation finale, en le supposant représenté par une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K$$

renfermés dans les équations (18).

Deuxième corollaire. — La fonction

$$\varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K)$$

étant, par rapport aux coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

une fonction entière et homogène du degré $m + n$, la valeur de s fournie par l'équation (29), ou le premier membre de l'équation finale produite par une méthode quelconque d'élimination, sera d'un degré

représenté par un nombre ou égal ou supérieur à $m + n$, suivant que Θ sera ou un facteur numérique, ou une fonction entière d'un degré supérieur à zéro. Dans le premier cas, les deux fonctions

$$s \quad \text{et} \quad \varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K)$$

se trouveront composées de termes correspondants et proportionnels, le rapport entre deux termes correspondants de la première et de la seconde étant précisément la valeur de Θ .

Troisième corollaire. — Si deux valeurs de s , fournies par deux méthodes diverses d'élimination, et représentées par deux fonctions entières des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

sont l'une et l'autre du degré $m + n$, elles seront toutes deux proportionnelles à la fonction

$$\varpi(a, b, \dots, h, k; A, B, \dots, H, K),$$

de laquelle on les déduira en multipliant celle-ci par deux facteurs numériques. Donc aussi elles seront proportionnelles l'une à l'autre, l'une étant le produit de l'autre par un troisième facteur numérique égal au rapport des deux premières. Par suite, ces deux valeurs de s seront composées de termes correspondants et proportionnels, et deviendront égales, au signe près, si deux termes correspondants de l'une et de l'autre sont égaux ou ne diffèrent que par le signe.

Les démonstrations que nous avons données des troisième et quatrième théorèmes reposent sur ce principe : que l'équation finale, produite par l'élimination de x entre deux équations données, se vérifie toujours quand on établit, entre les racines ou les coefficients de celles-ci, des relations qui leur font acquérir des racines communes. Ce principe, admis par Euler, ne saurait être contesté en aucune manière, et s'étend au cas même où les équations données, cessant d'être algébriques, prendraient des formes quelconques. En effet, dire que l'élimination de x , entre deux équations algébriques ou

transcendantes

$$f(x) = 0, \quad F(x) = 0,$$

produit l'équation finale

$$s = 0,$$

dans laquelle s est indépendant de x , c'est dire que les deux premières équations considérées comme pouvant subsister simultanément, entraînent la troisième : c'est donc, en d'autres termes, dire que la troisième équation subsiste toutes les fois que les deux premières acquièrent des racines communes.

Au reste, les méthodes d'élimination, appliquées dans les deux premiers paragraphes de ce Mémoire à des équations algébriques, fournissent, comme on devait s'y attendre, des résultats conformes au principe que nous venons de rappeler. En effet, suivant la première des méthodes exposées dans le paragraphe I, le premier membre s de l'équation finale produite par l'élimination de x entre deux équations algébriques

$$f(x) = 0, \quad F(x) = 0$$

se présentera immédiatement sous la forme

$$u f(x) + v F(x),$$

u, v désignant deux fonctions entières de la variable x et des coefficients que renferment les équations données. Donc ce premier membre, équivalent, quel que soit x , à la somme

$$u f(x) + v F(x),$$

s'évanouira si les valeurs des coefficients permettent d'attribuer à x une valeur qui fasse évanouir simultanément $f(x)$ et $F(x)$. On arrivera encore aux mêmes conclusions, si l'on adopte ou la seconde des méthodes exposées dans le paragraphe I, ou la méthode abrégée de Bezout, attendu que, dans l'une et dans l'autre hypothèse, les diverses équations successivement déduites des équations données, et par suite l'équation finale elle-même, seront toujours de la forme

$$u f(x) + v F(x) = 0,$$

u, v représentant ou deux fonctions entières de x et des coefficients renfermés dans $f(x), F(x)$, ou les quotients qu'on obtient en divisant deux semblables fonctions par une certaine puissance de la variable x .

Lorsque, pour éliminer x entre deux équations algébriques de la forme

$$\begin{aligned} ax^n + bx^{n-1} + \dots + hx + k &= 0, \\ Ax^m + Bx^{m-1} + \dots + Hx + K &= 0, \end{aligned}$$

on emploie ou la méthode exposée dans ce paragraphe et fondée sur la considération des fonctions symétriques, ou la première des méthodes rappelées dans le paragraphe I, ou, en supposant $m = n$, la méthode abrégée de Bezout, le premier membre s de l'équation finale, représenté par une fonction entière des coefficients

$$a, b, \dots, h, k; \quad A, B, \dots, H, K,$$

est toujours, par rapport à ces coefficients (*voir* les pages 473, 478 et 504), du degré $m + n$, par conséquent, lorsque m devient égal à n , du degré $2n$. Done, en vertu du troisième corollaire du quatrième théorème, les trois valeurs de s , fournies par les trois méthodes, seront proportionnelles l'une à l'autre, l'une étant le produit de l'autre par un facteur numérique. J'ajoute que ce facteur numérique se réduira constamment à $+1$ ou à -1 . En effet, la valeur de s , que fournira la première des méthodes rappelées dans le paragraphe I, renfermera une seule fois le terme

$$a^m K^n.$$

Or, ce même terme se retrouve, avec le même signe, dans le développement de l'expression

$$(-1)^n \left[a^{\frac{m}{\omega}} (-K)^{\frac{n}{\omega}} - A^{\frac{n}{\omega}} (-k)^{\frac{m}{\omega}} \right]^\omega,$$

qui, lorsqu'on a recours à la méthode fondée sur la considération des fonctions symétriques, représente la partie de s dépendant des seuls coefficients

$$a, A, k, K.$$

Enfin, lorsqu'on supposera $m = n$, le même terme

$$a^m K^n = a^n K^m$$

sera encore, au signe près (*voir* p. 478), l'un des termes contenus dans la valeur de s que fournira la méthode abrégée de Bezout. Donc les trois valeurs de s fournies par les trois méthodes seront, au signe près, égales entre elles; et l'assertion émise à la page 478 se trouve complètement démontrée.

Remarquons encore que, dans le cas particulier où les degrés m, n des équations données sont des nombres premiers entre eux, et où l'on a par suite

$$\omega = 1,$$

la partie de s , qui dépend des seuls coefficients

$$a, A, k, K$$

dans l'équation finale réduite à sa forme la plus simple, est représentée par le binôme

$$a^m K^n - A^n k^m.$$

D'après ce qui a été dit dans ce paragraphe, pour éliminer x entre deux équations algébriques données, il suffit de joindre l'équation (4) aux formules qui servent à déduire des coefficients d'une équation algébrique les sommes des puissances entières des racines, ou de ces sommes les coefficients eux-mêmes. On peut d'ailleurs, pour atteindre ce but, employer deux sortes de formules qui déterminent les unes successivement, les autres d'un seul coup et d'une manière explicite, chacune des inconnues, c'est-à-dire chacune des sommes ou chacun des coefficients cherchés. Les formules de la première espèce sont celles qui ont été données par Newton, et dont la démonstration la plus élémentaire se trouve dans la *Résolution des équations numériques* de Lagrange (p. 133). Quant aux formules de la seconde espèce, on pourrait les déduire des premières par une marche analogue à celle qu'a suivie M. Libri dans un Mémoire publié en 1829, qui en rappelle deux autres présentés par le même auteur à l'Académie des Sciences

en 1823 et 1835. Mais alors ces formules, propres à déterminer immédiatement chaque inconnue, ne se présenteraient pas sous la forme la plus simple; et, pour diminuer autant que possible le nombre de leurs termes, il convient de les établir directement à l'aide de considérations analogues à celles dont j'ai fait usage dans l'extrait lithographié d'un Mémoire présenté à l'Académie le 9 août 1824. C'est au reste ce que j'expliquerai plus en détail dans un autre article.

TABLE DES MATIÈRES.

DU TOME ONZIÈME.

SECONDE SÉRIE.

MÉMOIRES DIVERS ET OUVRAGES.

III. — MÉMOIRES PUBLIÉS EN CORPS D'OUVRAGES.

Exercices d'Analyse et de Physique mathématique.

	Pages.
AVERTISSEMENT.....	9
Mémoires sur les mouvements infiniment petits d'un système de molécules sollicitées par des forces d'attraction ou de répulsion mutuelle.....	11
Note sur les sommes formées par l'addition de fonctions semblables des coordonnées de différents points.....	28
Note sur la transformation des coordonnées rectangulaires en coordonnées polaires.	41
Note sur l'intégration des équations différentielles des mouvements planétaires.....	43
Mémoire sur les mouvements infiniment petits de deux systèmes de molécules qui se pénètrent mutuellement.....	51
Mémoire sur l'intégration des équations linéaires.....	75
Mémoire sur les mouvements infiniment petits dont les équations présentent une forme indépendante de la direction des trois axes coordonnés, supposés rectangulaires, ou seulement de deux de ces axes.....	134
Mémoire sur la réflexion et la réfraction d'un mouvement simple transmis d'un système de molécules à un autre, chacun de ces deux systèmes étant supposé homogène et tellement constitué que la propagation des mouvements infiniment petits s'y effectue en tous sens suivant les mêmes lois.....	173
Mémoire sur la transformation et la réduction des intégrales générales d'un système d'équations linéaires aux différences partielles.....	227
Mémoire sur les rayons simples qui se propagent dans un système isotrope de molécules et sur ceux qui se trouvent réfléchis ou réfractés par la surface de séparation de deux semblables systèmes.....	265

	Pages.
Sur les relations qui existent entre l'azimut et l'anomalie d'un rayon simple doué de la polarisation elliptique.....	320
Considérations nouvelles sur la théorie des suites et sur les lois de leur convergence.....	331
Mémoire sur les deux espèces d'ondes planes qui peuvent se propager dans un système isotrope de points matériels.....	354
Mémoire sur l'intégration des équations différentielles.....	399
Mémoire sur l'élimination d'une variable entre deux équations algébriques.....	466

FIN DE LA TABLE DES MATIÈRES DU TOME XI DE LA SECONDE SÉRIE.

EXTRAIT DU CATALOGUE

DE LA LIBRAIRIE

GAUTHIER-VILLARS.

DIVISIONS DU CATALOGUE

- I. Ouvrages sur les Sciences mathématiques et physiques. (Voir page 1.)
- II. Collection des Œuvres des grands Géomètres. (Voir page 14.)
- III. Bibliothèque des Actualités scientifiques. (Voir page 15.)
- IV. Bibliothèque photographique. (Voir page 16.)
- V. Journaux. (Voir page 17.)
- VI. Recueils scientifiques paraissant annuellement ou à époques irrégulières et formant Collections. (Voir p. 19.)
- VII. Encyclopédie des Travaux publics et Encyclopédie industrielle, fondées par M.-C. LECHALAS, Inspecteur général des Ponts et Chaussées. (Voir page 20.)
- VIII. Encyclopédie scientifique des Aide-Mémoire, publiée sous la direction de H. LÉAUTÉ, Membre de l'Institut. (Voir page 22.)

I. — OUVRAGES SUR LES SCIENCES MATHÉMATIQUES ET PHYSIQUES.

ADHÉMAR (R. d'), Professeur à la Faculté libre des Sciences de Lille. — **Leçons sur les principes de l'Analyse.** 2 volumes in-8 (25-16), se vendant séparément.

TOME I : *Séries. Déterminants. Intégrales. Potentiels. Équations intégrales. Équations différentielles et fonctionnelles.* Volume de vi-324 pages avec 27 figures; 1912. 10 fr.

TOME II : *Fonctions implicites. Fonctions quadratiques. Fonctions d'une variable complexe. Équations différentielles, fonctionnelles et aux dérivées partielles.* Avec une Note de SERGE BERNSTEIN. Volume de viii-300 pages avec 34 figures; 1913. 10 fr.

ADHÉMAR (R. d'). — **Exercices et Leçons d'Analyse.** *Théorie des fonctions. Quadratures. Équations différentielles. Équations intégrales de M. Fredholm et de M. Volterra. Équations aux dérivées partielles du second ordre.* Volume in-8 (23-14) de viii 208 pages; 1908. 6 fr.

ALLIAUME (Maurice), Ingénieur civil des Mines, Docteur en Sciences physiques et mathématiques. — **Éléments d'Astronomie.** In-8 (23-14), et xii-333 pages, avec 36 figures; 1913. 5 fr.

AMAR (Charles). — **Théorie générale du ciment armé.** In-8 (23-14) de vi-108 pages, avec 23 figures; 1912. 3 fr.

ANDRÉ (Desiré). — **Des notations mathématiques.** *Énumération, choix et usage.* In-8 (25-16) de xviii-501 pages; 1909. 16 fr.

ANGOT (A.), Directeur du Bureau Central météorologique. — **Traité élémentaire de Météorologie.** 2^e édition. In-8 (25-16) de 412 pages avec 105 figures et 4 planches; 1907. 12 fr.

ANGOT (A.). — **Instructions météorologiques.** 5^e édition entièrement refondue. In-8 (25-16) de vi-163 pages avec 31 figures et 4 planches; suivi de tables pour la réduction des observations; 1910. 4 fr. 50 c.

APPELL (P.), Membre de l'Institut, et **CHAPPUIS (J.)**, Professeur à l'École Centrale. — **Leçons de Mécanique élémentaire**, à l'usage des classes de Mathématiques A et B, conformément aux programmes de 1905. 3^e édition entièrement refondue. Volume de 400 pages avec 174 figures; 1913. 6 fr.

APPELL (Paul), Membre de l'Institut. — **Traité de Mécanique rationnelle** (Cours de Mécanique de la Faculté des Sciences). 3 volumes in-8 (25-16), se vendant séparément.

TOME I. — *Statique. Dynamique du point.* 3^e édition entièrement refondue. Avec 178 figures; 1909. 20 fr.

TOME II. — *Dynamique des systèmes. Mécanique analytique.* 3^e édition entièrement refondue, avec 98 figures; 1911. 20 fr.

TOME III. — *Équilibre et mouvement des milieux continus.* 2^e édition entièrement refondue, avec 70 figures; 1908. 20 fr.

APPELL (P.), Membre de l'Institut, Professeur à l'École Centrale, Doyen de la Faculté des Sciences de Paris. — **Cours de Mécanique** de la classe de Mathématiques spéciales; conforme au programme du 27 juillet 1904, à l'usage des candidats aux Écoles Normale, Polytechnique, Centrale, Navale. 3^e édition entièrement refondue. In-8 (23-14) de vi-527 pages, avec 191 figures; 1912. 12 fr.

APPELL (Paul), Membre de l'Institut, Doyen de la Faculté des Sciences. — **Éléments d'Analyse mathématique à l'usage des candidats au certificat de Mathématiques générales, des ingénieurs et des physiciens.** (Cours professé à l'École centrale des Arts et Manufactures.) 3^e édition entièrement refondue. In-8

- (25-16) de vii-700 pages, avec 220 figures; cartonné; 1913. 24 fr.
- APPELL (P.)**, Professeur de Mécanique rationnelle à la Faculté des Sciences de l'Université de Paris, et **DAUTHEVILLE (S.)**, Professeur de Mécanique rationnelle à la Faculté des Sciences de Montpellier. — **Précis de Mécanique rationnelle. Introduction à l'étude de la Physique et de la Mécanique appliquées** à l'usage des candidats aux certificats de licence et des élèves des écoles techniques supérieures. In-8 (25-16) de vi-716 pages avec 220 figures; 1910. 25 fr.
- ARMAGNAT (H.)**. — **La Bobine d'induction**. In-8 (23-14) de vi-223 p., avec 109 fig., cart.; 1905. 5 fr.
- ARNOULT (Jules)**. — **Sur le mouvement d'un fil dans l'espace**. In-4 (28-23) de 148 pages avec 2 figures; 1911 (Thèse). 6 fr.
- ARNOUX (Gabriel)**, ancien Officier de Marine. — **Essais de Psychologie et de Métaphysique positives. — Arithmétique graphique**. 4 volumes in-8 (25-16), se vendant séparément.
— *Les espaces arithmétiques hypermagiques*. Avec nombreuses figures et 1 planche en couleurs; 1894. Vêlin..... 6 fr. | Papier hollandaise. 12 fr.
— *Introduction à l'étude des fonctions arithmétiques*, avec 65 figures; 1906. 7 fr. 50 c.
— *Les espaces arithmétiques, leurs transformations*. Volume de xii-84 pages avec 9 figures; 1908. 3 fr.
— *Essai de géométrie modulaire à deux dimensions*. Volume de xii-159 pages avec 40 figures; 1911. 6 fr.
- ATLAS INTERNATIONAL DES NUAGES**, publié conformément aux décisions du Comité international météorologique, par A. HILDEBRANDSSON et TEISSIERENC DE BORT, membres de la Commission des Nuages. 2^e édition. In-4 (33-25) de viii-24 pages, avec 14 planches; 1911. 14 fr.
- BACHELIER (L.)**. — **Calcul des probabilités**. Volume in-4 (28-23) de vii-518 pages; 1912. 25 fr.
- BAIRE (René)**, Professeur à la Faculté des Sciences de Dijon. — **Leçons sur les Théories générales de l'Analyse**. 2 vol. in-8 (25-16) se vendant séparément.
TOME I: Principes fondamentaux, variables réelles. Volume de x-232 p. avec 17 figures; 1907. 8 fr.
TOME II: Variables complexes. Applications géométriques. Vol. de x-347 p., avec 52 fig.; 1908. 12 fr.
- BAKKER (Gerrit)**, Docteur ès Sciences. — **Théorie de la couche capillaire des corps purs**. 2 volumes in-8 (20-13), se vendant séparément (COLLECTION SCIENTIA); 1911.
I: *Théorie de la couche capillaire plane des corps purs*. Volume de 96 pages avec 14 figures; cartonné; 1911. 2 fr.
II: *La couche capillaire des corps purs et ses phases homogènes et adjacents*. Volume de 80 pages avec 10 figures; cartonné; 1912; 2 fr.
- BALLEWSKI (Albert)**. — **Organisation et direction des Usines. Guide pratique pour l'organisation et la direction des fabriques de machines et industries semblables, ainsi que pour le calcul du prix de revient et le décompte de la paye**. Traduit d'après le livre allemand intitulé: « Der Fabrikbetrieb »; par ANDRÉ MAVER, Ingénieur, Ancien élève de l'École Polytechnique de Zurich. In-8 (25-16) de vi-220 pages avec 5 figures; 1911. 7 fr. 50.
- BANET-RIVET (P.)**, Agrégé de l'Université, Président de la Société française de Navigation aérienne, et **LEROUX (P.)**, Licencié ès Sciences, Ingénieur diplômé de l'École supérieure d'Aéronautique. — **Le pilotage d'un aéroplane**, avec une *Préface* du Dr RICHMOND, Sénateur, pilote-aviateur. In-8 (23-14) de iv-138 pages avec 25 figures et 8 planches; 1912. 3 fr. 75 c.
- BARBETTE (Édouard)**, Docteur ès Sciences physiques et mathématiques, Professeur de Mathématiques supérieures, Directeur des Études à l'Institut Francken. — **Les Sommes de puissances distinctes égales à une puissance**, suivi d'une table des 5000 premiers nombres triangulaires. In-4 (30-23) de iv-153 pages avec 2 figures; 1910. 12 fr. 50 c.
- BARBETTE (Édouard)**, — **Cours de trigonométrie à l'usage des candidats aux écoles spéciales**. In-8 (25-16) de viii-260 pages avec figures; 1910. 5 fr.
- BARBETTE (Édouard)**, — **Le dernier théorème de Fermat**. In-8 (23-14) de 20 pages; 1910. 1 fr. 50 c.
- BARBILLION (Louis)**, Professeur à la Faculté des Sciences de Grenoble, Directeur de l'Institut électrotechnique. — **Les Compteurs électriques à courants continus et à courants alternatifs**. Leçons professées à l'Institut électrotechnique, avec le concours de G. FERROUX, Chargé de conférences à l'Institut électrotechnique. In-16 (19-12) vii-226 pages avec 126 figures; 1910. 3 fr. 25 c.
- BARBILLION (Louis)**. — **Production et emploi des courants alternatifs** (COLLECTION SCIENTIA) 2^e édition entièrement refondue. In-8 (20-13) de 100 pages avec 38 figures; cartonné; 1912. 2 fr.
- BARTHÉLEMY (M.-E.)** Ancien Élève de l'École Polytechnique. — **Le transport à Paris des forces motrices du Rhône**. Aperçu critique du Rapport de la Commission de la houille blanche et des conditions financières de l'entreprise. In-8 (19-12) de iv-32 pages; 1909. 1 fr. 50.
- BATTELLI (A.), OCCHIALINI (A.), CHELLA (S.)**, de l'Institut de Physique de l'Université de Pise. — **La Radioactivité et la constitution de la matière**. Traduit de l'italien par M^{me} TH. BATTELLI. In-8 (25-16) de viii-360 pages avec 144 figures; 1910. 8 fr.
- BELOT (E.)**, Ancien Élève de l'École Polytechnique, Directeur des Manufactures de l'État. — **L'origine dualiste des mondes. Essai de cosmogonie tourbillonnaire**. In-8 (25-16) de xii-280 pages avec 52 figures; 1910. 12 fr.
- BENOIT (René)**, Directeur du Bureau international des Poids et Mesures, et **GUILLEAUME (Ch.-Ed.)**, Directeur adjoint du Bureau International des Poids et Mesures. — **La mesure rapide des bases géodésiques**. 4^e édition. In-8 (23-14) de 223 p., avec 25 fig.; 1908. 5 fr.
- BERGER (K.)**, Inspecteur supérieur des Postes d'Allemagne. — **La Télégraphie et la Téléphonie simultanées et la Téléphonie multiple**. Traduction française par LE NORMAND, Ingénieur des Postes et Télégraphes. In-8 (25-16) de iv-134 pages, avec 111 fig.; 1913. 4 fr. 50 c.
- BICHAT (E.)**, Doyen de la Faculté des Sciences de Nancy, et **BLONDLOT**, Professeur à la Faculté des Sciences de Nancy. — **Introduction à l'étude de l'Électricité statique et du Magnétisme**. 2^e édition entièrement refondue. In-8 (23-14) de viii-188 pages, avec 80 figures; 1907. 5 fr.
- BIRVEN (Henri)**, Ingénieur, Professeur à la « Gewerbe Akademie » de Berlin. — **Calcul et construction des alternateurs mono- et polyphasés**. Traduit de l'allemand par P. DUFOUR, Ingénieur électricien. In-8 (23-14) de iv-179 pages avec 126 figures, cartonné (Bibliothèque technologique); 1911. 6 fr.
- BLAS (G.)**. — **Traité élémentaire de Chimie analytique**.
TOME I: Analyse par la voie sèche au chalumeau, qualitative, quantitative, de prospection et comprenant la méthode de Bunsen. 5^e édition, revue et augmentée avec 41 figures. In-8; 1912. Broché. 8 fr. 50 c.
TOME II: Analyse qualitative par la voie humide contenant l'exposé des principes de l'Analyse électrolytique, 5^e édition revue et corrigée. In-8 (25-16) broché. (Sous presse.)

