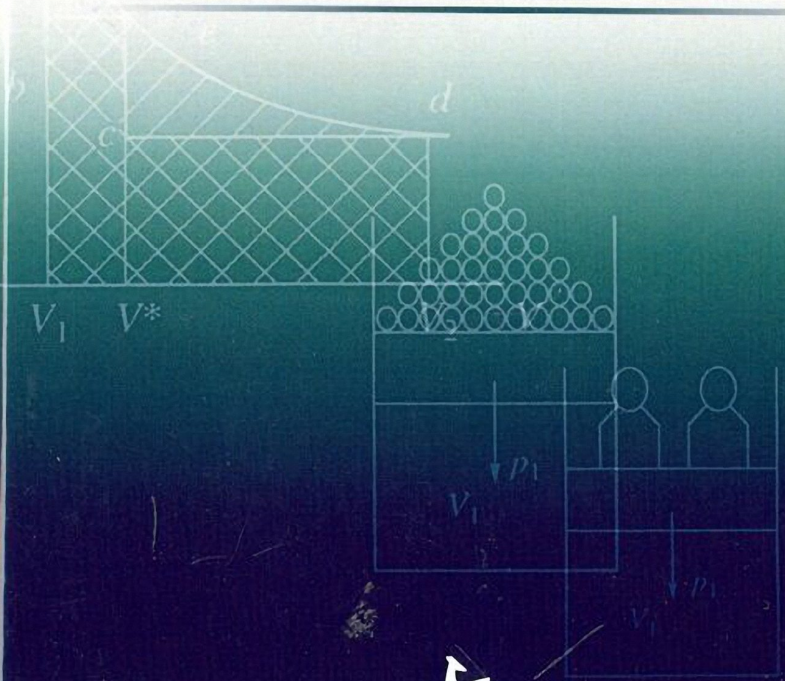


В. В. Буданов, А. И. Максимов

# ХИМИЧЕСКАЯ ТЕРМОДИНАМИКА





• САНКТ-ПЕТЕРБУРГ •  
• МОСКВА •  
• КРАСНОДАР •  
2017

**В. В. БУДАНОВ,  
А. И. МАКСИМОВ**

# **ХИМИЧЕСКАЯ ТЕРМОДИНАМИКА**

*Под редакцией член-корреспондента РАН, профессора  
О. И. Койфмана*

*Издание третье, стереотипное*

**ДОПУЩЕНО**

*Министерством образования и науки РФ  
в качестве учебного пособия для студентов вузов,  
обучающихся по направлению  
«Химическая технология и биотехнология»  
и химико-технологическим направлениям подготовки  
дипломированных специалистов*



• САНКТ-ПЕТЕРБУРГ •  
• МОСКВА • КРАСНОДАР •  
2017

ББК 24.53я73

Б 90

**Буданов В. В., Максимов А. И.**

**Б 90** Химическая термодинамика: Учебное пособие / Под ред. О. И. Койфмана. — 3-е изд., стер. — СПб.: Издательство «Лань», 2017. — 320 с.: ил. — (Учебники для вузов. Специальная литература).

**ISBN 978-5-8114-2271-5**

В краткой и доступной форме рассмотрены основные положения феноменологической (равновесной и неравновесной) и статистической термодинамики, их применение к расчетам химических реакций и сопутствующих физических процессов. Большое внимание уделено проблемам, недостаточно освещенным в литературе: стандартизации и размерностям термодинамических величин, существенным деталям выводов основополагающих уравнений и их применению в неидеальных системах.

Написано в соответствии с Федеральным Государственным образовательным стандартом по направлениям «Химия», «Химическая технология и биотехнология». Предназначено студентам, магистрантам, аспирантам, а также научным сотрудникам и преподавателям.

**ББК 24.53я73**

**Рецензенты:**

*Н. М. ГИРИЧЕВА* — доктор химических наук, профессор;

*Б. Д. БЕРЕЗИН* — доктор химических наук, профессор.

**Обложка**

*Е. А. ВЛАСОВА*

© Издательство «Лань», 2017

© В. В. Буданов, А. И. Максимов, 2017

© Издательство «Лань»,

художественное оформление, 2017



## Предисловие редактора

Представленное вниманию читателей учебное пособие В.В.Буданова и А.И.Максимова представляет собой оригинальный труд, отражающий многолетний педагогический опыт авторов в Ивановском государственном химико-технологическом университете и Ивановском филиале Высшего химического колледжа РАН.

В предисловии сформулированы основные принципы построения пособия и его задачи. Главная из них — кратко и в доступной форме рассмотреть основные теоретические положения и расчетные методы химической термодинамики, не снижая при этом строгости изложения. Ознакомление с текстом пособия позволяет заключить, что эта задача решена авторами вполне успешно.

Пособие состоит из трех частей, в которых излагаются основы феноменологической и статистической термодинамики, а также — термодинамики необратимых процессов. Композиционно и по характеру изложения пособие отличается от существующих учебников.

Первые четыре главы посвящены рассмотрению основных законов термодинамики, учению о термодинамических потенциалах и характеристических функциях. В большинстве существующих учебников эти положения излагаются в два этапа: сначала они рассматриваются как элементы общей термодинамики, затем дается детализация, учитывающая специфику химических реакций. Интересной особенностью данного пособия является то, что в нем с самого начала изложения законы термодинамики рассматриваются применительно как к физическим, так и химическим процессам.

Особый интерес представляет глава IV. В ней реализован оригинальный и, на наш взгляд, удачный прием изложения метода термодинамических потенциалов Гиббса. Обычно этот материал дается весьма отвлеченно и трудно воспринимается студентами. Здесь этот метод иллюстрируется на конкретном примере одной и той же химической реакции, протекающей в гальваническом элементе и вне его. Такой прием дает возможность простого и наглядного толкования физического смысла величины энергии Гиббса, записать фундаментальные уравнения термодинамики и выражения для характеристических функций не в общем виде, как это обычно делается, а применительно к химическим реакциям.

В пособии большое внимание уделяется вопросу стандартизации термодинамических величин и их размерностей. Идея стандартизации красной нитью проходит через всю книгу, что выгодно отличает ее от многих других учебных изданий подобного рода. С этой точки зрения особый интерес представляют разделы, в которых рассматривается стандартизация парциальных мольных величин, констант равновесия, нормального химического сродства и активностей. Здесь следует отметить впервые приводимые в учебной литературе соображения о введении понятия относительной концентрации, о стандартизации величин концентраций, входящих в выражения химического потенциала. На базе этих рассуждений делается вполне обоснованное заключение о том, что все стандартные константы равновесия, независимо от того, к какому стандартному состоянию они относятся, являются величинами безразмерными.

В главах VII и VIII, посвященных методам расчета химического равновесия в идеальных газовых и жидких растворах, помимо традиционного материала даны способы расчета константы равновесия жидкофазной реакции по константе равновесия газофазной реакции, приведены конкретные примеры расчета равновесия сложных последовательных и параллельных реакций.

Особенностям расчетов термодинамических свойств компонентов и химического равновесия в неидеальных растворах посвящена глава IX.

В главах X–XII рассматриваются элементы статистической термодинамики. Объем материала здесь ограничен рамками существующей программы по физической химии. В связи с этим, кратко рассмотрев основные понятия и подходы к описанию канонического и микроканонического распределения, основное внимание сосредоточивается на полной квантовой статистике Больцмана, основные положения и математический аппарат которой удалось изложить просто и понятно.

Среди вопросов, рассматриваемых в главах, посвященных статистической термодинамике, немало таких, которые отражают оригинальные методические приемы авторов. Так, например, удачно изложен вывод уравнения, выражающего константу равновесия через суммы по состояниям молекул. Этот вывод отличается простотой и связывает материал X–XI глав с материалом раздела феноменологической термодинамики.