TOME III : Analyse quantitative générale, comprenant la gravimétrie, la titrimétrie, l'électrolyse, la gazométrie, la dosimétrie, l'analyse élémentaire organique, etc. 5^e édition, revue et corrigée. In-8 (25-16) de XIX-500 pages, avec 224 figures; 1911.
Broché..... 20 fr. | Cartonné..... 21 fr.

BLIM (E.), Ancien élève de l'École Polytechnique, Ingénieur en chef des Ponts et Chaussées en Cochinchine, et **ROLLET DE L'ISLE**, Ingénieur hydrographe de la Marine. — **Manuel de l'explorateur. Procédés de levés rapides et de détail. Détermination astronomique des positions géographiques.** 2^e édition revue et corrigée. In-18 (19-12) de VIII-256 pages avec 87 figures, modèles d'observations ou carnets de levés; cartonnage simple; 1911. 5 fr.

BLOCH (Le Dr Ingén^r L.). — **Principes de la technique de l'Éclairage.** Traduit par G. Roy, Chef des travaux de Physique à la Faculté des Sciences de Dijon. In-8 (25-16) de 184 pages avec 40 figures; 1911. 5 fr.

BLONDLOT (R.). — **Introduction à l'étude de la Thermodynamique.** 2^e édition entièrement refondue. In-8 (23-14) de VI-126 pages, avec 41 figures; 1909. 4 fr.

BONNEAU (J.-A.), Vérificateur des poids et mesures. — **Instruments de pesage à libre suspension. Théorie générale.** In-8 (23-14) de 94 pages, avec 15 figures; 1911. 3 fr. 50 c.

BONNEAU (J.-A.), Vérificateur des Poids et Mesures. — **Instruments de pesage à systèmes articulés. Théorie générale.** — In-8 (23-14) de 72 pages avec 12 figures; 1913. 2 fr. 50 c.

BORDEAUX (Jules), ancien élève de l'École Polytechnique. — **Étude raisonnée de l'aéroplane et description critique des modèles actuels**, avec une *Préface* de LAURENT SEGUIN. In-8 (25-16) de VIII-500 pages avec 171 figures et photographies et 26 planches dont 18 en deux couleurs; 1912. 15 fr.

BOREL (Émile), Maître de Conférences à l'École Normale supérieure. — **Collection de monographies sur la Théorie des fonctions**, publiée sous la direction de E. BOREL. Volumes grand in-8 (25-16) se vendant séparément.

DERNIERS VOLUMES PARUS :

Leçons sur le prolongement analytique, par LUDOVIC ZORETTI; 1911. 5 fr. 75

Leçons sur les singularités des fonctions analytiques professées à l'Université de Budapest; par PAUL DIENES; 1913. 5 fr. 50 c.

Leçons sur les équations intégrales et les équations intégrales-différentielles, professées à la Faculté des Sciences de Rome en 1910 par VITO VOLTERRA et publiées par M. TOMASSETTI et F.-S. ZARLATTI; 1913. 3 fr. 50 c.

Leçons sur les fonctions de lignes, professées à la Sorbonne en 1911, par VITO VOLTERRA, recueillies et rédigées, par JOSEPH PERÈS; 1913. 7 fr. 50 c.

BOURLET (G.), Professeur à l'École nationale des Beaux-Arts. — **Cours de Mathématiques, Éléments d'Analyse et de Géométrie analytique** à l'usage des élèves architectes et ingénieurs. In-8 (23-14) de VI-252 pages, avec 101 figures; 1913. 8 fr.

BOYER (Jacques). — **La Synthèse des pierres précieuses.** Un Volume in-8 (23-14) de 32 pages, avec 6 figures et 6 planches hors texte; 1909. 2 fr. 50 c.

BROWN (Henry-T.), Éditeur de l'*American Artisan*. — **Cinq cent et sept mouvements mécaniques**, renfermant tous ceux qui sont les plus importants dans la Dynamique, l'Hydraulique, l'Hydrostatique, la Pneumatique, les Machines à vapeur, les Moulins et autres Machines, les Presses, l'Horlogerie et les Machines diverses, et contenant beaucoup de mouvements inédits qui sont seulement depuis peu en usage. Traduit de l'anglais par Henri Stewart, Ingénieur. In-8 (18-17), cartonné, avec 507 fig., nouveau tirage; 1913. 2 fr. 50 c.

BRUNSWICK (E.-J.), Ingénieur des Arts et Manufactures, Ingénieur en Chef de la Maison Breguet. — **L'Électricité dans les mines. Applications diverses. Extraction.** Volume in-8 (25-16) de VIII-254 pages, avec 68 figures 1910. 7 fr. 50 c.

BULLETIN DE L'INSTITUT AÉRODYNAMIQUE DE KOUTCHINO, paraissant depuis 1912, en fascicules in-8 (28-19) avec nombreuses figures et planches. Chaque fascicule se vend séparément. 8 fr. Les fascicules 1 à 5 sont parus.

BUREAU DES LONGITUDES. — **Réception des signaux radiotélégraphiques transmis par la Tour Eiffel :** 1^{er} pour donner l'heure (T. M. G.) signaux horaires; 2^e pour permettre de comparer avec une grande précision les pendules astronomiques ou les chronomètres placés en des points compris dans la zone d'action de la station radiotélégraphique de la Tour Eiffel. 2^e édition revue et augmentée. Brochure in-8 (23-14) de IV-90 pages, avec 28 fig. et 1 planche; 1913. 2 fr. 75 c.

BUREAU DES LONGITUDES. — **Conférence internationale de l'Heure.** Procès-verbaux des séances tenues à Paris en octobre 1912. In-4 (28-23) de IV-286 pages, avec 21 figures; 1912. 10 fr.

CARVALLO (E.), Directeur des études à l'École Polytechnique. — **Le Calcul des Probabilités et ses applications.** In-8 (25-16) de IX-169 pages avec 15 figures; 1912. 6 fr. 50 c.

CARONNET (Th.), Docteur ès Sciences, Professeur au Collège Chaptal. — **Cours de Trigonométrie à l'usage des candidats aux baccalauréats, à l'École spéciale militaire de Saint-Cyr et à l'Institut agronomique.** In-8 (23-14) de IV-217 pages avec 111 fig.; 1912. 4 fr. 50 c.

CATALOGUE INTERNATIONAL DE LA LITTÉRATURE SCIENTIFIQUE, publié sous la direction de M. le Dr H. Forster Morley. Chaque année forme 17 volumes. Prix des 17 volumes ensemble. 450 fr.

Chaque Volume se vend séparément.

	fr
A. Mathématiques.	18,75
B. Mécanique.	13,10
C. Physique.	30 »
D. Chimie.	46,90
E. Astronomie.	26,25
F. Météorologie.	18,75
G. Minéralogie.	20,65
H. Géologie.	20,65
J. Géographie.	20,65
K. Paléontologie.	13,10
L. Biologie générale.	13,10
M. Botanique.	46,00
N. Zoologie.	48,75
O. Anatomie humaine.	18,75
P. Anthropologie physique.	18,75
Q. Physiologie.	18,75
R. Bactériologie.	26,25

Dix années sont en vente (1902 à 1911).

CHAPPUIS (J.), Agrégé, Docteur ès sciences, Professeur de Physique générale à l'École Centrale, et **BERGET (A.)**, Docteur ès sciences, attaché au Laboratoire des Recherches physiques de la Sorbonne. — **Leçons de Physique générale. Cours professé à l'École Centrale des Arts et Manufactures et complété suivant le programme du Certificat de Physique générale.** 2^e édition, entièrement refondue. 4 volumes in-8 (25-16), se vendant séparément :

TOME I : Instruments de mesure. Pesanteur. Élasticité; Statique des liquides et des gaz ; avec 306 figures; 1907. 18 fr.
TOME II : Électricité et Magnétisme; avec 400 figures; 1900. 15 fr.
TOME III : Acoustique. Optique; avec 208 figures; 1909. 14 fr.

TOME IV : Ondes électriques. Radioactivité. Electro-optique. publié par JAMES CHAPPUIS et MARCEL LAMOTTE, agrégé, Docteur ès Sciences, professeur à l'Université de Toulouse. Volume de iv-214 pages avec 72 figures; 1911. 7 fr.

CHATELAIN (E.), Licencié ès sciences, Professeur aux Laboratoires Bourbouze. — **Soudure autogène et aluminothermie,** avec *Préface* de H. LE CHATELIER, Membre de l'Institut. In-16 (19-12) de x-172 pages, avec 48 figures; 1909. 3 fr. 25.

CHATELET (A.), ancien Élève de l'École Normale supérieure, Charge de Cours à la Faculté des Sciences de Toulouse. — **Leçons sur la théorie des nombres, Modules, Entiers algébriques, Réduction continue,** professées au Collège de France. In-8 (25-16) de x-156 pages; 1913. 5 fr. 50 c.

CHÉNEVEAU (C.), Docteur ès Sciences, Chef des travaux pratiques à la Faculté des Sciences. — **Les propriétés optiques des solutions.** In-8 (25-16) de vii-240 pages avec 34 figures; 1913. 10 fr.

CLAUDE (A.), Membre adjoint du Bureau des Longitudes, et **DRIENCOURT (L.),** Ingénieur hydrographe en chef de la Marine. — **Description et usage de l'astrolabe à prisme.** In-8 (22-16) de xxx-392 pages avec 35 figures et 7 planches; 1910. Cartonné. 15 fr.

CHOMÉ (F.), Professeur à l'École militaire de Belgique. — **Cours de Géométrie descriptive à l'École militaire.**

I^{re} PARTIE LIVRE I, à l'usage des candidats à l'École militaire et aux Ecoles spéciales des Universités. 5^e édition entièrement revue, corrigée et augmentée, contenant les prescriptions à observer pour l'exécution des épreuves. In-4 (30-23), avec atlas de 47 planches; 1912. 10 fr.

COMBEBIAC (G.), Chef de bataillon du Génie, Docteur ès sciences mathématiques. — **Les actions à distance.** In-8 (20-15) de 90 pages, cartonné (*Collection Scientia*); 1910. 2 fr.

COMBEROUSSE (Charles de), Ingénieur, Professeur à l'École Centrale des Arts et Manufactures et au Conservatoire des Arts et Métiers, ancien Professeur de Mathématiques spéciales au collège Chaptal. — **Cours de Mathématiques à l'usage des Candidats à l'École Polytechnique, à l'École Normale supérieure et à l'École centrale des Arts et Manufactures.** 4 vol. in-8 (23-14), avec figures.

Chaque Volume se vend séparément:

TOME I^{er} : Arithmétique et Algèbre élémentaire avec 38 figures). 10 fr.

On vend à part :

Arithmétique. 5^e édition, 1911. 4 fr.
Algèbre élémentaire. 5^e édition, 1911. 6 fr.

TOME II : Géométrie élémentaire, plane et dans l'espace; Trigonométrie rectiligne et sphérique, avec 543 fig. 13 fr.

On vend à part :

Géométrie élémentaire plane et dans l'espace, 5^e édition 1911. 8 fr.
Trigonométrie rectiligne et sphérique, suivie de Tables des valeurs des lignes trigonométriques naturelles. 5^e édition 1912. 5 fr.

TOME III : Algèbre supérieure. I^{re} Partie : **Compléments d'Algèbre élémentaire (Déterminants, fractions continues, etc.). — Combinatoires. — Séries. — Étude des Fonctions. — Dérivées et Différentielles. — Premiers principes du Calcul intégral.** 4^e édition (xxi-768 pages), avec 20 figures; 1911. 15 fr.

TOME IV : Algèbre supérieure. II^e Partie : **Étude des imaginaires. Théorie générale des équations.** 3^e édition (xxxiv-831 pages), avec 63 figures; 1909. 15 fr.

CONGRÈS INTERNATIONAL des applications de l'Électricité (Marseille, 1908). 3 volumes in-8 (25-16) publiés par les soins de H. ARMAGNAT, Rapporteur général, se vendant ensemble. 60 fr.

On vend séparément :

I^{re} PARTIE : **Rapports préliminaires.** Volume de vi-709 pages, avec nombreuses figures; 1909. 24 fr.

II^e PARTIE : **Rapports préliminaires.** Volume de iv-734 pages, avec nombreuses figures; 1909. 24 fr.

III^e PARTIE : **Organisation du Congrès. Procès-verbaux. Annexes.** Volume de iv-550 pages, avec figures et planches; 1909. 20 fr.

Un certain nombre de Rapports se vendent séparément.

CRELIER (L.), Docteur ès sciences, Professeur au Technicum de Bienne, Privat-Docent à l'Université de Berne. — **Systèmes cinématiques.** In-8 (20-13) de 100 pages avec 13 figures et un portrait du Colonel Mannheim (*Collection Scientia*); cartonné, 1911. 2 fr.

CRÉPIN DE BEAUREGARD (P.), Chef de bataillon d'Infanterie coloniale, ancien Stagiaire au Service géographique de l'Armée, Lauréat de l'Académie des Sciences. — **Guide scientifique du géographe-exploreur** (Ouvrage couronné par l'Académie des Sciences Prix Binoux 1910). In-8 (28-18) de x-250 pages, avec 102 figures, Tables et planches; 1912. 10 fr.

CURIE (M^{me} P.), Professeur à la Faculté des Sciences de Paris. — **Traité de radioactivité.** 2 volumes in-8 (25-16) de xii-128 et iv-548 pages avec 193 figures, 7 planches et un portrait de P. Curie; 1910. 30 fr.

CURIE (P.). — **Œuvres de Pierre Curie,** publiées par les soins de la Société française de Physique, avec une Préface de M^{me} CURIE. In-8 (25-16) de xxii-621 pages, avec 18 figures et 3 planches; 1908. 22 fr.

DARBOUX (G.), Membre de l'Institut, Doyen de la Faculté des Sciences. — **Leçons sur la Théorie générale des surfaces et les applications géométriques du Calcul infinitésimal.** 4 vol. in-8 (25-16), avec figures.

I^{re} PARTIE : 2^e édition. (Sous presse.)

II^e PARTIE : **Les congruences et les équations linéaires aux dérivées partielles. — Des lignes tracées sur les surfaces;** 1889. 15 fr.

III^e PARTIE : **Lignes géodésiques et courbure géodésique. — Paramètres différentiels. — Déformation des surfaces;** 1894. 15 fr.

IV^e et dernière PARTIE : **Déformation infiniment petite et représentation sphérique;** 1896. 15 fr.

DARBOUX (G.), Secrétaire perpétuel de l'Académie des Sciences, Professeur de Géométrie supérieure à l'Université de Paris. — **Leçons sur les systèmes orthogonaux et les coordonnées curvilignes.** 2^e édition augmentée. Volume in-8 (25-16) de viii-567 pages, avec figures; 1910. 18 fr.

DÉCOMBE (L.), Docteur ès sciences. — **La Célérité des ébranlements de l'éther. L'énergie radiante.** 2^e édition entièrement refondue. In-8 (20-13), de 102 pages, avec 22 figures; cartonné (*Collection Scientia*); 1909. 2 fr.

DECOURDEMANCHE (J.-A.). — **Traité pratique des Poids et Mesures des peuples anciens et des Arabes.** In-8 (25-16) de viii-144 pages; 1910. 5 fr.

DE JANS (C.), Ingénieur civil des Mines, Docteur en Sciences physiques et mathématiques. — **Les multiplicatrices de Clairaut. Contribution à la théorie d'une famille de courbes planes.** In-8 (25-16) de iv-136 pages, avec 11 figures; 1912. 5 fr.

DE DONDER (Th.), Docteur ès-sciences physiques et mathématiques. — **Sur les équations canoniques de Hamilton-Volterra.** Volume in-4 (28-23) de 44 pages; 1911. 3 fr. 75 c.

DELAMBRE (J.-B.-J.). — **Grandeur et figure de la Terre**. Ouvrage augmenté de Notes, de Cartes, et publié par les soins de G. BIGOURDAN, Membre de l'Institut. In-8 (25-16) de viii-402 pages avec 53 figures et cartes; 1912. 15 fr.

DEMARTRES (G.), Professeur à l'Université de Lille, Doyen honoraire de la Faculté des Sciences. — **Cours de Géométrie infinitésimale**, avec une Préface de P. APPELL, Membre de l'Institut, Doyen de la Faculté des Sciences de Paris. In-8 (25-16) de iv-418 pages, avec 111 figures, cartonné; 1912. 17 fr.

DEFOSSEZ (L.), Professeur. — **Les cartes géographiques et leurs projections usuelles**. In-16 (19-12) de vii-118 pages avec 23 figures et 2 planches; 1910. 2 fr. 75 c.

DIENES (Paul), Privat-Doctent. — **Leçons sur les singularités des fonctions analytiques**, professées à l'Université de Budapest. In-8 (25-16) de viii-172 pages avec 19 figures; 1912. 5 fr.

DOLLFUS (E.-H.). — **Petits modèles d'aéroplanes. Historique. Théorie élémentaire. Constructions et expériences**; avec une Préface de G. VOISIN. In-8 (25-16) de 121 pages, avec 111 figures; 1912. 3 fr.

DOUTRE (Ad.). — **La stabilisation automatique longitudinale des aéroplanes**. Communication faite au V^e Congrès international d'aéronautique (Turin, 1911), avec une Préface du C^o PAUL RENARD, ancien sous-directeur du Laboratoire aéronautique militaire de Chalais-Meudon et un Résumé de RENÉ CHASSÉRIAUD, ancien élève de l'École Polytechnique. In-8 (28-18) de 28 pages avec 2 figures; 1912. 1 fr. 50 c.

DRUDE (Paul). — **Précis d'Optique**, refondu et complété par MARCEL BOLL, Professeur agrégé de l'Université, avec une Préface de PAUL LANGEVIN, Professeur au Collège de France. 2 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

TOME I: *Optique géométrique. Optique ondulatoire*. Volume de x-375 pages avec 168 figures; 1911. 12 fr.

TOME II: *Optique électromagnétique. Optique énergétique*. Volume de iv-362 p. avec 64 fig.; 1912. 12 fr.

DRUMAUX (Paul), Ingénieur civil des Mines, Ingénieur électricien, Ingénieur des Télégraphes. — **La théorie corpusculaire de l'électricité. Les électrons et les ions**, avec préface de M. ERIC GÉRARD, Directeur de l'Institut électrotechnique Montefiore. In-8 (25-16) de 168 pages avec 5 figures; 1911. 3 fr. 75 c.

DUHEM (Pierre), Correspondant de l'Institut de France. Professeur de Physique théorique à l'Université de Bordeaux. — **Traité d'Energétique ou de Thermodynamique générale**. 2 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

TOME I: *Conservation de l'Énergie mécanique rationnelle. Statique générale*. Volume de iv-528 pages avec 5 figures; 1911. 18 fr.

TOME II: *Dynamique général. Conductibilité de la chaleur. Stabilité de l'équilibre*. Volume de iv-504 p. avec 2 figures; 1911. 18 fr.

DUPORCQ (Ernest), ancien élève de l'École Polytechnique, Ingénieur des Télégraphes. — **Premiers principes de Géométrie moderne, à l'usage des élèves de Mathématiques spéciales et des candidats à la Licence et à l'Agrégation**. 2^e édition revue et augmentée par R. BRICARD, Professeur au Conservatoire des Arts et Métiers. In-8 (23-14), de viii-174 pages, avec 10 figures; 1912. 3 fr. 75 c.

In-4; R.

ENCYCLOPÉDIE DES SCIENCES MATHÉMATIQUES PURES ET APPLIQUÉES, publiée sous les auspices des Académies des Sciences de GÖTTINGUE, de LEIPZIG, de MUNICH et de VIENNE. Edition française, publiée d'après l'édition allemande, sous la direction de JULIUS MOLK, Professeur à l'Université de Nancy, avec le concours de nombreux savants et professeurs français.

L'édition française de l'*Encyclopédie* comprendra 7 tomes in-8 (25-16). Chaque Tome comprend 3 ou 4 volumes de 400 à 500 pages. Chacun des volumes a sa pagination propre, mais est publié en fascicules suivant l'état d'avancement de l'impression.

Les fascicules (de 130 à 150 pages environ) paraissent autant que possible de trois en trois mois.

Le prix de chaque fascicule sera d'environ 5 fr.

DERNIERS FASCICULES PARUS :

TOME I. — VOLUME II.

FASCICULE 3: *Propriétés générales des corps et des variétés algébriques*; exposé, d'après G. LANDSBERG, par J. HADAMARD et J. KURSCHAK. — *Théorie des formes et des invariants*; d'après F. W. MEYER, par J. DRACH; 1911. 3 fr. 75 c.

FASCICULE 4: *Théorie des formes et des invariants*; exposé, d'après F.-W. MEYER, par J. DRACH; 1912. 4 fr. 20 c.

TOME I. — VOLUME IV.

FASCICULE 4: *Statistique*, exposé d'après L. VON BORKIEWICZ, par F. OLTRAMARE. — *Technique de l'Assurance sur la vie*, exposé, d'après G. BOHLMANN, par H. POTERIN DU MOTEL. — *Economie Mathématique*, exposé par V. PARÉTO; 1911. 7 fr.

TOME II. — VOLUME I.

FASCICULE 1: *Recherches contemporaines sur la théorie des fonctions*, rédigé sous la direction de E. BOREL, par L. ZORETTI, P. MONTEL et M. FRÉCHET. — *Calcul différentiel*, exposé, d'après A. VOSS, par J. MOLK; 1912. 9 fr. 80 c.

FASCICULE 2: *Recherches contemporaines sur la théorie des fonctions*, rédigé sous la direction de M. E. BOREL, exposé par L. ZORETTI, P. MONTEL et M. FRÉCHET. — *Calcul différentiel*, exposé, d'après A. VOSS, par J. MOLK; 1912. 9 fr. 80 c.

TOME II. — VOLUME IV.

FASCICULE 1: *Propriétés générales des systèmes d'équations aux dérivées partielles. Équations linéaires du premier ordre*, exposé, d'après E. VON WEBER, par G. FLOQUET. — *Équations non linéaires du premier ordre. Équations d'ordre plus grand que un*, exposé, d'après E. VON WEBER, par E. GOURSAT. 7 fr.

TOME II. — VOLUME V.

FASCICULE 1: *Équations et opérations fonctionnelles*, exposé, par S. PINCHERLE. — *Interpolation trigonométriques*, exposé, d'après H. BURCKHARDT, par E. ESCLANGON. — *Fonctions sphériques*, exposé, d'après A. WANGERIN, par A. LAMBERT, par P. APPELL et A. LAMBERT; 1912. 7 fr.

TOME III. — VOLUME I.

FASCICULE 1: *Principes de la Géométrie*, exposé par F. ENRIQUES. — *Notes sur la Géométrie non Archimédienne*, par A. SCHOENFLIES. — *Les Notions de ligne et de surface*, exposé d'après H. VON MANGOLDT, par L. ZORETTI; 1911. 7 fr.

TOME III. — VOLUME III.

FASCICULE 1: *Coniques*, exposé d'après F. DINGELDEY, par E. FABRY; 1911. 7 fr.

TOME IV. — VOLUME II.

FASCICULE 1: *Fondements géométriques de la statique*, exposé, d'après H.-E. TIMMERDING, par LUCIEN LÉVY. — *Géométrie des masses*, exposé, d'après G. LUNG, par

E. CARVALLO. — *Cinématique*, exposé d'après A. SCHENFLIES, par G. KÖNIGS; 1912. 9 fr. 80 c.

TOME IV. — VOLUME V.

FASCICULE 1: *Notions géométriques fondamentales*, exposé, d'après M. ABRAHAM, par P. LANGEVIN. — *Hydrodynamique* (partie élémentaire), exposé, d'après A.-E.-H. LOVE, par H. BEGMIN; 1912. 4 fr. 20 c.

TOME VII. — VOLUME I.

FASCICULE 1: *Système de référence et mesure du temps*, exposé, d'après E. ANDING, par H. BOURLET. — *Réfraction et extinction*, exposé, d'après A. BEMPORAD, par P. PUISEUX. — *Réduction des observations astronomiques*, exposé, d'après E. COHEN, par E. DOUBLET et LUC PICART. — *Détermination de la longitude et de la latitude*, exposé, d'après C.-W. WINTZ, par G. FAYET; 1913. 9 fr. 80 c.

(Demander le prospectus spécial.)

ESCARD (Jean), Ingénieur civil. — *Les substances isolantes et les méthodes d'isolement utilisées dans l'industrie électrique*. In-8 (25-16) de xx-314 pages avec 182 figures; 1911. 10 fr.

EXPÉDITION ANTARCTIQUE FRANÇAISE (1903-1905), commandée par le D^r JEAN CHARCOT. *Hydrographie, Physique du globe*; par A. MATTA et J. REV, lieutenants de vaisseau (Ouvrage publié sous les auspices du Ministère de la Marine). In-4 (28-23) de vi-620 pages, avec 49 figures et 9 planches; 1911. 25 fr.

EYSSÉRIC (Joseph). — *Le saute-vent et ses applications*. In-8 (28-18) de 21 pages, avec 15 figures; 1912. 0 fr. 75 c.

FLAMMARION (Camille). — *La planète Mars et ses conditions d'habitabilité. Encyclopédie générale des observations martiennes faites depuis l'origine (1636) jusqu'à nos jours*. 2 volumes in-8 (29-19), se vendant séparément: 12 fr.

TOME I: Volume de x-608 pages avec 580 dessins télescopiques et 23 cartes; 1892. Broché..... 12 fr. | Cartonné..... 15 fr.

TOME II: Volume de iv-604 pages avec 426 dessins télescopiques et 16 cartes; 1909. Broché..... 12 fr. | Cartonné..... 15 fr.

FLEMING (J.-A.). — *Propagation des courants électriques dans les conducteurs téléphoniques et télégraphiques*. Traduit par C. RAVET, Ingénieur des Postes et Télégraphes. In-8 (25-16) de vii-348 pages, avec 81 figures; 1913. 12 fr.

FLEURENT (Emile) Docteur ès Sciences, Professeur de Chimie industrielle au Conservatoire national des Arts et Métiers, Membre du Conseil supérieur de l'Agriculture. — *Le Pain de froment. Etude critique et recherches sur sa valeur alimentaire selon le blutage et les systèmes de mouture*. In-16 (19-12) de 224 pages, avec 33 figures; 1911. 3 fr. 75 c.

FOUËT (Edouard-A.), Professeur à l'Institut catholique de Paris. — *Leçons élémentaires sur la théorie des fonctions analytiques*. 5 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

TOME I: *Les fonctions en général*. 2^e édition, refondue et augmentée. Volume de xvi-112 pages avec 6 figures; 1907. 3 fr. 50 c.

TOME II: *Les fonctions algébriques. Les séries simples et multiples. Les intégrales*. 2^e édition, refondue et augmentée. Volume de xi-265 pages avec 25 figures; 1909. 9 fr.

GALOIS (Evariste). — *Manuscrits d'Evariste Galois*, publiés par J. TANNERY, Sous-Directeur de l'École Normale. In-8 (25-16) de 69 pages; 1908. 2 fr. 75 c.

GANDILLOT (Maurice), ancien Élève de l'École Polytechnique. — *Abrégé sur l'hélice et la résistance de l'air*. In-4 (28-23) de iv-188 pages, avec 43 figures; 1912. 10 fr.

GANDILLOT (Maurice). — *Note sur une illusion de relativité*. In-4 de iv-88 pages; 1913. 6 fr.

GAUTIER (Henri), et CHARPY (Georges), anciens Elèves de l'École Polytechnique, Docteurs ès Sciences. — *Leçons de Chimie, à l'usage des élèves de Mathématiques spéciales*. 5^e édition, revue et corrigée par GEORGES CHARPY, conforme au programme du 27 juillet 1904. In-8 (25-16), de vi-531 p. avec 95 fig.; 1912. Broché..... 10 fr. | Relié..... 13 fr.

GERARD (Eric), Directeur de l'Institut électrotechnique Montefiore. — *Leçons sur l'électricité*, professées à l'Institut électrotechnique Montefiore, annexé à l'Université de Liège. 8^e édition refondue et complétée. 2 vol. in-8 (25-16), se vendant séparément:

TOME I: *Théorie de l'électricité et du magnétisme. Électrométrie. Théorie et construction des générateurs électriques*. Volume de xii-975 pages, avec 458 figures; 1910. 12 fr.

TOME II: *Canalisation et distribution de l'énergie électrique. Applications de l'électricité à la Télégraphie, à la Téléphonie, à la production et à la transmission de la puissance motrice, à la Traction, à l'Éclairage, à la Métallurgie et à la Chimie industrielle*. Volume de vii-990 pages avec 459 figures; 1910. 12 fr.

GÉRARD (Eric). — *Mesures électriques. Etalons et instruments. Essais mécaniques et photométriques, magnétiques et électriques. Applications aux lignes, générateurs, moteurs et transformateurs*. Leçons données à l'Institut électrotechnique Montefiore, de l'Université de Liège. 4^e édition. In-8 (25-16) de viii-750 pages avec 324 figures; 1912. 12 fr.

GÉRARD (Éric). — *Traction électrique*. (Extrait des *Leçons sur l'électricité* du même auteur.) 2^e édition. In-8 (25-16) de vi-148 pages avec 98 figures; 1910. 3 fr. 50

GIRARDET (Ph.). — Ingénieur I. E. G. — *Lignes électriques aériennes. Étude et Construction* (Bibliothèque de l'Élève Ingénieur). In-8 (25-16) de 181 pages avec 13 figures; 1910. 5 fr.

GIRARDET (Ph.), Ingénieur I. E. G., et DUBLI (W.), Ingénieur Polytechnicien de Zurich. — *Lignes électriques souterraines. Étude, pose, essai et recherches de défauts* (Bibliothèque de l'Élève Ingénieur). In-8 (25-16) de 207 pages, avec 48 figures; 1910. 5 fr.

GORGEU (P.). Capitaine d'artillerie. — *Machines-outils. Outillage. Vérificateurs. Notions pratiques*. Volume in-8 (23-16) de iv-232 pages, avec 200 schémas; 1909. 7 fr. 50 c.

GOURSAT (E.). Professeur à la Faculté des Sciences. — *Cours d'Analyse de la Faculté des Sciences de Paris*. 2^e édition entièrement refondue. 2 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

TOME I: *Dérivées et différentielles. Intégrales définies. Développements en série. Applications géométriques*. Volume de viii-645 pages, avec 45 figures; 1910. 20 fr.

TOME II: *Théorie des fonctions analytiques. Équations différentielles*. Volume de iv-648 pages avec 39 figures; 1911. 20 fr.

TOME III: *Intégrales infiniment voisines. Équations aux dérivées partielles du second ordre. Équations intégrales. Calcul des variations*. Prix pour les souscripteurs. 20 fr.

Un premier fascicule de 322 pages est paru.

GROSSELIN (J.). — *Les canalisation isolées*. (Conférence faite à l'École supérieure d'Électricité.) In-8 (25-16) de vi-96 pages avec 26 figures et 2 planches; 1912. 3 fr. 75 c.

GROSSMANN (Jules), Ancien Directeur de l'École d'Horlogerie du Locle, et **GROSSMANN (Hermann)**, Directeur de l'École d'Horlogerie, d'Électrotechnique et de petite Mécanique de Neuchâtel. — **Horlogerie théorique**. Cours de mécanique appliquée à la Chronométrie, suivi d'une *Étude sur les applications de l'acier-nickel à la compensation*, par Ch.-Ed. GUILLAUME, Directeur-adjoint du Bureau international des Poids et Mesures, avec une *Préface* de E. CASPARI, Ingénieur hydrographe de la Marine française et des portraits de Jules Grossmann, H. Grossmann, Ed. Philippe, Ch.-Ed. Guillaume, E. Caspari. Ouvrage publié sous les auspices du Technicum du Locle, approuvé par le Département de l'Instruction publique de Neuchâtel et par les Commissions des Écoles suisses d'horlogerie. 2 volumes in-8 (25-16) cartonnés, se vendant séparément.

TOME I. — Volume de 408 pages, avec 134 figures, 13 planches et 2 portraits; 1911. 15 fr.

TOME II. — Volume de 428 p. avec 152 fig., 8 pl. et 4 portraits; 1912. 15 fr.

GUILBERT (Gabriel), Lauréat du Concours international de Liège, Secrétaire de la Commission météorologique du Calvados. — **Nouvelle méthode de prévision du temps**, avec une *Préface* par BERNARD BRUNDES, Directeur de l'Observatoire du Puy de Dôme. In-8 (25-16) de xxxviii-344 pages avec 80 figures et cartes et 3 planches; 1909. 13 fr.

GUILLAUME (Ch.-Ed.), Correspondant de l'Institut de France, Directeur adjoint du Bureau international des Poids et Mesures. — **Les aciers au nickel et leurs applications à l'horlogerie**. In-8 (23-14) de 56 pages avec 12 figures. 1912. 2 fr.

GUILLEMIN (Auguste). — **Tables des Logarithmes à 4-8-12 décimales et nombres correspondants avec 12-13 chiffres**. Système normal du Dr AUGUSTE GUILLEMIN (Ouvrage honoré d'une subvention de l'Association française pour l'Avancement des Sciences), précédé d'une 1^{re} Notice *donnant la construction et l'usage des Tables*, suivi d'une 2^e Notice *montrant leur utilité éventuelle*. In-8 (25-16) de xxiii-128 pages; 1912. 6 fr.

GUILLET (A.). — **Propriétés cinématiques fondamentales des vibrations**. Conférences faites en 1911 aux candidats au certificat de Physique générale, avec des *Notes* de M. AUBERT, Docteur ès Sciences, Préparateur à la Faculté des Sciences de Paris. In-8 (25-16) de iv-406 pages avec 103 figures; 1912. 16 fr.

GUIMARÃES (Rodolphe), Capitaine du Génie, Membre correspondant des Académies des Sciences de Lisbonne, Montpellier, Barcelone, etc. — **Les Mathématiques en Portugal**. Avec APPENDICE I. 2^e édition revue et augmentée. In-8 (25-16) de 660 pages, avec figures. 1910. 2 1/2 fr.

APPENDICE II. In-8 (25-16) de 107 pages; 1911. 4 fr.

GUTHSELL (J.), Officier en retraite. — **Note sur la résolution du dernier théorème de Fermat**. Brochure in-8 (21-14) de 12 pages; 1913. 1 fr.

GUYOU (E.), Capitaine de Frégate, Examinateur d'admission à l'École navale. — **Note sur les approximations numériques**. 3^e éd. In-8 (23-14) de 28 p.; 1909. 0 fr. 75 c.

HALSTED (George-Bruce). — **Géométrie rationnelle. Traité élémentaire de la Science de l'espace**. Traduction française par PAUL BARBARIN. Agrégé de l'Université, Professeur au Lycée Henri IV; avec une *Préface* de C.-A. LAISANT. In-8 (23-14) de iv-296 pages avec 184 figures; 1911.

Broché..... 6 fr. 50 | Cartonné.... 7 fr. 50

HARET (S. G.), Docteur ès Sciences, Professeur à l'Université et à l'École des Ponts et Chaussées de Bucarest, Membre de l'Académie Roumaine, Ministre d'État. — **Mécanique sociale**. In-8 (25-16) de 256 pages avec figures; 1910. 5 fr.

HELBRONNER (Paul), Ancien élève de l'École Polytechnique, Lauréat de l'Institut. — **Description géométrique détaillée des Alpes françaises**. Volume in-4 (33-25) avec figures et planches se vendant séparément.

TOME I: *Chaîne méridienne de la Savoie*. Volume de 508 pages avec planches et 18 panoramas (dont 14 de 0^m,33 — 2^m,60 et 4 de 0^m,33 — 1^m,30); 1910. 75 fr.

— **Collection des 18 panoramas** pliée au format (33-50) dans un emboîtement spécial. 45 fr.

HELBRONNER (Paul), ancien élève de l'École Polytechnique, Lauréat de l'Institut et de la Société de Géographie de Paris. — **Résumé des opérations exécutées jusqu'à la fin de 1911 pour la description géométrique détaillée des Alpes françaises**. In-4^e (28-23) de iv-173 pages, avec une planche; 1912. 12 fr.

HENRIONNET (Commandant Ch.). — **Petit traité d'Astronomie pratique à l'usage de l'Astronome amateur**, avec une *Préface* de CAMILLE FLAMMARION. Brochure in-8 (23-14) de 52 pages avec 3 figures; 1911.

HENRY (L.). — **Traité de Géodésie tachéométrique**, comprenant une *Étude complémentaire sur les Tachéomètres auto-réducteurs*. Nouvelle édition entièrement refondue par G. BOVELLE, Ingénieur des Arts et Métiers, Membre de la Société des Ingénieurs civils de France, et Th. DUBOSCO, ancien Professeur des Sciences. In-8 (25-16) de 400 pages avec 150 figures; cartonné; 1911. 15 fr.

HERMITE. — **Œuvres de Charles Hermite**, publiées sous les auspices de l'Académie des Sciences, par EMILE PICARD, Membre de l'Institut. Volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

TOME I. Volume de xl-500 pages avec un portrait d'Hermite; 1905. 18 fr.

TOME II. Volume de vi-520 pages, avec un portrait; 1908. 18 fr.

TOME III. — Volume de vi-524 p. avec un portrait; 1912. 18 fr.

TOME IV ET DERNIER. (Sous presse.)

HERZ (Dr W.), Professeur à l'Université de Breslau. — **Les bases physico-chimiques de la Chimie analytique**. Traduit de l'allemand par E. PHILIPPI, Licencié ès sciences. In-8 (23-14) de vi-167 pages, avec 13 figures, cartonné; 1909. 5 fr.

HOGNON (J.), Ingénieur-Chimiste diplômé, Chef de service du Laboratoire des Essais chimiques, mécaniques et électriques aux Forges d'Audincourt (Doubs). — **Traité d'analyses chimiques métallurgiques à l'usage des chimistes et manipulateurs du Laboratoire d'Acieries Thomas**. In-8 (23-14) de ix-155 pages avec 13 figures; (B. T.) 1911. 5 fr.

HOLLARD (Auguste). — **La Théorie des Ions et l'Électrolyse**. 2^e édition entièrement refondue. — In-8 (23-14) de vii-220 pages, avec 17 figures; cartonné; 1912. 5 fr.

HOÜEL (J.). — **Tables de Logarithmes à cinq décimales pour les nombres et les lignes trigonométriques, suivies des Logarithmes d'addition et de soustraction ou Logarithmes de Gauss et de diverses Tables usuelles**. Nouvelle édition, revue et augm., in-8 (25-16), 1911.

Broché. 2 fr. | Cartonné. 2 fr. 75 c.

HUMBERT (G.), Membre de l'Institut, Professeur à l'École Polytechnique. — **Cours d'Analyse professé à l'École Polytechnique**; 2 volumes in-8 (25-16), se vendant séparément.

- TOME I :** *Calcul différentiel. Principes du calcul intégral. Applications géométriques*; avec 111 figures; 1902. 16 fr.
- TOME II :** *Complément de la théorie des intégrales définies. Fonctions eulériennes. Fonctions d'une variable imaginaire. Fonctions elliptiques et applications d'équations différentielles*; avec 91 figures; 1904. 16 fr.
- INSTITUT DE FRANCE.** — Voir au Catalogue général: **Mémoires de l'Académie des Sciences.** — **Tables générales des Travaux contenus dans les Mémoires de l'Académie des Sciences.** — **Recueil de Mémoires, Rapports et Documents relatifs à l'observation du passage de Vénus sur le Soleil, en 1874.** — **Mémoires relatifs à la nouvelle maladie de la vigne.** — **Mission du Cap Horn.**
- ISTRATI (D^r G.-I.),** Professeur de Chimie organique à l'Université de Bucarest, et **LONGINESCU (D^r G.-G.),** Professeur à l'Université de Bucarest. — **Cours élémentaire de Chimie et de Minéralogie**, avec une Préface de CHARLES FRICKEL, Membre de l'Institut. 2^e édition française publiée d'après la 4^e édition roumaine par A. ADAM, Professeur au Lycée de Charleville. In-8 (25-16) de vi-402 pages, avec 291 figures et 9 portraits; 1913.
Broché. 13 fr. | Cartonné. 14 fr. 50 c.
- JAMIN (J.),** Secrétaire perpétuel de l'Académie des Sciences, Professeur de Physique à l'École Polytechnique, et **BOUTY (E.),** Professeur à la Faculté des Sciences. — **Cours de Physique de l'École Polytechnique.** 4^e édition, augmentée et entièrement refondue par E. BOUTY. 4 forts vol. in-8 (23-14) de plus de 4000 p., avec 1587 figures et 14 planches sur acier, dont 2 en couleur; 1885-1891. 72 fr.
Prix des 3 Suppléments : 1896, 1899, 1906. 15 fr.
(Demander le prospectus détaillé et la Table générale des matières.)
- JANET (Paul),** Professeur à la Faculté des Sciences de Paris, Directeur de l'École supérieure d'Électricité. — **Leçons d'Électrotechnique générale** professées à l'École supérieure d'Électricité. Trois volumes in-8 (25-16), avec nombreuses figures.
TOME I : *Généralités. Courants continus.* 3^e édition, revue et augmentée. Volume de vii-415 pages avec 178 figures; 1909. 13 fr.
TOME II : *Courants alternatifs sinusoidaux et non sinusoidaux. Alternateurs. Transformateurs.* 3^e édition, revue et augmentée. Vol. de iv-325 pages, avec 159 fig.; 1910. 11 fr.
TOME III : *Moteurs à courants alternatifs. Couplage et compoundage des alternateurs. Transformateurs polymorphiques.* 3^e édition, revue et augmentée. Volume de iv-365 pages, avec 129 figures; 1912. 11 fr.
- JANET (Paul).** — **Premiers principes d'Électricité industrielle. Piles. Accumulateurs. Dynamos. Transformateurs.** 6^e édition revue et corrigée. In-8 (23-14), avec 163 fig.; 1910. 6 fr.
- JORDAN (Camilie),** Membre de l'Institut, Professeur à l'École Polytechnique. — **Cours d'Analyse de l'École Polytechnique.** 3 volumes in-8 (23-14), avec figures, se vendant séparément.
TOME I. — *Calcul différentiel*; 3^e édition, 1909. 17 fr.
TOME II. — *Calcul intégral (Intégrales définies et indéfinies)*; 3^e édition, revue et corrigée; 1913. 20 fr.
TOME III. — *Calcul intégral (Équations différentielles)*; 1896. 15 fr.
- JOUGUET (E.),** Ancien Professeur à l'École des Mines de Saint-Etienne. — **Lectures de Mécanique. La Mécanique enseignée par les auteurs originaux.** 2 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.
- 1^{re} PARTIE :** *La naissance de la Mécanique.* Volume de viii-206 pages avec 85 figures; 1908. 7 fr. 50 c.
- II^e PARTIE :** *L'organisation de la Mécanique.* Volume de viii-284 pages avec 31 figures; 1909. 10 fr.
- KERSTEN (G.),** Ingénieur-Architecte, Professeur à l'École royale de travaux publics de Berlin. — **La Construction en béton armé.** Traduit d'après la 3^e édition allemande par P. POINSIGNON, Ingénieur E. C. L. 2 volumes in-8 (23-14) se vendant séparément.
1^{re} PARTIE : *Calcul et exécution des formes élémentaires,* Volume de 194 pages avec 119 figures; 1907. 6 fr.
II^e PARTIE : *Application à la construction en élévation et en sous-sol.* Volume de vii-280 pages avec 497 figures; 1908. 9 fr.
- LACROIX (S.-F.),** Membre de l'Institut. — **Éléments de Géométrie**, suivis de *Notions sur les courbes usuelles.* 26^e édition, conforme aux Programmes de l'enseignement scientifique des Lycées, revue et corrigée par Prouhet, Répétiteur à l'École Polytechnique. In-8 (23-14), avec 220 figures dans le texte 1912. (*L'introduction de cet Ouvrage dans les écoles publiques est autorisée par décision ministérielle.*) 4 fr.
- LALANDE.** — **Tables de Logarithmes pour les Nombres et les Sinus à CINQ DECIMALES**; revues par le baron Reynaud. Nouvelle édition, augmentée de *Formules pour la Résolution des Triangles*, par Bailleul, typographe. In-18 (15-10); 1903. (*Autorisé par décision du Ministre de l'Instruction publique.*)
Broché. 2 fr. | Cartonné. 2 fr. 40 c.
- LANGEVIN (P.)** et de **BROGLIE (M.).** — **La Théorie du Rayonnement et les Quanta. Rapports et discussions de la réunion tenue à Bruxelles le 30 octobre au 3 novembre 1911, sous les auspices de M. E. SOLVAY.** In-8 (25-16) de vi-461 p., avec 21 figures; 1912. 15 fr.
- LAURENT (Hermann),** Examinateur à l'École Polytechnique. — **Sur les principes fondamentaux de la Théorie des nombres et de la Géométrie.** 2^e édition augmentée d'une *Note sur les principes de la Mécanique*, par A. BUIL. In-8 (20-13) de 70 pages, cartonné (C.S.); 1910. 2 fr.
- LEBON (Ernest),** Agrégé de l'Université, Lauréat de l'Académie française, Correspondant de l'Académie royale des Sciences de Lisbonne et de la Société royale des Sciences de Liège, Membre honoraire de l'Académie de Metz. — **Savants du jour. Biographie. Bibliographie analytique des écrits.** Volumes in-8 (28-18) sur papier de Hollande avec un portrait en héliogravure. Se vendant séparément.
— **Henri Poincaré.** 2^e édition entièrement refondue. Vol. de iv-112 pages; 1912. 7 fr.
— **Gaston Darboux.** 2^e édition. Vol. de viii-96 pages; 1913. 7 fr.
— **Paul Appell.** Vol. de viii-71 pages; 1910. 7 fr.
— **Gabriel Lippmann.** Vol. de viii-70 pages; 1911. 7 fr.
— **Armand Gautier.** Vol. de 96 pages; 1912. 7 fr.
- LEVY (Maurice),** Membre de l'Institut, Ingénieur en chef des Ponts et Chaussées, Professeur au Collège de France et à l'École Centrale des Arts et Manufactures. — **La Statique graphique et ses applications aux constructions.** 4 vol. in-8 (25-16), avec 4 Atlas de même format. (*Ouvrage honoré d'une souscription du Ministère des Travaux publics.*)
1^{re} PARTIE. — *Principes et applications de Statique graphique pure.* 3^e édition. Volume de xxx-598 p., avec figures et un Atlas de 25 planches; 1907. 22 fr.
II^e PARTIE. — *Flexion plane. Lignes à influence. Poutres droites.* 3^e édition. Volume de xiv-345 pages, avec figures et un Atlas de 6 pl.; 1912. 15 fr.