Следует отметить главу XI, в которой в сжатой и доступной форме даны обоснования рабочих формул для вычисления тер-

модинамических функций. Этот материал будет полезен при проведении семинарских занятий по теме «Статистическая термодинамика». Логичным завершением главы является раздел, посвященный путям статистического расчета термодинамических свойств реальных систем.

Материал, посвященный изложению основ линейной неравновесной термодинамики, занимает меньшую часть учебного пособия. Его изложению предшествует введение, в котором определен круг вопросов, составляющих предмет неравновесной термодинамики, рассмотрена связь феноменологической равновесной термодинамики с неравновесной термодинамикой и приводятся минимально необходимые сведения об используемом математическом аппарате. Изложение основного материала построено от частного к общему.

В главе XII основные принципы неравновесной термодинамики иллюстрируются на простейшем примере распространения тепла в твердом теле. Уже на этом примере формулируются основные этапы применения подхода неравновесной термодинамики к анализу конкретных систем. Далее этот подход неоднократно повторяется в применении к системам возрастающей сложности — электрокинетические явления, термодиффузионные процессы в непрерывных системах, объемные процессы. Обобщение изложенного материала произведено в отдельной главе, где изложен обобщающий обзор линейной неравновесной термодинамики (глава XVII). Завершается эта часть пособия заключительными замечаниями — кратко сформулированы рекомендации по применению метода неравновесной термодинамики к анализу конкретных систем.

Пособие написано простым и ясным литературным языком. Оно отличается логической стройностью и продуманностью изложения материала, мотивирует читателя к его изучению, чему способствуют примеры, поясняющие теоретические выкладки.

Данное пособие окажет большую помощь студентам, аспирантам и научным сотрудникам, как приступающим к изучению химической термодинамики, так и желающим систематизировать или пополнить свои знания в этой области. Оно будет также интересно преподавателям физической химии как методическое пособие, систематизирующее ключевые вопросы и понятия термодинамики.

*Член-корреспондент РАН, профессор О. И. Койфман*



## Предисловие

Химическая термодинамика является одним из наиболее важных разделов физической химии. Возникновение самой физической химии в современном ее виде как науки о наиболее общих количественных закономерностях химических процессов стало возможно только благодаря применению положений общей и химической термодинамики. Теоретический аппарат термодинамики, разработанный к началу XX в., сохранился в почти неизменном виде до наших дней. В связи с этим А. Эйнштейн писал, что «термодинамика — единственная физическая теория универсального содержания, относительно которой я убежден, что в пределах применимости ее основных положений она никогда не будет опровергнута». Эти слова с полным правом можно отнести и к химической термодинамике.

Несмотря на законченность и логическую стройность аппарата химической термодинамики, методы и формы его изложения непрерывно меняются, что обусловлено изменением учебных планов, введением новых специальностей и совершенствованием методических приемов. Предлагаемое пособие отражает многолетний опыт преподавания физической химии и теоретических основ химической технологии студентам разных специальностей, обучающихся по многоуровневой системе в Ивановском химико-технологическом университете. Пособие не преследует цель дать исчерпывающее изложение всех разделов химической термодинамики и не заменяет существующие учебники. В нем рассмотрены ключевые разделы курса, которые представляют наибольший интерес для химика и в то же время при самостоятельном изучении воспринимаются с трудом. В книге предпринята попытка дать сбалансированное изложение основ как равновесной, так и неравновесной термодинамики.

Одна из центральных проблем химии состоит в априорном определении возможности и глубины протекания химических реакций. Рассмотрению этой проблемы посвящена первая часть книги, в которой излагаются основы классической и статистической термодинамики, методы расчетов термодинамических функций и определения равновесного состава реакционных смесей. Вторая часть содержит изложение основ термодинамики необратимых процессов. Объем этой части увеличен по сравнению с существующими учебными пособиями, что обусловлено возрастанием интереса к этой области знаний и расширением

областей ее практического применения. Первая часть рассчитана на изучение в рамках бакалавриата, вторая и третья — магистратуры.

В пособии предпринята попытка изложить материал как часть общего курса физической химии, показать неразрывную связь термодинамического метода с другими теоретическими и экспериментальными методами физико-химического исследования (спектроскопия, квантово-химические, кинетические методы и др.). В то же время, работая над книгой, авторы стремились, не снижая строгости изложения, отразить прикладную направленность преподавания теоретических дисциплин в условиях технического университета. С этой целью в книге приведены многочисленные примеры термодинамических расчетов химических реакций как протекающих отдельно, так и сопровождающихся различными физическими процессами (массоперенос, теплопередача и др.). Значительное внимание уделено вопросам стандартизации и размерностей термодинамических величин.

Преследуя основную цель пособия — дать доступное и достаточно строгое изложение основ химической термодинамики и проблемы химического равновесия, авторы сознательно пошли на исключение ряда вопросов, имеющих большое самостоятельное значение, но не укладывающихся в единую логическую линию книги. К ним относятся термодинамика фазовых превращений, электрохимических процессов, поверхностных явлений. С этими вопросами можно ознакомиться по литературе, ссылки на которую приведены в соответствующих главах, а список — в конце книги. Опыт показывает, что после освоения общих принципов термодинамического метода на примере химических реакций у студентов, как правило, не возникает принципиальных трудностей в изучении термодинамики названных процессов.

Пособие написано в соответствии с Государственными образовательными стандартами по химико-технологическим и химическим направлениям подготовки дипломированных специалистов. Оно предназначено для самостоятельной работы студентам, магистрантам и аспирантам, а также научным сотрудникам и преподавателям, желающим пополнить и систематизировать свои знания в области химической термодинамики. Может быть использовано также при проведении практических занятий.

## **Предмет химической термодинамики**

Химическая термодинамика возникла на рубеже XIX и XX вв. в результате развития теоретического аппарата общей термодинамики — раздела теоретической физики, который изучает процессы взаимных превращений различных видов энергии друг в друга, сопровождающихся выделением или поглощением теплоты и совершением работы. Химическая термодинамика применяет аппарат общей термодинамики к химическим реакциям, фазовым превращениям, адсорбции и к другим процессам. С этой целью в уравнения общей термодинамики вводится член, учитывающий изменение числа и вида частиц, участвующих в процессе. Такой прием, примененный впервые В. Гиббсом, дает возможность получить ответы на основные вопросы возникающие при изучении химических реакций: определить возможность и глубину их протекания в различных условиях, а также рассчитать энергетические эффекты химических и фазовых превращений. Для решения этих задач применяют три метода: методы феноменологической термодинамики: равновесной и неравновесной, — и статистической термодинамики.

Феноменологическая термодинамика опирается на три основных постулата (закона), сформулированных в результате анализа и обобщения опыта, накопленного человечеством. Достоинством и в то же время недостатком феноменологической термодинамики является формальный подход к описанию физико-химических процессов, не связанный с необходимостью знать их молекулярный механизм. Такой подход дает возможность применять одни и те же уравнения к описанию совершенно различных процессов и систем. Например, закон действующих масс может быть применен к описанию равновесия как химических реакций, так и адсорбции. В то же время в феноменологической термодинамике недостаточно полно раскрывается физический смысл основных термодинамических величин, для расчетов этих величин применяются так называемые термические характеристики, которые часто не удается определить с высокой точностью.

Статистическая термодинамика, опираясь на законы феноменологической термодинамики, в своих уравнениях учитывает молекулярную природу вещества. Это, с одной стороны, позволяет более глубоко объяснить физическую сущность основных термодинамических величин (функций), а с другой стороны — дает возможность использовать в термодинамических расчетах

спектроскопические данные, что обеспечивает повышение точности результатов расчетов. Выдающаяся роль в развитии химической и статистической термодинамики принадлежит В. Гиббсу. Большой вклад в развитие химической термодинамики внесли Вант-Гофф, Гельмгольц и другие ученые, имена которых упоминаются в последующих главах пособия.