III^e PARTIE. — *Arcs métalliques, Ponts suspendus rigides. Coupoles et corps de révolution.* 2^e édition. Volume de ix-118 p., avec fig. et un Atlas de 8 pl.; 1887. 17 fr.

IV^e PARTIE. — *Ouvrages en maçonnerie. Systèmes réticulaires à lignes surabondantes. Index alphabétique des quatre Parties.* 2^e édition. Volume de ix-350 p. avec fig. et un Atlas de 4 pl.; 1888. 15 fr.

LITRE (Le commandant Émile), ancien élève de l'École Polytechnique. — *L'Aviation et le mouvement terrestre. Théorie aérodynamique de virage; des effets gyroscopiques directs; du capotage et des retours spontanés.* Brochure in-8 (28-18) de vii-47 pages avec 11 figures; 1912. 2 fr.

LOPPÉ (F.), Ingénieur des Arts et Manufactures. — *Essais industriels des machines électriques et des groupes électrogènes. (Conférences de l'École Supérieure d'Electricité).* 2^e édition. In-8 (25-16) de 317 pages avec 145 figures; 1911. 10 fr.

MAILLARD (Louis), Professeur à l'Université de Lausanne. — *Les comètes et la comète de Halley.* Brochure in-8 (25-16) de 48 pages, avec 19 figures; 1910. 2 fr.

MANNHEIM (le Colonel A.), Professeur à l'École Polytechnique. — *Principes et Développements de la Géométrie cinématique, Ouvrage contenant de nombreuses applications à la Théorie des surfaces.* In-4 (28-23), avec 186 figures; 1894. 25 fr.

MANSION (Paul), Professeur à l'Université de Gand. — *Mémoire de l'Académie royale de Belgique. — Précis de la théorie des fonctions hyperboliques, suivi d'une théorie purement analytique des fonctions circulaires.* 3^e édition revue et augmentée. In-8 (25-16) de 44 pages, avec 3 figures; 1913. 1 fr. 25 c.

MAREC (Eugène), Ingénieur diplômé de l'École supérieure d'Electricité. — *Les enroulements industriels des machines à courant continu et à courant alternatif.* In-8 (25-16) de 240 p., avec 212 fig.; 1910. 9 fr.

MASCART (E.), Membre de l'Institut, Professeur au Collège de France, Directeur du Bureau Central météorologique. — *Traité d'Optique.* 3 volumes in-8 (25-16) avec Atlas, se vendant séparément.

TOME I : *Systèmes optiques. Interférences. Vibrations. Diffraction. Polarisation. Double réfraction.* Avec 199 figures et 2 pl.; 1889. 20 fr.

TOME II et ATLAS : *Propriétés des cristaux. Polarisation rotatoire. Réflexion vitrée. Réflexion métallique. Réflexion cristalline. Polarisation chromatique.* Avec 113 fig. et Atlas contenant 2 planches sur cuivre dont une en couleur (Propriétés des cristaux. Coloration des cristaux par les interférences); 1891. 25 fr.

TOME III : *Polarisation par diffraction. Propagation de la lumière. Photométrie. Réfractions astronomiques.* Avec 83 figures; 1893. 20 fr.

MASSOUTIÉ (Georges). — *Le Traité des nombres polygones de Diophante d'Alexandrie (περι πολυγώνων ἀριθμῶν).* Traduction française, avec une introduction. In-3 (25-16) avec figures; 1911. 1 fr. 50 c.

MINISTÈRE DE L'INSTRUCTION PUBLIQUE. — *Mission du Service géographique de l'Armée pour la mesure d'un arc de méridien équatorial en Amérique du Sud sous le contrôle scientifique de l'ACADEMIE DES SCIENCES (1899-1906).* Volumes in-4 (28-23) se vendant séparément.

A. — HISTORIQUE.

TOME I : *Historique de la Mission.*

B. — GEODESIE ET ASTRONOMIE.

TOME II, FASCICULE 1 : *Notices sur les stations.*

» » 2 : *Bases.*

In-4°; R.

TOME III, *FASCICULE 1 : *Angles azimutaux.* Volume de 226 pages, avec 9 figures et 17 planches; 1910. 23 fr.

TOME III, *FASCICULE 2 : *Compensation des angles, calcul des triangles.* Vol. de 282 p. avec 21 figures, 11 tableaux hors texte et 2 planches; 1912. 24 fr.

» » 3 : *Latitudes, longitudes et azimuts géodésiques.*

TOME III, FASCICULE 4 : *Nivellement de précision.*

» » 5 : *Nivellement trigonométrique.*

» » 6 : *Latitudes astronomiques observées aux cercles méridiens (1^{re} partie).*

» » 7 : **Latitudes astronomiques observées aux théodolites à microscopes.* 1^{re} partie. (S. p.). 2^e et 3^e parties : *Tableaux numériques des observations et conclusions,* par le Capitaine PERRIER. Vol. de 462 p.; 1911. 30 fr.

» » 8 : *Latitudes astronomiques observées aux astrolabes à prisme.*

TOME IV, FASCICULE 1 : *Différences de longitudes et azimuts astronomiques.*

» » 2 : *Pesanteur.*

» » 3 : *Discussion générale des résultats, conclusions.*

TOME V, FASCICULE 1 : *Géodesie, topographie et pétrographie de la région interandinienne septentrionale de la République de l'Equateur.*

» » 2 : *Géodesie de la région interandinienne centrale de la République de l'Equateur.*

» » 3 : *Géodesie de la région interandinienne méridionale de la République de l'Equateur.*

» » 4 : *Météorologie*

» » 5 : *Magnétisme.*

C. — HISTOIRE NATURELLE.

TOME VI : *Ethnographie ancienne,* par MM. VERNEAU et RIVET (prix international Angrand 1913).

FASCICULE 1 : Volume de xii-346 pages, avec 6 cartes, 77 figures et 25 planches; 1912. 35 fr.

TOME VII : *Anthropologie ancienne.*

TOME VIII : *Ethnographie actuelle, Anthropologie actuelle. Linguistique.*

TOME IX : *Zoologie.*

*FASCICULE 1 : *Mammifères, Oiseaux, Trochilidæ,* par MM. TROUSSART, MÈNEGAUX, SIMON. Vol. de iv-178 p. avec 12 pl.; 1911. 20 fr.

*FASCICULE 2 : *Reptiles, Poissons, Batracien urodoré,* par MM. DESPAX, PELLEGRIN, VAILLANT. Vol. de 61 pages, avec 3 figures et 7 planches; 1912. 10 fr.

*FASCICULE 3 : *Molusques terrestres et fluviales,* par LOUIS GERMAIN. — *Molusques marins,* par ÉDOUARD LAMY. — *Annélides polychètes,* par CH. GRAVIER. — *Oligochètes,* par W. MICHAELSEN. Vol. de iv-139 pages, avec 2 figures et 10 planches; 1910. 14 fr.

FASCICULE 4 : *Actinies;* par F. PAX, avec 17 figures et 1 planche; 1912. 3 fr.

TOME X : *Entomologie. Botanique.*

*FASCICULE 1 : *Insectes. Hyménoptères. Orthoptères. Neuroptères, Araignées,* par MM. ANDRÉ, DU BUSSON, STRAND, SANTSCHI, CHOPARD, HANCOCK, SCHELFORD, BOHELLI, NAVAS, BERLAND. Volume de iv-120 pages, avec 11 planches; 1913. 15 fr.

FASCICULE 2 : *Insectes.*

FASCICULE 3 : *Botanique.*

Les fascicules qui sont marqués d'un astérisque ont paru.

- MOCH (Gaston).** — X-Lexique. *Vocabulaire de l'argot de l'École Polytechnique.* In-8 (25-16) de 70 pages, 1910. 1 fr. 50 c.
- MONTEL (Paul),** Docteur ès sciences, Professeur au Lycée Buffon. — *Leçons sur les séries de polynômes à une variable complexe.* In-8 (25-16) de VIII-128 p.; avec 2 figures; 1910. 3 fr. 50.
- MORIN (H. de),** Ingénieur civil des constructions navales. — *Les appareils d'intégration. Intégrateurs simples; planimètres, intégromètres, intégraphes et courbes intégrales, analyseurs harmoniques* (BIBLIOTHÈQUE GÉNÉRALE DES SCIENCES) In-8 (23-14) de IV-208 pages, avec 119 figures; 1913 5 fr.
- MORITZ (F.),** ancien Ingénieur de la Marine. — *Les moteurs thermiques dans leurs rapports avec la Thermodynamique. Moteurs à explosion et à combustion. Machines alternatives à vapeur. Turbines à vapeur.* In-8 (25-16) de VI-297 pages, avec 115 figures et 1 pl.; 1913. 13 fr.
On vend séparément la planche tirée sur papier fort. 1 fr. 50 c.
- MOUREU (Ch.),** Professeur agrégé à l'École supérieure de Pharmacie de l'Université de Paris. — *Notions fondamentales de Chimie organique.* 4^e édition revue et mise au courant des derniers travaux. In-8 (23-14) de VI-380 pages; 1913. 9 fr.
- NIELSEN (Niels),** Professeur d'analyse supérieure. — *Théorie des fonctions métasphériques.* Cours professé à l'Université de Copenhague. In-4 (28-23) de VII-212 pages; 1911. 12 fr.
- NIWENGLOWSKI (B.),** Ancien Professeur de Mathématiques spéciales au Lycée Louis-le-Grand, Ancien Membre du Conseil supérieur de l'Instruction publique, Inspecteur général de l'Instruction publique. — *Cours de Géométrie analytique, à l'usage des élèves de la classe de Mathématiques spéciales, des candidats aux Ecoles du Gouvernement et des candidats à l'agrégation des sciences mathématiques.* 3 volumes in-8 (25-16), avec nombreuses figures, se vendant séparément.
- TOME I :** *Sections coniques.* 2^e édition; 1911. 10 fr.
- TOME II :** *Constructions des courbes planes. Compléments relatifs aux coniques; Courbes définies par des équations différentielles.* 2^e édition; 1912. 9 fr.
- TOME III :** *Géométrie dans l'espace,* avec une Note de E. BOREL, *Sur les Transformations en Géométrie;* 1896. 14 fr.
- NODON (A.),** Docteur ès sciences, Ingénieur-Chimiste E. S. R., ex-adjoint à l'Observatoire d'Astronomie physique de Paris, Officier de l'Instruction publique. — *L'action électrique du Soleil, Son rôle dans les phénomènes cosmiques et terrestres.* In-16 (19-12) de XV-200 p., avec 18 fig. et 4 pl.; 1910. 3 fr. 25.
- OBSERVATOIRE DE LA SOCIÉTÉ ASTRONOMIQUE DE FRANCE.** — *Observations et Travaux publiés par la Commission de Direction : le Comte A. DE LA BAUME-PLUVINEL, président; E. FOURNIER, Administrateur de l'Observatoire; BALLOT, H. BECNOT, Ch.-Ed. GUILAUME, A. JARSON, J. MASCART et Em. TOUCHET, membres.* In-8 (25-16).
- VOLUME 1 :** 1911-1912. Vol. de 44 pages, avec 19 figures; 1912. 2 fr.
- OCAGNE (Maurice d'),** Ingénieur en chef des Ponts et Chaussées, Professeur à l'École des Ponts et Chaussées. — *Leçons sur la Topométrie et la Cubature des Terrasses* Nouveau tirage, comprenant des notions sommaires de Nomographie des notions élémentaires sur la probabilité des erreurs et une instruction sur l'usage de la règle. In-8 (25-16) de VII-225 pages, avec 145 figures; 1910. 8 fr. 50.
- OCAGNE (Maurice d'),** Ingénieur en chef des Ponts et Chaussées. — *Notions élémentaires sur la probabilité des erreurs.* In-8 (25-16) de 32 pages, avec 2 figures. 1910. 2 fr.
- OCAGNE (Maurice d').** — *Instruction sur l'usage de la règle à Calcul.* Brochure in-8 (25-16) de 8 pages; 1910. 0 fr. 75 c.
- OLIVIER (L.-E.),** ancien Élève de l'École Polytechnique du Cours d'Analyse de Ch. Hermite. — *Solution du Problème de Fermat.* Brochure in-8 (23-14) de 4 p.; 1913. 0 fr. 75 c.
- OSTWALD (Prof. Dr W.),** — *Éléments de Chimie inorganique.* Traduit de l'allemand par L. LAZARD. 2^e édition française d'après la 3^e édition allemande. 2 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.
- I^{re} PARTIE :** *Métalloïdes.* Volume de XI-603 pages, avec 112 figures; 1913. 20 fr.
- II^e PARTIE :** *Métaux.* Volume de pages, avec figures. (Sous presse.)
- PADOA (Alessandro)** — *La logique déductive dans sa dernière phase de développement; avec une Préface de GIUSEPPE PEANO.* In-8 (25-16) de 106 pages; 1912. 3 fr. 25 c.
- PARIS (Vice-Amiral),** Membre de l'Institut et du Bureau des Longitudes, Conservateur du Musée de Marine. — *Souvenirs de Marine. — Collections de plans ou dessins de navires et bateaux anciens ou modernes, existants ou disparus, avec les éléments numériques nécessaires à leur construction.* Publication continuée par les soins de l'ACADÉMIE DES SCIENCES. Six beaux albums reliés, de 60 planches in-plano, 1910 (2^e tirage), 1886, 1889, 1892, 1908. Chaque partie se vend séparément. 25 fr.
- PELLAT (H.),** Professeur à la Faculté des Sciences de l'Université de Paris. — *Cours d'Electricité.* (COURS DE LA FACULTÉ DES SCIENCES) 3 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.
- TOME I :** *Electrostatique. Lois d'Ohm. Thermo-electricité.* Volume de VI-329 pages avec 145 figures; 1901. 10 fr.
- TOME II :** *Electrodynamique. Magnétisme. Induction. Mesures électro-magnétiques.* Volume de IV-554 pages avec 221 figures; 1903. 18 fr.
- TOME III :** *Electrolyse. Electrocapillarité. Ions gazeux.* Volume de VI-290 pages, avec 77 figures; 1908. 10 fr.
- PERFETTO (Francesco).** — *Multiplicator Perfettus (Multiplicateur parfait).* Vol. in-4 (29-13) cart., avec brochure explicative; 1910. 25 fr.
(Tables pour rendre rapides et faciles les multiplications, divisions, élévations au carré et extractions de racines carrées).
- PETERS (Dr J.),** Observateur à l'Institut royal de Calculs astronomiques. — *Nouvelles Tables de Calcul pour la multiplication et la division de tous les nombres de 1 à 4 chiffres.* In-folio (37-23) de VI-500 pages; 1909. 19 fr.
- PETOT (Albert),** Professeur de Mécanique à la Faculté des Sciences de l'Université de Lille. — *Etude dynamique des voitures automobiles.* Volumes in-4 (27-22) autographiés.
- TOME I :** *Production du mouvement de la locomotion. Rôle du différentiel. Mode d'action des ressorts et des bandages pneumatiques.* Volume de IV-307 pages avec figures; 1906. 12 fr.
- TOME II :** *Le moteur à explosions.* Vol. de 188 p. avec 49 figures; 1912. 11 fr.
- PICARD (Émile),** Membre de l'Institut, Professeur à la Faculté des Sciences. — *Traité d'Analyse* (Cours de la Faculté des Sciences.) 2^e édition, revue et augmentée. 4 vol. in-8 (25-16).

TOME I : Intégrales simples et multiples. — L'équation de Laplace et ses applications — Développement en séries. — Applications géométriques du Calcul infinitésimal. Avec 25 figures; 1901. 16 fr.

TOME II : Fonctions harmoniques et fonctions analytiques. — Introduction à la théorie des équations différentielles. Intégrales abéliennes et surfaces de Riemann. Avec 58 fig.; 1905. 18 fr.

TOME III : Des singularités des intégrales des équations différentielles. Étude du cas où la variable reste réelle et des courbes définies par des équations différentielles. Équations linéaires; analogies entre les équations algébriques et les équations linéaires. Avec 25 figures; 1909. 18 fr.

TOME IV : Équations aux dérivées partielles. (En prép.)

POINCARÉ (H.), Membre de l'Institut. — **Leçons de Mécanique céleste.** 3 volumes in-8 (25-16).

TOME I : Théorie générale des perturbations planétaires. Volume de vi-367 p. avec 3 fig.; 1905. 12 fr.

TOME II. — (I^{re} Partie) : Développement de la fonction perturbatrice. Volume de iv-167 p.; 1907. 6 fr.

— (II^e Partie) : Théorie de la Lune. Volume de iv-137 pages; 1909. 5 fr.

TOME III : Théorie des Marées. Rédigé par R. FICHT, Ingénieur hydrographe de la Marine. Volume de iv-172 p. avec 66 fig. et 2 pl.; 1910. 16 fr.

POINCARÉ (H.), — **Calcul des Probabilités.** Rédaction de A. QUICET, Ancien Elève de l'École Normale supérieure. Deuxième édition revue et augmentée par l'Auteur. In-8 (25-16) de iv-335 p. avec 19 fig.; 1912. 12 fr.

PONTHIÈRE (H.), Professeur de métallurgie et d'électricité industrielle, Directeur de l'Institut électromécanique à l'Université de Louvain. — **Traité d'Électrometallurgie. Théorie de l'électrolyse. Galvanoplastie. Tubes, tôles, fils galvanoplastiques. Affinage, traitement des minerais. Fusion, soudure, triage.** 4^e édition. In-8 (25-16) de vi-386 pages, avec 107 figures; 1910. 15 fr.

POTIER (A.), Membre de l'Institut. — **Mémoires sur l'Électricité et l'Optique,** publiés et annotés par A. BLONDEL, avec une Préface de HENRI POINCARÉ, Membre de l'Académie française et de l'Académie des Sciences. In-8 (25-16) de xv-330 pages, avec 74 figures et un portrait de A. Potier; 1912. 13 fr.

PROUST (Georges), Ingénieur Civil. — **Recherche pratique et exploitation des mines d'or.** In-16 (19-12) de iv-112 pages avec 14 figures; 1911. 2 fr. 75 c.

RABOZÉE (H.), Capitaine commandant du Génie. — **Cours de résistance des Matériaux** donné à l'École d'application de l'Artillerie et du Génie de Belgique. 2^e édition du même Cours publié en 1895 par E. LEMAN, Major du Génie, Examinateur permanent à l'École militaire. In-8 (25-16) de xxxii-993 pages avec 240 figures; 1910. 30 fr.

RAMSAY (William) D. Sc. — **La Chimie moderne.** Ouvrage traduit de l'anglais par H. DE MIFFOXIS. 2 volumes in-16 (19-12) se vendant séparément.

I^{re} PARTIE : Chimie théorique. Volume de iv-162 pages avec 9 figures; 1909. 2 fr. 75 c.

II^e PARTIE : Chimie descriptive. Volume de iv-275 pages; 1911. 1 fr. 50 c.

RENARD (Le Lt-Colonel Paul). — **L'Œuvre de M. Léon Teisserenc de Bort.** In-8 (28-18) de 14 p., avec 3 fig.; 1913. 1 fr. 75 c.

RÉPERTOIRE BIBLIOGRAPHIQUE DES SCIENCES MATHÉMATIQUES, publié par la Commission permanente du Répertoire. Paraît successivement par séries de 100 fiches format in-32 (14-9), renfermées dans un étui en papier fort. Prix de chaque série. 2 fr.

Les vingt premières séries (fiches 1 à 2000, 1894-1912) sont mises en vente.

RIESZ (Frédéric), Professeur de l'Université royale hongroise de Kolozsvár. **Les systèmes d'équations linéaires d'une infinité d'inconnues.** In-8 (25-16) de vi-182 pages; 1913. (Sous presse).