В уравнениях классической термодинамики отсутствует время. Она ничего не говорит о самом течении процесса. В результате возникают сложности с описанием процессов в системах, где наряду с химическими превращениями существуют потоки массы, зарядов, энергии. Эти потоки вызваны пространственной неоднородностью системы — наличием градиентов давления, концентраций, температуры, электрического потенциала. К таким системам, строго говоря, неприменимы основные понятия классической термодинамики и прежде всего — понятия температуры и энтропии. Выход был найден на компромиссном пути развития локальной термодинамики, в которой предполагается наличие локального термодинамического равновесия и, следовательно, локальная применимость всех положений классической термодинамики. Использование еще одного допущения о линейных соотношениях между потоками и вызывающими их причинами позволило разработать математический аппарат для описания химических процессов в таких системах. Это феноменологическая наука — линейная неравновесная термодинамика.





• ЧАСТЬ I •

# **РАВНОВЕСНАЯ ТЕРМОДИНАМИКА**



# **Глава I. Первый закон термодинамики и его применение в химии**

## **1. Основные понятия**

Первый закон термодинамики вытекает из закона сохранения энергии. При формулировке последнего наибольшие трудности были связаны с необходимостью учета так называемых диссипативных факторов, приводящих к рассеянию энергии и превращению ее в теплоту. Это превращение в наиболее общей форме отражает первый закон.

Рассмотрим основные понятия, необходимые для формулировки первого закона.

Объектами исследования термодинамики являются термодинамические системы. Под последними подразумевают тело или группу тел, мысленно выделенных в пространстве, находящихся во взаимодействии. Следует различать следующие основные виды взаимодействия: тепловое, механическое, химическое, материальное (диффузия), электрическое и др. Система может быть открытой и закрытой. В первом случае возможен обмен веществом с окружающей средой, во втором он исключен.

Систему называют изолированной, если она не обменивается с окружающей средой ни веществом, ни энергией. Исключить такой обмен можно, поместив систему в жесткую ( $V = \text{const}$ ) адиабатную ( $q = \text{const}$ ) оболочку. «Изолированная система» — абстрактное понятие, введение которого полезно для формулировки основных законов термодинамики.

Под состоянием системы понимают совокупность всех известных свойств системы. В феноменологической термодинамике рассматривают так называемое макросостояние системы, которое характеризуется через термодинамические параметры: дав-

ление ( $p$ ), объем ( $V$ ), температуру ( $T$ ), концентрации компонентов ( $c$ ), электрический потенциал ( $\psi$ ) и другие величины. Те термодинамические параметры, которые определяются непосредственно измерением, называются основными. Особое место среди основных термодинамических параметров занимает температура. Существование температуры как универсальной меры степени нагретости тел вытекает из так называемого нулевого закона термодинамики\*. Согласно этому закону, если две не взаимодействующие друг с другом системы ( $A$  и  $B$ ) находятся порознь в термическом равновесии с третьей системой ( $C$ ), то они могут находиться в состоянии термического равновесия друг с другом, если их привести в соприкосновение через теплопроводящую, т. е. не адиабатную, перегородку. Основные термодинамические параметры входят в уравнения, выражающие так называемые термодинамические функции: внутреннюю энергию ( $U$ ), энтальпию ( $H$ ), энтропию ( $S$ ), энергию Гельмгольца ( $A$ ) и энергию Гиббса ( $G$ ). Последние также можно назвать термодинамическими параметрами.

Термодинамические параметры относят к экстенсивным, если их численные значения прямо пропорциональны массе системы ( $V$ ,  $S$ ,  $U$  и др.). Термодинамические параметры, независимые от массы системы, называют интенсивными ( $T$ ,  $p$ ,  $c$  и др.). Иногда целесообразно интенсивные термодинамические параметры разделять на внутренние, относящиеся непосредственно к системе ( $x_i$ ), и внешние, характеризующие среду ( $x_e$ ). Система будет находиться в термодинамическом равновесии со средой, если любое, сколь угодно малое воздействие со стороны среды, выражающееся в изменении внешних параметров, вызывает такое же изменение внутри системы. При этом после прекращения внешнего воздействия и система, и среда возвратятся в первоначальное состояние.