RIQUIER (Charles), Professeur à la Faculté des Sciences de Caen, Lauréat de l'Institut. — **Les systèmes d'équations aux dérivées partielles.** In-8 (25-16) de xxxii-590 pages avec figures; 1910. 20 fr.

ROUCHÉ (Eugène), et **COMBEROUSSE (Charles de),** — **Traité de Géométrie,** 8^e éd., Fort in-8 (23-14) de lx-1212 pages, avec 703 figures et 1175 questions proposées et problèmes; 1912. 17 fr.

I^{re} PARTIE. — Géométrie plane...... 7 fr. 50c.

II^e PARTIE. — Géométrie de l'espace; Courbes et Surfaces usuelles. 9 fr. 50c.

ROUCHÉ (Eugène) et COMBEROUSSE (Charles de). — **Éléments de Géométrie,** 7^e éd. conforme au programme du 31 mai 1902, revue et complétée par EUGÈNE ROUCHÉ, Membre de l'Institut, Professeur au Conservatoire des Arts et Métiers. In-8 (23-14) de xl-651 pages, avec 485 figures et 543 questions proposées et exercices; 1904. 6 fr.

ROY (Louis), Docteur ès Sciences mathématiques. — **Sur la propagation des ondes dans les membranes flexibles.** In-4 (28-23) de 101 pages; 1912. 5 fr.

ROZÉ (P.), Licencié ès sciences. — **Théorie et usage de la règle à calculs. Règle des Ecoles. Règle Mannheim.** In-8 (23-14) de iv-118 pages avec 86 figures et 1 planche; 1907. 3 fr. 50 c.

RUSSELL (Alexandre), M. A., M. I. E. E., Maître de Conférences adjoint au Collège de Gonville et Caius à Cambridge. — **La Théorie des courants alternatifs.** Traduit de l'anglais par G. SÉLIGMANN-LUI, Ancien Elève de l'École Polytechnique, Inspecteur général des Télégraphes. 2 volumes in-8 (25-16).

TOME I. Volume de iv-460 pages avec 137 figures; 1909. 15 fr.

TOME II. Volume de iv-551 pages avec 210 figures; 1910. 18 fr.

SAINT-PAUL (Hervé de). — **Tables des lignes trigonométriques naturelles des angles et des arcs variant de minute en minute depuis 0° jusqu'à 90°.** In-8 (23-14) de 32 pages; 1910. 1 fr. 50 c.

SALOMON (C.). — **Essais de magie arithmétique polygonale. L'étoile magique à 8 branches (24 points) et les étoiles hypermagiques impaires (3 u points).** Brochure in-8 (25-16) de 24 pages, avec 24 figures. 1912. 1 fr. 50 c.

SALOMON (C.). — **Nouveaux essais de magie arithmétique polygonale. Étoiles magiques à 10 et 12 branches (30, 36, 48 points) et hexagones et octogones magiques.** Brochure in-8 (25-16) de 28 pages; 1913. 1 fr.

SARRETTE (Henri), ancien Elève de l'École Polytechnique, Inspecteur de la comptabilité générale des Chemins de fer de l'Ouest. — **Précis arithmétique des calculs d'emprunts à long terme et de valeurs mobilières.** In-8 (25-16) de 287 pages; 1908. 10 fr.

SATTLER (G.), Ingénieur. — **Traction électrique. Construction et projets.** Ouvrage traduit de l'allemand par PIERRE GIROT, Ingénieur des Arts et Manufactures. In-8 (23-14) de vi-195 pages, avec 123 figures et 2 planches; 1908 (B. G. d. S.) 5 fr.

SAVOIA, Assistant de Métallurgie à l'Institut royal technique de Milan. — **La Métallographie appliquée aux produits sidérurgiques.** Traduit de l'italien. In-16 (19-12) de vi-218 p., avec 94 fig.; 1910. 3 fr. 25 c.

- SCHOTT (E.)**, Professeur à l'École Estienne, et **MORIN (E.)**, Typographe, Auteur du « Dictionnaire typographique ». — Les Presses à platine et leur emploi. In-8 (23-14) de vi-54 pages, avec 4 figures; 1910. 2 fr. 25 c.
- SCHRÖN (L.)**. — Tables de Logarithmes à sept décimales pour les nombres depuis 1 jusqu'à 108 000, et pour les fonctions trigonométriques de 10 en 10 secondes; et Table d'Interpolation pour le calcul des parties proportionnelles; précédées d'une Introduction par J. Hoüel. In-8 (29-19); 1910.
Broché..... 10 fr. | Cartonné... 11 fr. 75.
On vend séparément :
Tables de Logarithmes..... 8 fr 9 fr. 75 c.
Table d'interpolation..... 2 3 25
- SCHWOERER (Émile)**. — Les Phénomènes thermiques de l'atmosphère. In-8 (29-20) de 48 p.; 1911. 2 fr.
- SCHWOERER (Émile)**. — Thermodynamique appliquée. — Le Principe de l'équivalence. In-8 (28-18) de viii-48 pages; 1912. 2 fr.
- SCHWOERER (Émile)**. — Sur la constance de la radiation solaire. Brochure in-8 (25-16) de 8 pages; 1911. 0 fr. 75 c.
- SECO de la GARZA (Ricardo)**, Ingénieur militaire. — Les Nomogrammes de l'Ingénieur. Traduit de l'espagnol. Avec une Préface de MAURICE D'OCAGNE. In-8 (22-17) de xii-196 pages avec 63 figures, 121 nomogrammes et un transparent en celluloid; cartonné; 1912. 12 fr.
- SÉE (Alexandre)**, ancien élève de l'École Polytechnique. — Les lois expérimentales de l'Aviation. 2^e tirage. In-8 (25-16) de iv-348 p., avec 149 fig.; 1912. 7 fr. 50.
- SÉE (Alexandre)**, Ingénieur-Architecte, ancien élève de l'École Polytechnique. — En quoi consiste la stabilité. Brochure in-8 (18-12) de 35 pages, avec 6 fig.; 1913. 1 fr. 50 c.
- SÉGUIER (J.-A. de)**, Docteur ès Sciences. — Théorie des groupes finis. 2 volumes in-8 (25-16).
— Éléments de la théorie des groupes abstraits. Volume de iv-176 pages; 1904. 5 fr.
— Éléments de la théorie des groupes de substitutions. Volume de x-228 pages; 1912. 10 fr.
- SER (J.)**. — Essai de Linéométrie. In-8 (23-14) de iv-80 pages; 1913. 2 fr. 75 c.
- SERRET (J.-A.)**. — Cours d'Algèbre supérieure. 6^e édition. 2 volumes in-8 (23-14); 1910. 25 fr.
- SERRET (J.-A.)**. — Cours de calcul différentiel et intégral. 6^e édition augmenté d'une Note sur la théorie des fonctions elliptiques, par Ch. HERMITE. 2 volumes in-8 (25-16) de xiii-517 et xiii-904 pages, avec figures; 1911. 25 fr.
- SOCIÉTÉ INTERNATIONALE DES ELECTRICIENS**. — Travaux du Laboratoire central d'Électricité. Volume in-8 (28-18) se vendant séparément.
TOME I : (1884-1905). Volume de iv-514 pages avec 213 figures; 1910. 15 fr.
TOME II : (1904-1911). Volume de vii-486 pages avec 96 figures dans le texte, 59 figures hors texte, 3 planches et une Préface de E. BOUTY; 1912. 15 fr.
TOME III. (Sous presse.)
- SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE PHYSIQUE**. — Recueil de Constantes physiques, publié par HENRI ABRAHAM, Professeur à la Sorbonne, Secrétaire général de la Société française de Physique, et PAUL SAGERDOTE, Docteur ès Sciences, Professeur au Collège Chaptal, avec la collaboration d'un grand nombre de savants. In-4 (28-23) de xvii-754 pages, avec figures et 5 planches; relié. 50 fr.
- SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE PHYSIQUE**. — Les idées modernes sur la constitution de la matière. Conférences faites en 1912 par E. Bauer, A. Blanc, E. Bloch, M^{me} P. Curie, A. Debièrre, L. Dunoyer, P. Langevin, J. Perrin, H. Poincaré, P. Weiss. In-8 (25-16), de iv-372 pages, avec 51 figures; 1913. 12 fr.
- STOFFAËS (l'Abbé E.)**, Professeur à la Faculté catholique des Sciences, Directeur de l'Institut catholique d'Arts et Métiers de Lille. — Cours de mathématiques supérieures à l'usage des candidats à la licence ès sciences physiques. 3^e édition entièrement refondue, 2 volumes in-8 (23-14) se vendant séparément.
TOME I : Compléments d'Algèbre élémentaire. Dérivées. Équations. Géométrie analytique. Différentielles et intégrales. Volume de x-398 pages avec 114 figures; 1911. 10 fr.
TOME II : Courbes et surfaces. Équations différentielles. Volume de iv-362 p. avec 175 fig.; 1912. 10 fr.
- STURM**, Membre de l'Institut. — Cours d'Analyse de l'École Polytechnique, revu et corrigé par E. Prouhet, Répétiteur d'Analyse à l'École Polytechnique, et augmenté de la Théorie élémentaire des fonctions elliptiques, par H. Laurent, Répétiteur à l'École Polytechnique. 14^e édition, mise au courant des nouveaux programmes de la Licence, par A. de Saint-Germain, Professeur à la Faculté des Sciences de Caen. 2 volumes in-8, avec figures dans le texte; 1909.
Broché... 15 fr. | Cartonné... 16 fr. 50 c.
- STUYVAERT (M.)**, Docteur spécial en Mathématiques. Chargé de Cours de Méthodologie mathématique à l'Université de Gand. — Les nombres positifs. Manuel d'Arithmétique élémentaire. 2^e édition, revue et augmentée d'un Recueil d'exercices. In-8 (23-15) de xiv-171 pages; 1912. 3 fr. 50
- TABLES ANNUELLES INTERNATIONALES DE constantes et données numériques de Chimie, de Physique et de Technologie**, publiées sous le patronage de l'Association internationale des Académies par le Comité international nommé par le VII^e Congrès de Chimie appliquée (Londres, 2 juin 1909), avec la collaboration de nombreux savants. [Commission permanente du Comité international : Professeurs: M. Bodenstein, G. Bruni, Ernest Cohen, D^{re} Ch. Marie, N.-T.-M. Wilmore. Secrétaire général : Ch. Marie, Docteur ès Sciences]. In-4 (28-23).
Volume I : Année 1910. Volume de xl-728 p. 1912. Prix net : Broché... 27 fr. | Cartonné... 30 fr.
Volume II : Année 1911. Volume de xl-760 p.; 1913. Prix net : Broché,.... 32 fr. | Cartonné... 36 fr.
Port à payer en plus.
- TANNERY (J.)**, Sous-Directeur de l'École Normale. — Correspondance entre Lejeune Dirichlet et Liouville. In-8 (25-16) de iv-42 pages; 1910. 2 fr.
- TANNERY (Jules)**, Sous-Directeur des Études scientifiques à l'École Normale supérieure, et **MOLK (Jules)**, Professeur à la Faculté des Sciences de Nancy. — Éléments de la théorie des Fonctions elliptiques. 4 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément. (Ouvrage complet.)
TOME I. — Introduction. — Calcul différentiel (I^{re} Partie); 1893. 7 fr. 50 c.
TOME II. — Calcul différentiel (II^e Partie); 1896. 9 fr.
TOME III. — Calcul intégral (I^{re} Partie); 1898. 8 fr. 50
TOME IV. — Calcul intégral (II^e Partie) et Applications; 1902. 9 fr.
- TANNERY (Paul)**. — Mémoires scientifiques, publiés par le Professeur Dr J.-L. HEIBERG et par le Professeur Dr G.-H. ZEUTHEN, Membres de la Société royale des Sciences de Copenhague. Volume in-8 (24-19) se vendant séparément.
TOME I : Sciences exactes dans l'antiquité (1876-1884). Volume de xix-466 pages avec 17 figures et un portrait en héliogravure; 1912. 15 fr.

TOME II : *Sciences exactes dans l'antiquité* (1883-1898).
Volume de xii-555 pages; 1912. 15 fr.

THOMAS (V.), Professeur adjoint à la Faculté des Sciences de Clermont-Ferrand, et **GAUTHIER (D.)**, Chef des Travaux de Chimie de la Faculté des Sciences de Clermont-Ferrand. — *Notions fondamentales d'analyse qualitative*. In-8 (23-14) de viii-332 pages avec 91 figures et 1 pl., 1912. 10 fr.

THOMSON (J.-J.), D. Sc. LL.D. PH.D. FRS. Professeur de Physique expérimentale à l'Université de Cambridge, Professeur de Philosophie naturelle à la Royal Institution de Londres. — *Passage de l'Électricité à travers les gaz*. Traduit d'après la 2^e édition anglaise par R. Fric, Ingénieur, ancien élève de l'École supérieure d'Électricité, et A. FAURE, Ingénieur, ancien élève de l'École Polytechnique. In-8 (25-16) de x-694 p. avec 209 figures; 1912. 24 fr.

TISSERAND (F.), Membre de l'Institut et du Bureau des Longitudes, Professeur à la Faculté des Sciences, Directeur de l'Observatoire de Paris. — *Traité de Mécanique céleste*. 4 beaux volumes in-4 (28-23), se vendant séparément.

TOME I : *Perturbations des planètes d'après la méthode de la variation des constantes arbitraires*, avec figures; 1889. 25 fr.

TOME II : *Théorie de la figure des corps célestes et de leur mouvement de rotation*, avec figures; 1891. 28 fr.

TOME III : *Exposé de l'ensemble des théories relatives au mouvement de la Lune*, avec fig.; 1894. 22 fr.

TOME IV et dernier : *Théories des satellites de Jupiter et de Saturne. Perturbations des petites planètes*, avec figures; 1896. 28 fr.

TURPAIN (Albert). — *Du téléphone Bell aux multiples automatiques*. Essai sur les origines et le développement du téléphone. In-8 (25-16) de 186 pages, avec 123 figures; 1910. (BIBLIOTHÈQUE DE L'ÉLÈVE INGÉNIEUR.) 5 fr.

TURPAIN (Albert), Professeur de Physique à la Faculté des Sciences de l'Université* de Poitiers. — *Notions fondamentales sur la Télégraphie envisagée dans son développement, son état actuel et ses derniers progrès (Du Bréguet au Pollak et Virag et aux téléphotographes)*. In-8 (25-16) de 180 pages avec 122 figures; 1910. 5 fr.

TZAUT et MORF, Professeurs à l'École industrielle cantonale à Lausanne. — *Exercices et Problèmes d'Algèbre (première Série)*; Recueil gradué renfermant plus de 3880 exercices sur l'Algèbre élémentaire jusqu'aux équations du premier degré inclusivement. 4^e édition. In-16 (19-12); 1906. 3 fr. 50 c.

TZAUT. — *Exercices et Problèmes d'Algèbre (deuxième Série)*; Recueil gradué renfermant plus de 6200 exercices sur l'Algèbre élémentaire, depuis les équations du premier degré exclusivement jusqu'au binôme de Newton et aux déterminants inclusivement. In-16 (19-12) 1905. 4 fr.

Réponses aux Exercices et Problèmes de la première Série; 2^e édition. In-12 (19-12); 1901. 2 fr. 50 c.

Réponses aux Exercices et Problèmes de la deuxième Série, 2^e édition. In-12 (19-12); 1912. 4 fr. 50 c.

VALAT (A.), Ingénieur principal de la Compagnie des Chemins de fer de l'Est *Tableaux des moments d'inertie et des poids des poutres métalliques calculés par le Bureau des Constructions métalliques de la Compagnie des Chemins de fer*. 2^e édition. In-8 (25-16) de viii-80 pages et 6 croquis; 1910. 5 fr.

VALLÉE-POUSSIN (Th.-J. de la), Professeur à l'Université de Louvain. — *Cours d'Analyse infinitésimale*. 2 vol. In-8 (25-16).

TOME I : 2^e édition considérablement remaniée. Vol. de xii-424 pages; 1909. 12 fr.

TOME II : 2^e édition considérablement remaniée. Vol. de ix-464 pages; 1912. 15 fr.

VALLOIS (Edmond), Architecte. — *Cours de Géométrie descriptive à l'usage des Candidats à l'École des Beaux-Arts*. In-8 (23-14) de iv-304 pages avec 411 figures; 1909. 7 fr. 50 c.

VÉRONNET (Alex.). — *Rotation de l'ellipsoïde hétérogène et figure exacte de la Terre*. (Thèse de MATHÉMATIQUES.) In-4 (28-23) de iv-135 pages, avec 20 figures; 1912. 6 fr.

VIALLEFOND (Henri), Avocat attaché à l'Énergie électrique du littoral méditerranéen. — *La contribution des patentes des usines d'électricité*. In-8 (23-14) de vii-70 pages; 1911. 2 fr. 50 c.

VIVANTI (G.), Professeur à la Faculté des Sciences de Pavie. — *Les fonctions polyédriques et modulaires*. Ouvrage traduit par ARMAND CAHEN, agrégé de l'Université, Professeur au Lycée d'Evreux. In-8 (25-16) de viii-316 pages avec 52 figures; 1910. 12 fr.

VOLTERRA (Vito), Professeur à l'Université de Rome. — *Leçons sur les équations intégrales et les équations intégrales différentielles*, professées à la Faculté des Sciences de Rome en 1910. publiées par M. TOMASETTI et F. S. ZARLATTI. In-8 (25-16) de vi-172 pages; 1913. 5 fr. 50 c.

VOLTERRA (Vito), Professeur à l'Université de Rome, Professeur agrégé à l'Université de Paris. — *Leçons sur les fonctions de lignes*, professées à la Sorbonne en 1912, recueillies et rédigées par JOSEPH PERÈS, ancien Élève de l'École Normale supérieure. In-8 (25-16) de vi-230 pages; 1913. 7 fr. 50 c.

WEISS (le Dr G.). — *Sur les effets physiologiques des courants électriques*. In-8 (28-18) de 86 pages, avec 26 planches; 1912. 5 fr.

WEST (Thomas-D.), ancien mouleur et Directeur de Fonderie, Membre de la Société américaine des Ingénieurs mécaniciens, de l'Association des fondeurs américains. — *Les cubilots américains (Extraits du Manuel du Mouleur)*. Traduit d'après la 9^e édition américaine, par P. AUBIÉ, ancien élève de l'École nationale des Arts et Métiers, Ingénieur en chef du Service des Fonderies de la Société métallurgique de Gorcy. In-8 (33-14) de vi-208 pages avec 49 fig.; 1910. 7 fr.

WEYHER (C.-L.). — *Sur la structure des Globes comme suite aux Tourbillons*. In 8 (25-16) de 9 pages avec 5 figures; 1911. 0 fr. 50 c.

WOOD (R.-W.), Professeur à la John Hopkins University. — *Optique physique*. Ouvrage traduit de l'anglais par H. VIGNERON, Licencié ès Sciences. 2 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

TOME I : *Optique ondulatoire*. Volume de 433 pages, avec 262 figures et 5 planches; 1913. 16 fr.

TOME II : *Théories modernes de l'optique*. (S. pr.)

XAVIER (Agliberto), Ingénieur civil. — *Théorie des approximations numériques et du Calcul abrégé*. In-8 (24-16) de x-281 pages, avec figures; 1909. 10 fr.

ZENNECK (Prof. Dr J.), Professeur de Physique à l'École technique supérieure de Brunswick. — *Précis de télégraphie sans fil complément de l'Ouvrage : Les oscillations électromagnétiques et la télégraphie sans fil*. Ouvrage traduit de l'allemand par P. BLANCHIN, G. GUERARD, E. PICOT, Officiers de marine. In-8 (25-16) de x-386 pages, avec 333 figures; 1911. 12 fr.

ZORETTI (L.), Professeur à la Faculté des Sciences de Caen. — *Leçons de Mathématiques générales*. In-8 (23-14) de pages avec 205 figures; 1913.

ZORETTI (Ludovic). — *Leçons sur le prolongement analytique professées au Collège de France*. In-8 (25-16) de vi-116 p., avec 3 fig.; 1911. 3 fr. 75 c.

II. — COLLECTION

DES

ŒUVRES DES GRANDS GÉOMÈTRES.

BELTRAMI. — Opere matematiche di Eugenio Beltrami, pubblicate per cura della Facoltà di Scienze della R. Università. Volumes in-4 (28-23) se vendant séparément.

- TOME I : Volume de 337 pages avec un portrait de Beltrami; 1902. 25 fr.
- TOME II : Volume de 468 pages; 1904. 25 fr.
- TOME III : Volume de 488 pages; 1911. 25 fr.

BRIOSCHI (Francesco). — Opere matematiche di Francesco Brioschi, pubblicate per cura del comitato per le onoranze a Francesco Brioschi. 5 volumes in-4 (28-23).

OUVRAGE COMPLET :

- TOME I. Volume de xi-416 pages, avec un portrait de Brioschi; 1901. 25 fr.
- TOME II : Volume de viii-456 pages; 1902. 25 fr.
- TOME III : Volume de 435 pages; 1904. 25 fr.
- TOME IV : Volume de ix-418 pages; 1906. 25 fr.
- TOME V et dernier : Vol. de xii-556 p.; 1909. 30 fr.

CAUCHY (A.). — Œuvres complètes d'Augustin Cauchy, publiées sous la direction scientifique de l'Académie des Sciences et sous les auspices du Ministre de l'Instruction Publique, avec le concours de C.-A. Valson, J. Collet et E. Borel, docteurs ès Sciences. 27 volumes in-4 (28-23).

I^{re} Série. — MÉMOIRES, NOTES ET ARTICLES EXTRAITS DES RECUEILS DE L'ACADÉMIE DES SCIENCES. 12 volumes in-4 (28-23).

* TOME I, 1882 : *Théorie de la propagation des ondes à la surface d'un fluide pesant, d'une profondeur indéfinie.* — *Mémoire sur les intégrales définies.* — TOME II et III : Mémoires extraits des *Mémoires de l'Académie des Sciences.* — * TOME IV à XII (1884-1900); *Extraits des Comptes rendus de l'Académie des Sciences.* Chaque volume. 25 fr.

* La Table générale de la I^{re} Série se vend séparément. 2 fr. 50 c.

II^e Série. — MÉMOIRES EXTRAITS DE DIVERS RECUEILS, OUVRAGES CLASSIQUES, MÉMOIRES PUBLIÉS EN CORPS D'OUVRAGE. MÉMOIRES PUBLIÉS SÉPARÉMENT. 15 volumes in-4. (28-23).