Если система находится в термодинамическом равновесии со средой, то термодинамические параметры системы будут связаны друг с другом уравнением состояния, например, для идеального газа — уравнением Менделеева - Клапейрона:  $pV = nRT$  ( $n$  — число молей газа).

Любое изменение в системе, сопровождающееся изменением хотя бы одного параметра, называется термодинамическим про-

---

\* Название «нулевой закон» возникло в связи с тем, что он исторически был сформулирован позже первого, второго, третьего законов.

цессом. Представим, что в системе происходит термодинамический процесс, в котором она переходит из начального состояния — в конечное. Опыт показывает, что такой переход может происходить разными путями. Совокупность промежуточных состояний системы (т. е. промежуточных значений термодинамических параметров) называется путем процесса.

Термодинамические процессы могут быть как обратимыми (квазистатическими), так и необратимыми (нестатическими). Термодинамически обратимым будет такой процесс, в котором система и окружающая среда претерпевают серию бесконечно малых изменений, причем каждому изменению в среде соответствует строго определенное изменение в системе, в результате чего термодинамическое равновесие между системой и средой практически не нарушается. Такой процесс называется также равновесным. Термодинамически необратимым будет процесс, в котором вышеуказанное условие не соблюдается. Если в системе в течение времени  $\tau$  протекает термодинамически обратимый процесс, то между внешними и внутренними термодинамическими параметрами соблюдается соотношение:

$$\frac{dx_e}{d\tau} = \frac{dx_i}{d\tau}; \quad (I.1)$$

для необратимого процесса:

$$\frac{dx_e}{d\tau} > \frac{dx_i}{d\tau}. \quad (I.2)$$

Если какой-либо внешний параметр (давление, температура, концентрация компонента) изменится на конечную величину  $\Delta x_e$ , то в неизолированной системе будут происходить структурные и энергетические изменения, называемые релаксацией, в результате которых она придет в состояние равновесия со средой. Время, необходимое для таких изменений, называется временем релаксации. Процессы, в которых соблюдается условие (I.1), изучаются равновесной термодинамикой; процессы, подчиняющиеся условно (I.2) — являются объектом изучения неравновесной термодинамики.

Исходя из приведенных выше определений можно заключить, что в термодинамически обратимом процессе параметры системы изменяются бесконечно медленно. Поэтому все реальные процессы являются термодинамически необратимыми. Это обстоятельство ставит под сомнение практическую значимость

равновесной термодинамики. Тем не менее, как будет показано ниже, простые количественные соотношения, которые удастся получить для обратимых процессов, используя математический аппарат равновесной термодинамики, будут пригодны и для описания необратимых (неравновесных) процессов. Этот переход становится возможным благодаря использованию свойства функций состояния, рассматриваемому ниже. Таким образом, оба подхода к термодинамическому описанию систем — в рамках равновесной и неравновесной термодинамики, — равноценны и взаимодополняют друг друга.

Основополагающее значение для формулировки первого закона термодинамики имеет понятие энергия. Термин «энергия» впервые появился в работах В. Томсона и Р. Клаузиуса в 1864 г. Как известно, энергия является мерой интенсивности движения и способности его совершать. В химической термодинамике оперируют величиной внутренней энергии. Под последней подразумевают общий запас энергии системы за вычетом кинетической энергии движения системы как единого целого и потенциальной энергии, определяемой положением системы в силовом поле (например, в поле силы тяжести). Таким образом, во внутреннюю энергию входят суммы кинетических энергий поступательного и вращательного движения отдельных молекул, сумма энергий колебательного движения, движений электронов, энергия межмолекулярного взаимодействия и внутриядерная энергия. Как и другие термодинамические функции и термодинамические параметры, внутренняя энергия обладает свойствами функции состояния системы: ее изменение в ходе процесса не зависит от способа осуществления процесса, числа и характера отдельных его стадий, а определяется лишь начальным и конечным состоянием системы, например, значениями термодинамических параметров  $p_1 V_1 T_1 C_1$  и  $p_2 V_2 T_2 C_2$ .