* TOME I. — Mémoires extraits du *Journal de l'École Polytechnique.* — TOME II. Mémoires extraits de divers recueils : *Journal de Liouville*, *Bulletin de Férussac*, *Bulletin de la Société philomathique*, *Annales de Gergonne*, *Correspondance de l'École Polytechnique.* —

* TOME III, 1897 : *Cours d'Analyse de l'École royale Polytechnique*; * TOME IV, 1898 : *Résumé des Leçons données à l'École Polytechnique sur le Calcul infinitésimal. Leçons sur le Calcul différentiel*; * TOME V : *Leçons sur les applications du Calcul infinitésimal à la Géométrie*; * TOME VI à IX (1887 à 1891) : *Anciens Exercices de Mathématiques*; * TOME X, 1895 : *Résumés analytiques de Turin. Nouveaux Exercices de Prague.* * TOME XI. *Nouveaux exercices d'analyse et de physique.* Chaque volume. 25 fr.

TOMES XII à XIV. *Nouveaux exercices d'Analyse et de Physique.*

TOME XV. *Mémoires séparés.*

SOUSCRIPTION.

II^e Série. TOME XII. — *Nouveaux exercices d'Analyse et de Physique.*

Les volumes parus sont indiqués par un astérisque.

FERMAT. — Œuvres de Fermat, publiées par les soins de Paul Tannery et Charles Henry, sous les auspices du Ministère de l'Instruction Publique. In-4 (28-23).

TOME I : *Œuvres mathématiques diverses.* — *Observations sur Diophante.* Avec 3 planches en photogravure (portrait de Fermat, fac-similé du titre de l'édition de 1679, et fac-similé d'une page de son écriture); 1891. 22 fr.

TOME II : *Correspondance de Fermat*; 1894. 22 fr.
Ce volume contient la Correspondance de Fermat avec Mersenne, Roberval, Pascal, Descartes, Huygens, etc.

TOME III : *Traduction des écrits latins de Fermat, du « Commercium Epistolicum » de Wallis, de l'« Inventum novum » de Jacques de Billy.* — *Supplément à la Correspondance*, 1896. 28 fr.

TOME IV ET DERNIER : *Compléments* par M. CHARLES HENRY : *Supplément à la Correspondance. Appendice. Notes et Tables*; 1912. 14 fr.

FOURIER. — Œuvres de Fourier, publiées par les soins de Gaston Darboux, Membre de l'Institut, sous les auspices du Ministère de l'Instruction Publique. Volume in-4 (28-23).

TOME I : *Théorie analytique de la chaleur.* Volume de xxviii-564 pages; 1888. 25 fr.

TOME II : *Mémoires divers.* Volume de xvi-636 pages, avec un portrait de Fourier en héliogravure; 1890. 25 fr.

HERMITE. — Œuvres de Charles Hermite, publiées sous les auspices de l'Académie des Sciences par EMILE PICARD, Membre de l'Institut. Volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

TOME I : Volume de xl-500 pages, avec un portrait d'Hermite; 1905. 18 fr.

TOME II : Volume de vi-520 pages, avec un portrait; 1908. 18 fr.

TOME III : Volume de vi-524 pages, avec un portrait 1912. 18 fr.

TOME IV ET DERNIER.

(*Sous presse.*)

HUYGENS (C.). — Œuvres complètes de Christiaan Huygens, publiées par la Société hollandaise des Sciences. 11 vol. in-4 (30-23).

Correspondance. — TOME I (1638-1656). — II (1657-1659). — III (1660-1661). — IV (1662-1663). — V (1664-1665). — VI (1666-1669). — VII (1670-1775). — VIII (1676-1684). — IX (1685-1690). — X (1691-1695). Chaque volume. 35 fr.

Travaux mathématiques. — T. XI (1645-1651), T. XII (1652-1656). Chaque volume 20 fr.

LAGRANGE. — Œuvres complètes de Lagrange, publiées par les soins de J.-A. Serret et G. Darboux, Membres de l'Institut, sous les auspices du Ministre de l'Instruction Publique. In-4 (28-23), avec portrait de Lagrange, gravé sur cuivre par Ach. Martinet. (OUVRAGE COMPLET.)

La I^{re} Série comprend tous les *Mémoires* imprimés dans les *Recueils des Académies de Turin, de Berlin et de Paris*, ainsi que les *Pièces diverses* publiés séparément. Cette Série forme 7 volumes (TOMES I à VII; 1867-1877), qui se vendent séparément. 30 fr.

La II^e Série se compose de 7 vol., qui renferment les ouvrages didactiques, la Correspondance et les Mémoires inédits; savoir :

TOME VIII : *Résolution des équations numériques*; 1879. 18 fr.

TOME IX : *Théorie des fonctions analytiques*; 1881. 18 fr.

TOME X : *Leçons sur le calcul des fonctions*; 1884. 18 fr.

TOME XI : *Mécanique analytique*, avec Notes de J. BERTRAND et G. DARBOUX (1^{re} PARTIE); 1888. 20 fr.

TOME XII : *Mécanique analytique*, avec Notes de J. BERTRAND et G. DARBOUX (2^e PARTIE); 1889. 20 fr.

TOME XIII : *Correspondance inédite de Lagrange et d'Alembert*, publiée d'après les manuscrits autographes et annotée par LUDOVIC LALANNE; 1882. 15 fr.

TOME XIV et dernier : *Correspondance de Lagrange avec Condorcet, Laplace, Euler et divers Savants*, publiée et annotée par LUDOVIC LALANNE, avec deux fac-similés; 1892. 15 fr.

LAGUERRE. — Œuvres de Laguerre, publiées sous les auspices de l'Académie des Sciences, par Ch. HERMITE, H. POINCARÉ et E. ROUCHÉ, membres de l'Institut. 2 volumes in-8 (25-16), se vendant séparément.

TOME I : *Algèbre. Calcul intégral*; 1898. 15 fr
TOME II : *Géométrie*; 1905. 22 fr.

LAPLACE. — Œuvres complètes de Laplace, publiées sous les auspices de l'ACADÉMIE DES SCIENCES, par les *Secrétaires perpétuels*, avec le concours de H. POINCARÉ, Membre de l'Institut, et de A. LEBEUF, Directeur de l'Observatoire de Besançon. Nouvelle édition, avec un beau portrait de Laplace, gravé sur cuivre par Tony Goutière. In-4. (28-23).

TRAITÉ DE MÉCANIQUE CÉLESTE. TOME I à V (1878-1882).

Tirage sur papier de Hollande, au chiffre de Laplace (à petit nombre) 5 vol. in-4. 180 fr.
Tirage sur papier vergé, au chiffre de Laplace; 5 vol. in-4. 100 fr.
Les TOME III, IV et V, papier vergé, se vendent séparément. 20 fr.
Les TOME I à V, papier de Hollande, se vendent séparément. 26 fr.

EXPOSITION DU SYSTÈME DU MONDE. TOME VI (1884).

Tirage sur papier vergé, au chiffre de Laplace. 20 fr.
Tirage sur papier de Hollande, au chiffre de Laplace. 25 fr.

THÉORIE DES PROBABILITÉS. TOME VII (1886).

Tirage sur papier vergé fort, au chiffre de Laplace. 35 fr.
Tirage sur papier de Hollande, au chiffre de Laplace. 43 fr.

MÉMOIRES DIVERS. TOME VIII à XIV.

TOME VIII à XII. — *Mémoires extraits des Recueils de l'Académie des Sciences*; 1891-1898.

Tirage sur papier vergé fort, au chiffre de Laplace. Chaque vol. 20 fr.
Tirage sur papier de Hollande au chiffre de Laplace. Chaque vol. 25 fr.

TOME XIII. — *Mémoires extraits de la Connaissance des Temps*; 1904.

Tirage sur papier vergé fort, au chiffre de Laplace. 15 fr.
Tirage sur papier de Hollande, au chiffre de Laplace. 18 fr.

TOME XIV. — *Correspondance et Mémoires divers. Tables.*

Tirage sur papier vergé fort au chiffre de Laplace. 20 fr.
Tirage sur papier de Hollande au chiffre de Laplace. 25 fr.

On vend séparément : *Tables générales. Table synoptique. Table analytique. Table alphabétique des auteurs cités*; 1912. 4 fr.

RIEMANN. — Œuvres mathématiques de Riemann, traduites par L. LAUGEL. Avec une Préface de Ch. HERMITE et un Discours de FÉLIX KLEIN. In-8 (25-19), avec figures; 1898. 14 fr.

RITZ (Walther). *Gesammelte Werke. Œuvres de Walther Ritz*, publiées par la Société Suisse de Physique. In-8 (25-16) de xxii-342 pages avec 48 figures et un portrait de Ritz; 1911. 18 fr.

ROBIN (G.), Chargé de Cours à la Faculté des Sciences de Paris. — Œuvres scientifiques de Gustave Robin, publiées sous les auspices du Ministère de l'Instruction publique. Mémoires réunis et publiés par Louis RAFFY, chargé de Cours à la Faculté des Sciences de Paris. 2 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

MATHÉMATIQUES : *Nouvelle théorie des fonctions, exclusivement fondée sur l'idée de nombre.* Un volume; 1903. 7 fr.

PHYSIQUE : Un volume in-8 (25-16) en deux fascicules : *Physique mathématique.* (Distribution de l'Électricité, Hydrodynamique, Fragments divers). Un fascicule; 1899. 5 fr.

Thermodynamique générale (Équilibre et modifications de la matière). Un fascicule avec 30 figures; 1901. 9 fr.

III. — BIBLIOTHÈQUE

DES

ACTUALITÉS SCIENTIFIQUES.

130 Ouvrages in-16 (19-12), ou in-8 (21-15).
(Voir le prospectus spécial.)

DERNIERS OUVRAGES PARUS :

Le Radium et la Radioactivité. Propriétés générales. Emplois médicaux; par P. BESSON. Avec 23 fig. 2 fr. 75 c.

Introduction à la Géométrie générale, par GEORGES LECHALAS, Ingénieur en chef des Ponts et Chaussées. Volume de ix-58 pages. 1 fr. 75 c.

La Dominatrice du monde et son ombre. Conférence sur l'énergie et l'entropie, par le Dr F. AUERBACH. Traduction par le Dr ROBERT TISSOT, et Préface de Ch. Ed. GUILLAUME. 2 fr. 75 c.

La Construction des cadrans solaires. Ses principes, sa pratique, précédée d'une Histoire de la Gnomonique, par ABEL SOUCHON. Avec figures et 2 planches. 2 fr. 75 c.

Problèmes plaisants et délectables qui se font par les nombres, par CLAUDE-GASPAR BACHET, sieur de Méziriac, 4^e édition revue et simplifiée. Volume de vi-163 pages. 3 fr. 50 c.

Le Baromètre anéroïde, par JULIEN LOISEL, Licencié ès sciences, Météorologiste à l'Observatoire de Juvisy. Volume de 24 pages avec 2 figures et 1 planche. 1 fr.

Les Procédés de commande à distance au moyen de l'électricité, par R. FRILEY. Volume de 183 pages, avec 94 figures. 3 fr. 50 c.

Le Transport à Paris des forces motrices du Rhône, par E. BARTHELEMY, Ancien Elève de l'École Polytechnique. Brochure de iv-32 pages. 1 fr. 50 c.

Soudure autogène et Aluminothermie, par E. CHATELAIN, Licencié ès sciences, avec Préface de H. LE CHATELIER, Membre de l'Institut. Volume de x-172 pages, avec 48 figures. 3 fr. 25 c.

La Chimie moderne, par WILLIAM RAMSAY. Traduit par H. DE MIFFONIS. 2 volumes se vendant séparément.

1^o PARTIE : *Chimie théorique.* Volume de iv-162 pages avec 9 figures. 2 fr. 75 c.

2^o PARTIE : *Chimie descriptive.* Volume de iv-275 pages; 1911. 4 fr. 50 c.

Les Compteurs électriques à courants continus et à courants alternatifs. Leçons faites à l'Institut électrotechnique de l'Université de Grenoble par Louis BARRILLON. Volume de vii-226 pages, avec 126 figures. 3 fr. 25 c.

La Métallographie appliquée aux produits sidérurgiques, par U. SAVOIA. Traduit de l'italien. Volume de vi-218 pages avec 94 figures. 3 fr. 25 c.

Recherche pratique et exploitation des mines d'or, par GEORGES PROUST. Volume de iv-112 pages, avec 14 figures. 2 fr. 75 c.

Les Cartes géographiques et leurs projections usuelles, par L. DEFOSSEZ. Volume de vii-119 pages avec 23 figures et 2 planches, 2 fr. 75 c.

Le Pain de froment. Etude critique et recherches sur la valeur alimentaire selon le blutage et les systèmes de mouture, par EMILE FLEURENT. Volume de vii-224 pages avec 33 figures. 3 fr. 75 c.

La Photographie et l'étude des phénomènes psychiques; par E. DE FONTENAY. Volume de x-142 pages avec 2 figures et 16 pl. 3 fr. 25 c.

IV — BIBLIOTHÈQUE PHOTOGRAPHIQUE.

(DEMANDER LE CATALOGUE COMPLET.)

Balagny (G.). — *Monographie du Diamidophénol en lixivier acide. Nouvelle méthode de développement.* In-16 (19-12) de viii-84 pages; 1907. 2 fr. 75 c.

Belin (Édouard). — *Précis de Photographie générale.* 2 volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

TOME I. Généralités, opérations photographiques. Volume de viii-246 pages, avec 95 figures; 1905. 7 fr.

TOME II. Applications scientifiques et industrielles. Volume de 233 pages, avec 99 figures et 10 planches; 1905. 7 fr.

Braun fils (G. et Ad.). — *Dictionnaire de Chimie photographique à l'usage des professionnels et des amateurs.* Un volume in-8 (25-16) de 546 p.; 1904. 12 fr.

Charvet (A.). — *Carnet photographique. Quinze ans de pratique de la Photographie.* In-16 (19-12) de 1 v. 88 pages, avec 11 fig. et 4 pl.; 1910..... 2 fr. 75 c.

Courrèges (A.), Praticien. — *Ce qu'il faut savoir pour réussir en Photographie.* 3^e édition revue et corrigée. In-16 (19-12) de xiii-184 pages; 1907. 2 fr. 50 c.

— *Le portrait en plein air.* In-18 (19-12) avec figures et 1 planche en photocollographie; 1899. 2 fr. 50 c.

— *La reproduction des gravures, dessins, plans, manuscrits.* In-18 (19-12), avec figures; 1900. 2 fr.

— *Les agrandissements photographiques.* In-18 (19-12), avec figures; 1901. 2 fr.

— *La retouche du cliché. Retouches chimiques, physiques et artistiques.* Nouveau tirage. In-16 (19-12) de ix-62 pages avec une figure; 1910. 1 fr. 50 c.

Crémier (Victor). — *La Photographie des couleurs par les plaques autochromes.* In-16 (19-12) de viii-111 pages; 1911. 2 fr. 75 c.

— *Le développement en pleine lumière après fixation.* In-16 (19-12) de x-76 pages; 1913. 2 fr.

Cronenberg (Wilhelm), Directeur de l'École de Photographie et de reproduction photographique de Gröningen. — *La Pratique de la Phototypographie américaine.* In-18 (19-12) avec 66 figur. et 13 planches; 1898. 3 fr.

Dallmeyer (Thomas R.), Président de la *Royal Photographic Society.* — *Le Téléobjectif et la Téléphotographie :* Traduction française augmentée d'un appendice bibliographique; par L.-P. CLERC. In-8 (25-16) avec 51 figures et 11 planches; 1903..... 6 fr.

Davanne (A.), Bucquet (M.) et Vidal (Léon). — *Le Musée rétrospectif de la Photographie à l'Exposition universelle de 1900.* In-8 avec nombreuses figures et 11 planches; 1903. 5 fr.

Draux (F.). — *La Photogravure pour tous.* Manuel pratique. In-16 (19-12) de iv-68 pages; 1904. 1 fr. 50 c.

Fabre (C.), Docteur ès Sciences. — *Traité encyclopédique de Photographie.* 4 beaux volumes in-8 (25-16), avec plus de 700 figures et 2 planches; 1889-1891. 48 fr. Chaque volume se vend séparément 14 fr.

Des suppléments, destinés à exposer les progrès accomplis, viennent compléter ce Traité et le maintenir au courant des dernières découvertes.

I^{er} Supplément (A). 400 p., avec 176 fig.; 1892. 14 fr.

II^e Supplément (B). 424 p. avec 221 fig.; 1898. 14 fr.

III^e Supplément (C). 424 p. avec 215 fig.; 1902. 14 fr.

IV^e Supplément (D). 424 p., avec 151 fig.; 1906. 14 fr.

Les huit volumes se vendent ensemble 96 fr.

Fabre (C.). — *Traité pratique de Photographie stéréoscopique.* In-8 (25-16) de 207 pages avec 132 figures; 1906. 6 fr.

Ferret (l'Abbé J.). — *La Photogravure facile et à bon marché.* 2^e édition revue et corrigée. Nouveau tirage. In-16 (19-12) de vi-54 pages; 1911. 1 fr. 25 c.

Fontenay (Guillaume de). — *La Photographie et l'étude des phénomènes psychiques* (abrégé de trois conférences données par l'auteur à la Société universelle d'Études psychiques en 1910 et 1911). In-8 (19-12) de x-142 p. avec 2 fig. et 16 pl.; 1912. 3 fr. 25 c.

Fourtier (H.). — *Les positifs sur verre.* Théorie et pratique. Les positifs pour projections. Stéréoscopes et vitraux. Méthodes opératoires. Coloriage et montage. 2^e édition. In-16 (19-12) de 188 pages, avec 12 fig.; 1907. 2 fr. 75 c.

Klary, Artiste photographique. — *Les portraits au crayon, au fusain et au pastel,* obtenus au moyen des agrandissements photographiques. Nouveau tirage (19-12); 1904. 2 fr. 50 c.

Klary (G.), artiste photographique. — *L'Art de retoucher en noir les épreuves positives sur papier.* Nouveau tirage. In-8 (19-12) de viii-32 pages; 1912. 1 fr.

Lafay (Le Capitaine), Professeur à l'École Polytechnique. — *La photographie du vent. Étude photographique du champ aérodynamique.* Brochure in-8 (27-18) de 20 pages avec 16 figures; 1911. 1 fr.

Liébert (J.-A.). — *La Photographie par les procédés pigmentaires.* — *La Photographie au charbon par transferts et ses applications,* contenant la description détaillée de toutes les opérations; avec une Préface par A. Liébert père. In-8 (25-16) de vi-283 pages, avec 20 figures et une épreuve au charbon hors texte; 1908. 9 fr.

Maskell (Alfred) et Demachy (Robert). — *Le procédé à la gomme bichromatée ou photo-aquatinte.* 2^e édition entièrement refondue In-16. (19-12) de 86 pages avec 3 figures; 1905. 2 fr.

Mercier (M.). — *Conseils aux amateurs photographes.* In-16 (19-12) de vi-144 pages; 1907. 2 fr. 75 c.

Piquépé (P.). — *Traité pratique de la Retouche des clichés photographiques,* suivi d'une *Méthode très détaillée d'émaillage et Formules et procédés divers.* Nouveau tirage. In-16 (19-12) de 124 pages; 1906. 2 fr. 75 c.

Potu (E.), Avocat à la Cour d'appel de Dijon, Licencié ès lettres, Lauréat de l'Académie de Législation et du Concours général des Facultés en Droit. — *La protection internationale des œuvres cinématographiques d'après la Convention de Berne révisée à Berlin en 1908.* In-8 (20-12) de 91 pages; 1912. 3 fr. 25 c.

Puyo (C.). — *Notes sur la Photographie artistique.* Texte et illustrations. Plaquette de grand luxe in-4^o (32-25) contenant 11 héliogravures de DUJARDIN et 39 phototypogravures dans le texte; 1896. 10 fr.

Sollet (Ch.). — *Traité pratique des tirages photographiques,* avec une Préface de C. Puyo. In-16 (19-12) de viii-240 pages; 1902. 4 fr.

Vallot (Henri), Ingénieur des Arts et Manufactures, et **Vallot (Joseph),** Directeur de l'Observatoire du mont Blanc. — *Applications de la Photographie aux Levés topographiques en haute montagne.* Vol. in-16 (19-12) de xiv-237 p. avec 36 fig. et 4 pl.; 1907. 4 fr.

Vidal (Léon), Officier de l'Instruction publique, Professeur à l'École nationale des Arts décoratifs. — *Traité pratique de Photochromie.* In-18 (19-12) avec 96 figures et 14 planches en couleurs; 1903. 7 fr. 50 c.

Wallon (E.), Professeur de Physique au Lycée Janson de Sailly. — *Choix et usage des objectifs photographiques.* In-8 (19-12) avec 25 figures; 2^e édition, 1903. Broché..... 2 fr. 50. | Cartonné toile anglaise. 3 fr.

— *La Photographie des couleurs et les plaques autochromes.* Conférence faite devant la Société française de Photographie, le 27 juin 1907, suivie d'une *Notice sur le mode d'emploi des plaques autochromes,* par MM. LUMIÈRE. In-8 (25-16) de 40 pages; 1907. 1 fr. 50

V. — JOURNAUX.

(Les abonnements sont annuels et partent de janvier.)

Le prix des volumes complets déjà parus de chaque périodique est augmenté des frais de port (prix du colis postal suivant les pays).

ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE GRENOBLE, publiées par les *Facultés de Droit, des Sciences et des Lettres*, et par *l'École de Médecine*. In-8 (25-16).

Prix de l'abonnement (3 numéros) :

France..... 12 fr. | Étranger..... 15 fr.

Par exception, l'année 1889 ne comprend que les numéros du 1^{er} juin et du 1^{er} décembre; le prix de cette année est de 8 fr.

ANNALES SCIENTIFIQUES DE L'ÉCOLE NORMALE SUPÉRIEURE, publiées sous les auspices du Ministère de l'Instruction publique, par un *Comité de Rédaction composé des Maîtres de Conférences*. In-4 (28-23).

1^{re} Série, 7 volumes, années 1864 à 1870. 150 fr.
2^e Série, 12 volumes, années 1872 à 1883. 250 fr.
3^e Série, les 10 volumes formant les années 1884 à 1893, ensemble. 200 fr.

— Les 10 volumes formant les années 1894 à 1903, ensemble. 200 fr.

La 3^e Série, commencée en 1884, paraît, chaque mois, par numéro contenant 5 à 6 feuilles in-4.

On vend séparément.

Chacune des années 1864 à 1870, 1872 à 1903. 25 fr.
Chaque année suivante..... 30 fr.

Table des matières et noms d'auteurs contenus dans les 2 premières Séries. In-4; 1887.. 2 fr.

Table des matières et noms d'auteurs contenus dans les Tomes I à X de la troisième Série (1884-1893). In-4; 1894. 1 fr.

Table des matières et noms d'auteurs contenus dans les Tomes XI à XX de la troisième Série (1894-1903). In-4; 1904. 1 fr.

Prix pour un an (12 numéros) :

Paris.. 30 fr. | Départements et Union postale. 35 fr.

BIBLIOGRAPHIE SCIENTIFIQUE FRANÇAISE. — Recueil mensuel in-8 (25-16) publié sous les auspices du Ministère de l'Instruction publique par le Bureau français du Catalogue international de la littérature scientifique.

La *Bibliographie* est partagée en deux Sections : 1^{re} Section, *Sciences mathématiques et physiques*; 2^e Section, *Sciences naturelles et biologiques*.

Prix pour un an (12 numéros) :

	Paris.	Départ et Union post. fr.
1 ^{re} Section (6 numéros par an)....	5,50	6,50
2 ^e Section (6 numéros par an)....	9,50	10,50
Les deux Séries réunies.....	15 »	17 »

Le numéro double 1-2 de l'année 1902, qui contient la liste des périodiques avec leurs abréviations et la classification scientifique, se vend séparément. 2 fr. 50 c.

BULLETIN ASTRONOMIQUE, publié par l'Observatoire de Paris, sous la direction de B. BAULLAUD, Directeur l'Observatoire avec la collaboration de P. FUISEUX, H. DESLANDRES et G. BIGOURDAN. In-8 (25-16), mensuel. Ce *Bulletin mensuel*, fondé en 1884, forme par an un beau volume in-8 (25-16), avec figures et planches, de 30 à 35 feuilles.

Les dix premiers volumes (1884-1893) se vendent ensemble. 110 fr.

Les Tomes XI à XX (1894-1903) se vendent ensemble. 110 fr.

Chacun des Tomes I à XX (1884-1903) sauf le Tome XVI, 1899, séparément. 14 fr.
Chaque année suivante. 16 fr.

Prix pour un an (12 numéros) :

Paris..... 16 fr.
Départements et Union postale..... 18 fr.

BULLETIN DE LA SOCIÉTÉ INTERNATIONALE DES ELECTRICIENS.

Ce *BULLETIN*, fondé en 1884, paraît chaque année, en dix numéros, formant un beau volume de 30 feuilles environ, in-8 (29-19).

L'abonnement est annuel et part de janvier.

1^{re} Série. Les Tomes I à XVII (1884-1900) se vendent ensemble. 400 fr.

2^e Série. Les Tomes I à X (1901-1910) se vendent ensemble. 200 fr.

Prix pour un an :

Paris..... 25 fr.
Départements et Union postale.... 27 fr.

Prix du numéro : 2 fr. 50 c.

Prix de chaque année depuis 1884.. 25 fr.

BULLETIN DE LA SOCIÉTÉ MATHÉMATIQUE DE FRANCE, publié par les Secrétaires. In-8 (25-16).

Ce *Bulletin*, fondé en 1873, paraît tous les trois mois; il forme chaque année un volume de 18 feuilles environ.

Prix pour un an :

Paris..... 18 fr.
Départements et Union postale..... 20 fr.

La collection des Tomes I à XXXVIII (rare). 425 fr.
Les Tomes I à X (1873-1882) se vendent ensemble. 75 fr.

Les Tomes XI à XX (1883-1892) se vendent ensemble. 75 fr.

Les Tomes XXI à XXX (1893-1902) se vendent ensemble. 75 fr.

Chacun des Tomes I à XXX se vend séparément. 12 fr.

Les Tomes XXI à XXXVIII ne se vendent pas séparément.

Table des Tomes I à XX (1873-1892). In-8 (25-16); 1894. 1 fr. 75 c.

Table des Tomes XXI à XXX (1893 à 1902). In-8 (25-16); 1904. 1 fr.

BULLETIN DE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE PHOTOGRAPHIE. — In-8 (25-16), mensuel. (Fondé en 1855.)

Depuis 1910, le *Bulletin* paraît mensuellement.

Prix pour un an (12 numéros) :

Paris et Départements. 15 fr. | Étranger. 18 fr.

BULLETIN DES SCIENCES MATHÉMATIQUES, rédigé par Gaston Darboux et E. Picard. In-8 (25-16) mensuel. II^e Série.

La 1^{re} Série, Tomes I à XI, 1870 à 1876, suivie de la Table générale des onze années, se vend. 90 fr.

Chaque année de cette 1^{re} Série se vend séparément. 15 fr.

Table générale des matières et noms d'auteurs contenus dans la 1^{re} Série. Grand in-8; 1877. 1 fr. 50 c.

La 2^e Série, qui a commencé en janvier 1877, continue à paraître par livraisons mensuelles. Les 10 premières années de cette 2^e Série (1877 à 1886) se vendent ensemble. 120 fr.

Les 10 années (1887-1896) se vendent ensemble. 120 fr.

Les 10 années (1897-1906) se vendent ensemble. 120 fr.

Chacune des 30 premières années de la 2^e Série (1877 à 1906) se vend séparément. 15 fr.

Chaque année suivante. 18 fr.

Prix pour un an (12 numéros) :

Paris..... 18 fr.
Départements et Union postale..... 20 fr.

BULLETIN MENSUEL DU BUREAU CENTRAL MÉTÉOROLOGIQUE DE FRANCE et **BULLETIN SISMOLOGIQUE**, publié par A. ANGOR, Directeur du Bureau Central Météorologique. In-4 (28-23) mensuel.

Prix pour un an :

Paris. 5 fr. | Départements et Union postale. 6 fr.
Chaque année, depuis 1895. 5 fr.

COMPTES RENDUS HEBDOMADAIRES DES SÉANCES DE L'ACADÉMIE DES SCIENCES. In-4 (28-23), hebdomadaire.

Ces **Comptes rendus** paraissent régulièrement tous les di nanches, en un cahier de 32 à 40 pages, quelquefois de 80 à 120.

Prix pour un an (52 numéros et 2 Tables).

Paris. 30 fr. | Départements. 40 fr.
Union postale. 44 fr.

La *Collection complète*, de 1835 à 1912, forme 155 volumes in-4 (28-23). 1940 fr.

Chaque année, sauf 1845, 1873 à 1892, 1896 à 1898, 1900 à 1902, 1904, 1905, se vend séparément. 25 fr.

Chaque volume, sauf les Tomes 20, 21, 76 à 108, 110, 112, 114, 115, 122 à 127, 130, 132, 134, 138, 141, se vend séparément. 15 fr.

— **Table générale des Comptes rendus des Séances de l'Académie des Sciences**, par ordre de matières et par ordre alphabétique de noms d'auteurs. 4 volumes in-4 (28-23) savoir :

Tables des Tomes 1 à 31 (1835-1850); 1853. 25 fr.

Tables des Tomes 32 à 61 (1851-1865; 1870. 25 fr.

Tables des Tomes 62 à 91 (1866-1880); 1888. 25 fr.

Tables des Tomes 92 à 121 (1881-1895); 1900. 25 fr.

ENSEIGNEMENT MATHÉMATIQUE (L'). — Revue internationale, paraissant tous les deux mois depuis janvier 1899, par fascicule de 80 pages in-8 (25-16), sous la direction de G.-A. LAISANT et H. FEHR, avec la collaboration de A. BUHL.

Abonnement : Union postale 15 fr.

Prix du numéro..... 3 fr.

La collection des dix premiers volumes (1899 à 1908)..... 120 fr.

Les Tomes I, III à XI sont en vente au prix de 15 fr. l'un

INTERMÉDIAIRE DES MATHÉMATIENS (L'), Directeurs-fondateurs : C.-A. LAISANT, Docteur ès Sciences, Examinateur à l'Ecole Polytechnique, et EMILE LEMOINE, Ingénieur civil, ancien Elève de l'Ecole Polytechnique. Directeurs-rédacteurs : Ed. MAILLET, Ingén. en chef des Ponts et Chaussées, Répétiteur à l'Ecole Polytechnique, A. MALUSKI, Agrégé de Mathématiques, ancien Elève de l'Ecole Normale Supérieure, Proviseur du Lycée de Nîmes, et A. BOULANGER, Docteur ès sciences, Répétiteur à l'Ecole Polytechnique, (publication honorée d'une souscription du Ministère de l'Instruction publique). In-8 (23-14), mensuel.

Prix pour un an (12 numéros) :

Paris, 7 fr. — Départements et Union postale, 8 fr. 50 c.

Les Tomes I à X (1894-1903) se vendent ensemble. 60 fr.

Les Tomes II à XIX (1895-1912) se vendent chacun. 7 fr.

Le Tome I (1894) ne se vend pas séparément.

JOURNAL DE CHIMIE PHYSIQUE. Electrochimie, Thermochimie, Radiochimie, Mécanique chimique, Stœchiologie, publié par PHILIPPE-A. GUYE, Professeur de Chimie à l'Université de Genève, avec la collaboration de nombreux savants.

Cette publication paraît en huit ou dix numéros formant un volume annuel de 600 à 700 pages in-8 (25-16). Prix de l'abonnement, pour toute l'Union postale. 25 fr.

JOURNAL DE MATHÉMATIQUES PURES ET APPLIQUÉES, publié par CAMILLE JORDAN, Membre de l'Institut, avec la collaboration de G. HUMBERT, R. PICARD, In-4 (28-23), trimestriel.

1^{re} Série, 20 volumes, années 1836 à 1855 (au lieu de 600 francs). 400 fr.

2^e Série, 19 volumes, années 1856 à 1874 (au lieu de 570 fr.). 380 fr.

3^e Série, 10 volumes, années 1875 à 1884 (au lieu de 300 fr.). 200 fr.

4^e Série, 10 volumes, années 1885 à 1894 (au lieu de 300 fr.). 200 fr.

5^e Série, 10 volumes, années 1895 à 1904. 200 fr.
Chacune des années 1836 à 1904 se vend séparément. 25 fr.

La 6^e Série, commencée en 1905, se publie, chaque année, en 4 fascicules de 12 à 15 feuilles, paraissant au commencement de chaque trimestre.

Prix pour un an (4 fascicules) :

Paris. 30 fr.
Départements et Union postale..... 35 fr.

— **Table générale des 20 volumes de la 1^{re} Série.** In-4. 3 fr. 50 c.

— **Table générale des 19 volumes de la 2^e Série.** In-4. 3 fr. 50 c.

— **Table générale des 10 volumes de la 3^e Série.** In-4. 1 fr. 75 c.

— **Table générale des 10 volumes composant la 4^e Série**, avec une Table générale des auteurs des 59 vol. des 4 premières séries (1836-1894). In-4 (28-23). 1 fr. 75 c.

JOURNAL DE PHYSIQUE THÉORIQUE ET APPLIQUÉE, fondé par d'ALMEIDA et publié par la Société française de Physique, (Directeur de la publication : AMÉDÉE GUILLET). In-8 (25-16), mensuel.

Paris et Départements 17 fr.

Union postale 18 fr.

— **Table analytique et Table par noms d'auteurs des trois premières séries (1872-1901)** dressées par MM. E. BOUTY et B. BRUNIES, avec la collaboration de MM. BÉNARD, CARRÉ, COUETTE, LAMOTTE, MARCHIS, MAURAIN, ROY et SANDOZ. In-8 (25-16) 10 fr.

MATHÉISIS, Recueil mathématique à l'usage des Ecoles spéciales et des établissements d'instruction moyenne, publié par P. MASSON et J. NEUBERG avec la collaboration de plusieurs professeurs belges et étrangers. In-8 (25-16) mensuel.

Prix pour un an (12 numéros) :

Paris, Départements et Union postale... 9 fr.

MÉMORIAL DES POUDRES ET SALPÊTRES, publié par les soins du SERVICE DES POUDRES ET SALPÊTRES, avec l'autorisation du Ministre de la Guerre. In-8 (25-16).

Le *Mémorial* paraît sous forme de Recueil périodique, en deux fascicules semestriels, et forme, tous les deux ans, un beau volume de 18 feuilles environ, avec figures.

Collection des Tomes I à XV (1883-1910). (Rare.)

Chacun des Tomes III, VII à X et XII, XIII se vend séparément. 12 fr.

Chaque Tome à partir du Tome XIV se vend séparément. 8 fr.

Les Tomes I, II, IV, V, VI et XI ne se vendent pas séparément.

Prix de l'abonnement pour un volume (4 fascicules) à partir du Tome XIV (1907-1908).

Paris..... 8 fr.

Départements et Union postale.... 9 fr.

NOUVELLES ANNALES DE MATHÉMATIQUES. Journal des Candidats aux Écoles Polytechnique et Normale, rédigé par C.-A. Laisant, Docteur ès Sciences, Professeur à Sainte-Barbe, Répétiteur à l'École Polytechnique; C. Bourlet, Docteur ès Sciences, Professeur au Conservatoire des Arts et Métiers, et R. Bricard, Répétiteur à l'École Polytechnique. In-8 (23-14) mensuel.

1^{re} Série, 20 vol. in-8, années 1842 à 1861. 300 fr.
Les Tomes I à VII et XVI (1842-1848 et 1857) ne se vendent pas séparément. Les autres Tomes de la 1^{re} Série se vendent séparément. 15 fr.

2^e Série, 20 vol. in-8, années 1862 à 1881. 300 fr.
Les Tomes I à III, V et XIX (1862 à 1864, 1866, 1880) de la 2^e Série ne se vendent pas séparément. Les autres Tomes se vendent séparément. 15 fr.

3^e Série, 19 vol. in-8, années 1882 à 1900. 285 fr.
Les Tomes I à XIX (1882 à 1900) de la 3^e Série se vendent séparément. 15 fr.

La **4^e Série**, commencée en 1901, continue de paraître chaque mois par cahier de 48 pages au moins.

Prix pour un an (12 numéros) :

Paris. 15 fr | Départements et Union postale. 17 fr.

REVUE ÉLECTRIQUE (La), Bulletin de l'Union des Syndicats de l'Électricité, publiée sous la direction de J. BLONDIN.

La *Revue électrique* paraît deux fois par mois, par fascicules de 48 pages environ in-4 (28-22). Elle forme par an 2 volumes d'environ 600 pages chacun.

Prix de l'abonnement (24 numéros) :

Paris. 25 fr.
Départements. 27 fr. 50 c.
Union postale. 30 fr.

Prix du numéro : 1 fr. 50 c.

Les TOME I à XVI (1904-1912) se vendent chacun 11 fr.
Les années 1904 à 1908 (10 volumes) se vendent ensemble. 90 fr.

REVUE SEMESTRIELLE DES PUBLICATIONS MATHÉMATIQUES, rédigée sous les auspices de la Société Mathématique d'Amsterdam. In-8 (25-16), paraissant en 2 fascicules (fondé en 1893).

Prix pour un an :

Paris, Départements et Union postale : 8 fr. 50 c.

Chacune des années antérieures, à partir de 1893 (sauf le Tome III). (Port en sus : 0 fr. 60 c.) 8 fr. 50 c.

Table des Matières des t. I à V (1893-1897). 5 fr.

— des t. VI à X (1898-1902). 6 fr. 50.

— des t. XI à XV (1903-1907). 6 fr. 50.

TECHNIQUE AÉRONAUTIQUE (La), *Revue internationale des Sciences appliquées à la locomotion aérienne.* Direction : Lieutenant-colonel G. Espitalier. (Comité de rédaction : P. Appell, A. Blondel, Ch.-Ed. Guillaume, Maurice Leblanc, L. Lecorou, E. Marchis, P. Painlevé, C^t Paul Renard, C^t Roche, R. Soreau, A. Witz). In-8 (25-16), bimensuel.

Prix pour un an (24 numéros) :

France. 20 fr. | Étranger. 25 fr.
Le numéro : 1 fr.

Les TOME I à VI (1910-1912) se vendent séparément. 10 fr.

Chaque semestre forme un Tome.

VI. — RECUEILS SCIENTIFIQUES.

ANNALES DE L'OBSERVATOIRE DE PARIS, publiées par B. Baillaud, Directeur. Mémoires, TOME I à XXVIII. In-4 (30-23), avec planches; 1855-1910.

Les TOME I à X, XII, XIII et XV à XXVIII et XXI se vendent séparément. 27 fr.

Le TOME XI (1876) et le TOME XIV (1877) comprennent deux Parties qui se vendent séparément. 20 fr.

Les TOME XXIX et XXX sont sous presse.

ANNALES DE L'OBSERVATOIRE DE PARIS, publiées par B. Baillaud, Directeur. Observations : In-4 (30-23).

TOME I à XXIV (Observations des années 1800 à 1829 et 1837 à 1869); chaque volume. 40 fr.

Années 1870 à 1893, 1897 à 1906. Chaque année. 40 fr.

Les observations des années 1894 à 1896 paraîtront ultérieurement.

ANNALES DU BUREAU CENTRAL MÉTÉOROLOGIQUE DE FRANCE, publiées par A. Angot, Directeur.

Depuis l'année 1886, les ANNALES DU BUREAU CENTRAL forment trois volumes par an :

I. — Mémoires. In-4 (33-25) avec planches.

ANNÉES : 1886 à 1908. Chaque volume. 15 fr.

II. — Observations. In-4 (33-25).

ANNÉES : 1886 à 1911. Chaque volume. 15 fr.

III. — Pluies en France. In-4 (33-25). ANNÉES : 1886 à 1896. Chaque volume. 15 fr.

ANNÉES 1897 à 1910, avec 4 pl. chacune. Chaque volume. 10 fr.

Table générale par noms d'auteurs des Mémoires contenus dans les TOME I à IV des ANNALES DU BUREAU CENTRAL MÉTÉOROLOGIQUE pour les 23 premières années (1878-1900). Grand in-4 de 26 pages; 1903. 1 fr. 50 c.

ANNALES DU BUREAU DES LONGITUDES. Travaux faits à l'Observatoire astronomique de Montsouris, et Mémoires divers. Volumes in-4 (28-23).

TOME I. In-4, avec une planche; 1877. 25 fr.

TOME II. In-4; 1882. 25 fr.

TOME III. In-4; 1883. 25 fr.

TOME IV. In-4, avec 2 pl.; 1890. 25 fr.

TOME V. In-4, avec 4 pl.; 1897. 25 fr.

TOME VI. In-4, avec 8 pl.; 1903. 25 fr.

TOME VII. In-4; 1911. (Tables de la Lune). 25 fr.

TOME VIII. In-4, avec 33 pl.; 1911. (Éclipse de 1905). 25 fr.

TOME IX. In-4; 1913. 25 fr.

ANNALES DE L'OBSERVATOIRE DE BORDEAUX, publiées par Luc Picart, Directeur de l'Observatoire. Volumes in-4 (28-23).

TOME I, avec figures et planche; 1885. 30 fr.

TOME II, avec figures; 1887. 30 fr.

TOME III, avec 3 planches; 1889. 30 fr.

TOME IV à XIV; 1892-1911. Chaque volume. 30 fr.

ANNALES DE L'OBSERVATOIRE DE TOULOUSE, publiées par B. Baillaud, Directeur de l'Observatoire. Volumes in-4 (28-23).

TOME I (travaux exécutés de 1873 à 1878). In-4 avec planche; 1880. 30 fr.

TOME II (travaux exécutés de 1879 à 1884). In-4; 1886. 30 fr.

TOME III (travaux exécutés de 1884 à 1897). In-4; 1899. 30 fr.

TOME IV (travaux exécutés de 1891 à 1900). In-4; 1901. 30 fr.

TOME V (travaux exécutés en 1900). In-4; 1902. 30 fr.

TOME VI. (Sous presse.) 30 fr.

TOME VII. In-4; 1907. 30 fr.

ANNALES DE L'OBSERVATOIRE DE NICE, publiées sous la direction du **Général Bassot**, Directeur (FONDATION R. BISCHOFFSHEIM). Volumes in-4 (33-25)

TOME I. Avec Atlas de 44 pl. sur cuivre; 1899. 40 fr.
TOME II. Avec 7 belles pl. dont 3 en couleur; 1887. 30 fr.
TOME III. Avec 1 pl. et Atlas contenant 17 belles planches (spectre solaire de M. Thollon); 1890. 40 fr.
TOMES IV à XII. 1895 à 1910. Chaque volume. 30 fr.
TOME XIII (1^{re} fascicule); 1908. 10 fr.
TOME XIV; 1911. 30 fr.

ANNUAIRE pour l'an 1913, publié par le Bureau des Longitudes, contenant les Notices suivantes :

Application de la Télégraphie sans fil à l'envoi de l'heure; par le Commandant G. FERRIÉ. — *L'Eclipse de Soleil du 17 avril 1912; resumé des observations qu'elle a permis d'effectuer*; par G. BIGOURDAN. — *Discours prononcés aux funérailles de M. RADAU*.

In-16 (15-10) de plus de 750 pages.
Broché... 1 fr. 50 c. | Cartonné..... 2 fr.
Pour recevoir l'Annuaire franco ajouter 35 c.

CATALOGUE DE L'OBSERVATOIRE DE BORDEAUX.

Réobservation des étoiles comprises dans les zones d'Argelander entre -15° et -20° de déclinaison. In-4 (33-25) de (29)-187 pages; 1909. 30 fr.

CATALOGUE PHOTOGRAPHIQUE DU CIEL (*Demander la liste des Fascicules parus.*)

CONNAISSANCE DES TEMPS ou des mouvements célestes, à l'usage des Astronomes et des Navigateurs pour l'an 1915, publiée par le Bureau des Longitudes, In-8 (25-16) de xxx-856 p., avec 2 cartes en couleur; 1913.

Broché... 4 fr. | Cartonné... 4 fr. 75 c.
Pour recevoir l'Ouvrage franco dans les pays de l'Union postale, ajouter 1 fr.

EXTRAIT DE LA CONNAISSANCE DES TEMPS, à l'usage des Écoles d'Hydrographie et des marins du Commerce, pour l'an 1914, publié depuis l'an 1889 par le Bureau des Longitudes. In-8 (25-16), avec 2 planches; 1912. 1 fr. 50 c.

JOURNAL DE L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE, publié par le Conseil d'Instruction de cet établissement.

I^{re} Série, 64 Cahiers in-4 (28-23), avec fig. et pl. 1000 fr.
Table des matières et noms d'auteurs des 64 Cahiers de la 1^{re} Série. In-4 (28-23); 1896. 3 fr.

II^e Série. Cahiers I à III, 1895 à 1897, chaque Cahier. 10 fr.
IV^e Cahier, 1898. 13 fr.
V^e et VI^e Cahiers, 1900, 1901, chaque Cahier. 10 fr.
VII^e Cahier, 1902. 12 fr.
VIII^e à X^e Cahiers, 1903 à 1905, chacun. 10 fr.
XI^e à XIII^e Cahiers, 1906 à 1909, chacun. 11 fr.
XIV^e Cahier; 1910. 10 fr.
XV^e Cahier; 1911. 15 fr.
XVI^e Cahier; 1912. 11 fr.

OBSERVATOIRE DE MÉTÉOROLOGIE DYNAMIQUE DE TRAPPES. — Travaux scientifiques publiés par L. TEISSERENC DE BORT. Volumes in-4 (33-25) se vendant séparément.

TOME I. *Étude internationale des nuages*, 1896-1897. *Observations et mesures de la France.* Volume de xvi-290 pages et 2 planches; 1903. 10 fr.

TOME II. (*En préparation.*)

TOME III. *Étude de l'atmosphère par sondages* (1901-1904). Volume de iv-50 pages; 1908. 10 fr.

TOME IV. *Étude de l'atmosphère marine par sondages aériens. Atlantique moyen et région intertropicale*, par L. TEISSERENC DE BORT et LAWRENCE ROTCH. Volume de 243 pages avec 36 figures et 17 planches (publié avec la collaboration de l'Observatoire de Blue-Island); 1909. 10 fr.

VII. — ENCYCLOPÉDIE

DES

TRAVAUX PUBLICS,
ET ENCYCLOPÉDIE INDUSTRIELLE,

FONDÉES PAR M.-C. LECHALAS,

Inspecteur général
des Ponts et Chaussées en retraite.

ALHEILIG, Ingénieur de la Marine, Ex-Professeur à l'École d'application du Génie maritime, et **ROCHE** (Camille), Industriel, ancien Ingénieur de la Marine. — **Traité des machines à vapeur**, rédigé conformément au programme du *Cours de machines à vapeur de l'École Centrale*. Deux Volumes in-8 (25-16), se vendant séparément. (E. I.)

TOME I : *Thermodynamique théorique et applications. Puissance des machines, diagrammes indicateurs. Régulation, épures de détente et de régulation. Distribution, détente. Condensation, alimentation.* Volume de xi-604 pages, avec 412 fig.; 1895. 20 fr.

TOME II : *Forces d'inertie. Moments moteurs. Volants. Régulateurs. Moteurs à gaz, à pétrole et à air chaud. Montage des machines. Essais. Passation des marches. Prix de revient.* Volume de iv-560 pages, avec 281 figures; 1895. 18 fr.

APPERT (Léon) et **HENRIVAUX** (Jules), Ingénieurs. — **Verre et verrerie.** In-8 (25-16), de 460 pages avec 130 figures et un Atlas de 14 planches in-4 (28-23); 1894 (E. I.). 20 fr.

BEAUVÉRIE (J.), Préparateur de Botanique générale. — **Le Bois. Structure. Composition et propriétés. La forêt. Abalage. Altérations. Conservation. Bois indigènes et exotiques. Le liège.** Avec une Préface de M. DAUBRÉE, Conseiller d'Etat, Directeur général des Eaux et Forêts au Ministère de l'Agriculture. Un volume en deux fascicules in-8 (25-16) de xi-1402 p., avec 485 fig. (E. I.), 1905. (Médaille de la Société nationale d'Agriculture). 20 fr.

BEAUVÉRIE (J.), Docteur ès Sciences, Chargé d'un Cours de Botanique appliquée à l'Université de Lyon, Lauréat de la Société nationale d'Agriculture de France. — **Les Textiles végétaux**, avec une Préface de H. LECOMTE, Professeur au Muséum d'Histoire naturelle. In-8 (25-16 de xiii-730 p., avec 290 fig.; 1913. 18 fr.

COLSON (G.), Ingénieur en chef des Ponts et Chaussées, Conseiller d'Etat. — **Cours d'Economie politique** professé à l'École nationale des Ponts et Chaussées. Six Livres in-8 (25-16) se vendant séparément chacun 6 fr. (E. T. P.).

LIVRE : *Théorie générale des phénomènes économiques.* Volume de 450 pages. 2^e édition; 1907. (Nouveau tirage 1912.)

LIVRE II : *Le travail et les questions ouvrières.* Volume de 344 pages; 1901.

LIVRE III : *La propriété des biens corporels et incorporels.* Volume de 342 pages; 1902.

LIVRE IV : *Les entreprises, le commerce et la circulation.* Volume de 443 pages avec un appendice; 1903.

LIVRE V : *Les finances publiques et le budget de la France.* Volume de 466 pages. 2^e édition; 1909.

LIVRE VI : *Les travaux publics et les transports.* 2^e édition revue et mise à jour. Volume de iv-517 pages; 1910.

SUPPLÉMENT ANNUEL AU LIVRE VI. Brochure in-8 (23-14) de 44 pages; 1913. 1 fr.

CRONEAU (A.), Ingénieur de la Marine, Professeur à l'École d'application du Génie maritime. — **Architecture navale. — Construction pratique des navires de guerre.** 2 volumes in-8 (25-16) et un Atlas de 11 planches (E. I.)

TOME I : Plans et devis. — Matériaux. — Assemblages. Différents types de navires. — Charpente. — Revêtement de la coque et des ponts. Volume de 339 pages avec 305 figures et un Atlas de 11 planches in-4 doubles dont 2 en trois couleurs; 1894. 18 fr.

TOME II : Compartimentage. — Cuirassement. — Pavois et garde-corps. — Ouvertures pratiquées dans la coque, les ponts et les cloisons. — Pièces rapportées sur la coque. — Ventilation. — Service d'eau. — Gouvernails. — Corrosion et salissure. — Poids et résistance des coques. Volume de 616 pages, avec 359 figures; 1894. 15 fr.

DEHARME (E.), Ingénieur de la Compagnie du Midi, Professeur du Cours de Chemins de fer à l'École Centrale, et **PULIN (A.)**, Ingénieur des Arts et Manufactures, Inspecteur principal du Chemin de fer du Nord. — **Chemins de fer. Matériel roulant. Résistance des trains. Traction.** Un volume in-8 (25-16) de xxii-441 pages, avec 95 figures et 1 planche; 1895 (E. I.) 15 fr.

— **Étude de la Locomotive. La Chaudière.** In-8 (25-16) de vi-608 p., avec 131 fig. et 2 pl.; 1900 (E. I.) 15 fr.

— **Étude de la Locomotive. Mécanisme. Châssis. Types de machines.** Un volume in-8 (25-16) de iv-712 p., avec 288 fig. et un atlas in-4 de 18 pl.; 1903 (E. I.) 25 fr.

DENFER (J.), Architecte, Ancien Professeur à l'École Centrale. — **Architecture et Constructions civiles. Charpente en bois et menuiserie.** Les bois, leurs assemblages. Résistance des bois. Tableaux. Calculs faits. Linteaux et planches. Pans de bois. Combles. Etalements. Echafaudages. Appareils de levage. Travaux hydrauliques. Coffrages pour maçonneries armées. Cintres, Ponts et passerelles en bois. Escaliers. Menuiserie en bois : parquets, lambris, portes, croisées, persiennes, devantures, décorations. 2^e édition revue et augmentée. In-8 (25-16) de iv-686 pages avec 721 figures; 1910. (E. T. P.) 25 fr.

DESCOMBES (Paul), Directeur honoraire des Manufactures de l'État. **La Défense forestière et pastorale**, précédée d'une lettre de G. NORLEMAIRE. In-8 (25-16) de xv-410 p., avec 23 fig.; 6 cartes; 1910 (E. I.) 12 fr.

FARGUE (L.), Inspecteur général des Ponts et Chaussées en retraite. — **Hydraulique fluviale. La forme du lit des rivières à fond mobile.** Volume in-8 (25-16) de iv-182 pages, avec 55 figures et 15 planches; 1909. (E. I.) 9 fr.

FÉRET (R.), ancien élève de l'École Polytechnique, Chef du Laboratoire des Ponts et Chaussées à Boulogne-sur-Mer. — **Étude expérimentale du ciment armé.** Expériences. Théorie et calculs. Bibliographie du Ciment armé. Recherches annexées sur les diverses résistances des mortiers et bétons. In-8 (25-16) de vi-778 p. avec 197 fig.; 1906. (E. I.) 20 fr.

GESCHWIND (L.), Ingénieur-Chimiste, et **SELLIER (E.)**, Chimiste, Lauréats des Chimistes de sucrerie et de la Société Industrielle de Saint-Quentin. — **La betterave agricole et industrielle.** In-8 (25-16) de iv-668 p. avec 130 figures; 1902. (E. I.) 20 fr.

GOUILLY (Alexandre), Ingénieur des Arts et Manufactures, Répétiteur de Mécanique appliquée à l'École Centrale. — **Éléments et organes des machines.** Un vol. in-8 (25-16) de 406 p. avec 710 fig.; 1894. (E. I.) 12 fr.

GUÉDON (Pierre), Ingénieur, Chef de traction à la Compagnie générale des Omnibus de Paris. — **Traité pratique des Chemins de fer d'intérêt local et des Tramways.** In-8 de 393 pages avec 141 figures; 1901. (E. I.) 11 fr.

GUIGNET (Ch.-Er.), Directeur des teintures aux Manufactures nationales des Gobelins et de Beauvais; **DOMMER (F.)**, Professeur à l'École de Physique et de Chimie industrielles de la ville de Paris, et **GRANDMOUGIN (E.)**, Ancien préparateur à l'École de Chimie de Mulhouse. — **Blanchiment et apprêts. Teinture et impression. Matières colorantes.** Un volume in-8 (25-16) de 674 pages, avec 345 figures et échantillons de tissus imprimés; 1895. (E. I.) 30 fr.

HUBERT-VALLEROUX (P.), Avocat à la Cour de Paris, Docteur en droit. — **Les Associations ouvrières et les Associations patronales.** (Cet Ouvrage a obtenu le premier prix au concours de Chambrun en 1898.) In-8 (25-16) de 361 pages; 1899. (E. I.) 10 fr.

JAUBERT (George-F.), Docteur ès Sciences, Directeur de la « Revue générale de Chimie pure et appliquée ». — **Les acides minéraux de la grande industrie chimique (acide sulfurique, acide nitrique, acide chlorhydrique).** In-8 (25-16) de iv-560 p., avec 181 fig.; 1912. (E. I.) 15 fr.

LAMB (M.C.), F. C. S., Directeur de la Section de teinture au Collège technique de la « leathersellers' Company » de Londres. — **Teinture, corroyage et finissage du cuir.** Traduit par Louis MEUNIER, Docteur ès Sciences, chargé de cours à l'Université de Lyon, Professeur à l'École française de Tannerie, et JULES PRÉVOT, Licenciés ès Sciences, ancien élève diplômé des Ecoles de Tannerie de Lyon, Leeds, Londres, Vienne et Freiberg. In-8 (25-16) de vi-470 pages, avec 203 fig. et 4 pl. d'échantillons; 1910. (E. I.) 20 fr.

LECHALAS (Georges), Ingénieur en Chef des Ponts et Chaussées. — **Manuel de droit administratif. Service des Ponts et Chaussées et des Chemins vicinaux.** 2 volumes in-8 (25-16), se vendant séparément. (E. T. P.)

TOME I : Notions sur les trois pouvoirs. Personnel des Ponts et Chaussées. Principes d'ordre financier. Travaux intéressant plusieurs services. Expropriations. Dommages et occupations temporaires. Volume de cxxvii-536 p.; 1889. 20 fr.

TOME II (1^{re} PARTIE) : Participation des tiers aux dépenses des travaux publics. Adjudications. Fournitures. Régie. Entreprises. Concessions. Vol. de 397 p.; 1893. 10 fr.

— **II^e PARTIE : Principes généraux de police : Grande voirie. Simple police. Roulage. — Domaine public. Consistance et condition juridique. Délimitation. Redevances et perceptions diverses. Produits naturels. Concessions. Occupations temporaires.** Volume de iv-396 p.; 1898. 10 fr.

LE VERRIER (U.), Ingénieur en chef des Mines, Professeur au Conservatoire des Arts et Métiers. — **Métallurgie générale.** Volumes in-8 (25-16) se vendant séparément.

— **Procédés de chauffage. Combustibles solides. Description des combustibles. Combustibles artificiels. Emploi des combustibles. Chauffage par l'électricité. Matériaux réfractaires. Organisation d'une usine métallurgique. Données numériques.** Volume de 367 pages avec 171 fig.; 1902. (E. I.) 12 fr.

— **Métallurgie générale. Procédés métallurgiques et étude des métaux. Minerais. Séchage. Calcination. Grillage. Opérations extractives. Fusion et affinage. Thermochimie. Installations accessoires. Essais mécaniques. Action de la chaleur. Métallographie. Alliages annexes.** Volume de 403 pages, avec 194 figures; 1905. (E. I.) 12 fr.

LÉVY-LAMBERT (A.), Inspecteur, chef des services de l'éclairage et du chauffage des Chemins de fer du Nord. — **Chemins de fer funiculaires. Transports aériens.** 2^e édition revue et augmentée. In-8 (25-16) de iv-596 pages avec 213 figures; 1911. 15 fr.

Envoi franco dans toute l'Union postale contre mandat-poste ou valeur sur Paris.

ÉLÉMENTS D'ANALYSE MATHÉMATIQUE

à l'usage des Candidats au Certificat de mathématiques générales,
des Ingénieurs et des Physiciens.

COURS PROFESSE À L'ÉCOLE CENTRALE
DES ARTS ET MANUFACTURES

Par **Paul APPELL**

Membre de l'Institut,

Doyen de la Faculté des Sciences.

TROISIÈME ÉDITION. IN-8 (25-16) DE VII-700 PAGES AVEC 220 FIGURES,
CARTONNÉ; 1913..... 24 FR.

Préface de la Troisième édition.

Cette nouvelle édition présente des changements notables. De nombreuses additions ont été faites, pour orienter encore davantage l'Ouvrage dans la voie de la préparation à l'étude de la Mécanique et de la Physique. Nous avons notamment développé les formules pour la détermination des centres de gravité et des mouvements d'inertie des lignes, des surfaces et des volumes homogènes, dans les cas qui se rencontrent le plus fréquemment en pratique. Nous avons conservé la définition des intégrales elliptiques de première et de deuxième espèce de Legendre, telle qu'elle est fournie tout naturellement par les problèmes du mouvement du pendule simple et de la rectification de l'ellipse. Comme application de la théorie des intégrales multiples, nous avons ajouté aux formules fondamentales sur les intégrales eulériennes de première et de seconde espèce le calcul des intégrales de Fresnel.

Un chapitre entier a été ajouté sur l'analyse vectorielle, dont l'importance augmente de jour en jour; il contient les questions suivantes : formule d'Ostrogradzki ou de Green, flux, divergence, tourbillon; formule de Riemann; formules de Stokes; pour établir cette dernière formule, nous avons adopté un mode de démonstration très élégant, dû au physicien Blondlot, qui fait apparaître progressivement, d'une manière simple, les éléments de l'intégrale double. Quelques types nouveaux ont été ajoutés dans la théorie des quadratures et dans celle des équations différentielles du premier et du second ordre.

Les parties relatives aux quadratures approchées ont été conservées, avec la formule de Poncelet qui présente le grand avantage, sur les formules similaires, de donner une limite supérieure de l'erreur commise.

Pour compenser les additions, sans allonger le volume, nous avons fait des suppressions dans les parties trop purement géométriques, en enlevant les questions qui, à l'expérience, nous ont paru inutiles, tant au point de vue de la formation mathématique qu'à celui des applications.

Nous espérons avoir ainsi réalisé un progrès sur les deux éditions précédentes et avoir composé un Ouvrage capable de rendre service aux ingénieurs et aux physiciens, aux élèves des grandes Ecoles techniques et aux candidats au certificat de mathématiques générales.

Extrait de la Table des Matières.

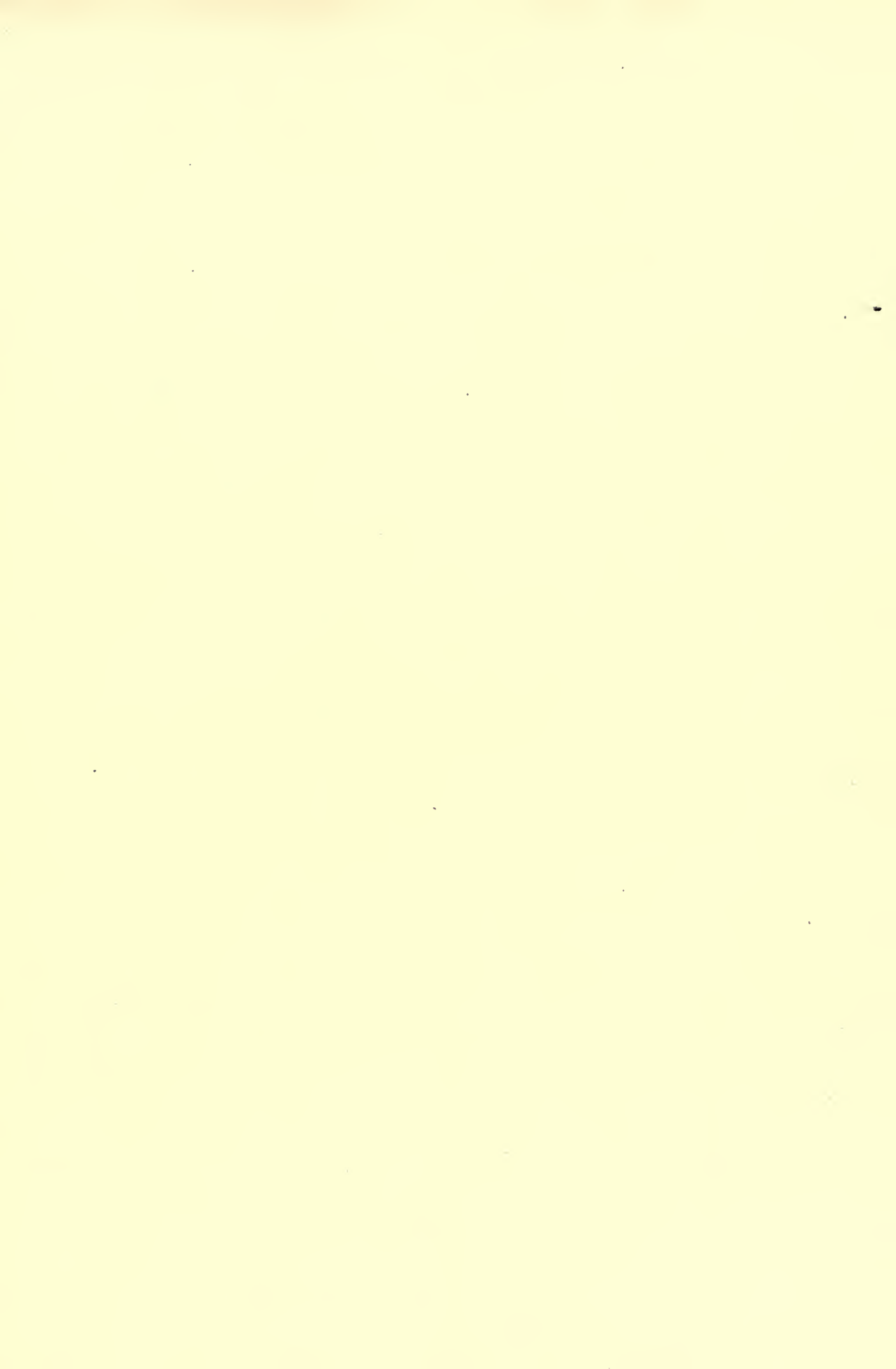
I. Introduction. — II. Infiniment petits. Différentielles. — III. Fonctions primitives. Intégrales indéfinies, intégrales définies simples. Applications à la mesure des aires planes. — IV. Volume d'un solide à bases parallèles. Moments d'inertie et centres de gravité d'aires et de volumes homogènes. — V. Rectification des courbes. Aire des surfaces de révolution et des surfaces coniques. — VI. Développement d'une fonction en série de puissances entières et positives de la variable. — VII. Quelques méthodes d'intégration. — VIII. Développement d'une fonction en série trigonométrique. — IX. Intégrales définies dont l'élément différentiel devient infini, ou dont une limite est infinie. — X. Tangente à une courbe plane. Maximum et minimum d'une fonction d'une variable. Enveloppes courbures. — XI. Courbes gauches. Tangente. Plan osculateur. Courbure et torsion. — XII. Fonctions de deux variables. Plan tangent à une surface. Maxima et minima. Enveloppes. Courbures. — XIII. Lignes particulières tracées sur une surface. — XIV. Différentiation sous le signe \int . Intégration des différentielles totales. Intégrales prises le long d'une courbe. — XV. Intégrales doubles et triples. Applications. — XVI. Formules fondamentales de l'analyse vectorielle. Intégrales de volumes, de surfaces et de lignes. — XVII. Equations différentielles du premier ordre. — XVIII. Equations différentielles du deuxième ordre et d'ordre supérieur. — XIX. Equations différentielles linéaires. — XX. Système d'équations différentielles simultanées à une variable indépendante. — XXI. Quelques exemples d'équations aux dérivées partielles, équations du premier ordre. — XXII. Valeur numérique d'une intégrale définie. Méthodes d'approximation. Intégrateurs et intégraphes.

A LA MÊME LIBRAIRIE.

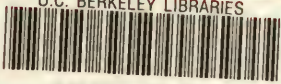
HUMBERT (G.), Membre de l'Institut, Professeur à l'École Polytechnique.
— Cours d'Analyse professé à l'École Polytechnique; 2 volumes in-8 (35-16) se vendant séparément :

TOME I : Calcul différentiel. Principes du calcul intégral. Applications géométriques; avec 111 figures; 1902..... 16 fr.

TOME II : Complément du calcul des intégrales. Fonctions analytiques et équations différentielles; avec 91 figures; 1904..... 16 fr.



U.C. BERKELEY LIBRARIES



C037438702

QA36
C3
ser 2
v. 11



693