## **2. Теплота и работа.**

### **Формулировка первого закона термодинамики**

Существует две формы передачи внутренней энергии от одного тела (системы) к другому телу (системе): в виде теплоты —  $Q$  и в виде работы —  $W$ . Принято считать, что  $Q > 0$ , когда тепло поглощается, и  $W > 0$ , когда система совершает работу. Передача энергии в форме теплоты наблюдается при соприкосновении двух тел. Она обусловлена передачей импульсов от ста-

стистически значимого числа хаотически движущихся молекул одного тела, сталкивающихся с молекулами другого тела. Существует другой способ передачи теплоты — за счет радиации (главным образом, инфракрасных лучей), испускаемых одним и поглощаемых другим телом.

Передача энергии в виде работы наблюдается при упорядоченном перемещении больших групп молекул или других частиц (например, электронов) под действием приложенной к ним силы (разности потенциалов). В первом случае получают работу рас-

ширения  $W_{\text{мех}} = \int_{V_1}^{V_2} p dV$ , во втором случае — работу электричес-

кого тока,  $W_{\text{мех}} = \int_{q_1}^{q_2} \psi dq$ , где  $q$  — количество электричества,  $\psi$  —

электрический потенциал. В общем случае работу можно выразить как сумму интегралов:

$$W = \sum \int_{x_1}^{x_2} X dx, \quad (\text{I.3})$$

где  $X$  — термодинамический параметр, называемый фактором интенсивности, (интенсивное термодинамическое свойство),  $x$  — термодинамический параметр, называемый фактором емкости (экстенсивное свойство).

Из приведенных примеров видно, что для механической работы фактором интенсивности может быть давление  $p$ , а фактором емкости — объем системы (тела). Для работы электрического тока фактор интенсивности — электрический потенциал  $\psi$ , фактор емкости — количество перенесенного электричества  $q$ . Ниже будет показано, что теплота также может быть выражена интегралом вида (I.3):

$$Q = \int_{S_1}^{S_2} T dS, \quad (\text{I.4})$$

где  $T$  — температура-фактор интенсивности тепловой энергии;  $S$  — энтропия, фактор емкости.

Как отмечено выше, первый закон термодинамики является следствием фундаментального закона природы — закона сохранения энергии. Однако если закон сохранения энергии применим ко всем материальным объектам, включая тела и отдельные частицы (молекулы, атомы, электроны и т. д.), то первый закон термодинамики применим только к макросистемам и не может быть применен к отдельным молекулам. Он рассматривает взаимное превращение теплоты и работы и имеет более узкие границы применения, чем закон сохранения энергии. Это объясняется тем, что понятие «тепло» как результат столкновения огромного числа неупорядоченно движущихся молекул теряет физический и логический смысл при рассмотрении отдельно взятой молекулы. Формулировка первого закона термодинамики была предложена немецким врачом Р. Майером в 1842 г. Однако работа Р. Майера вначале не была по достоинству оценена современниками. В 1847 г. немецкий физик Г. Гельмгольц снова формулирует этот закон, а англичанин Дж. Джоуль подтверждает справедливость закона специально поставленными экспериментами.

Существует несколько формулировок первого закона. Для химика наиболее интересны две из них.

1. Внутренняя энергия изолированной системы есть величина постоянная. Иначе говоря, если в изолированной системе протекает термодинамический процесс, то при этом один вид энергии превращается в эквивалентном количестве в другой, а общее изменение внутренней энергии системы равно нулю:

$$\Delta U_{S,V} = 0. \quad (I.5)$$

В выражении (I.5) индексы  $V$  и  $S$  означают, что факторы емкости работы расширения — объем ( $V$ ) и тепла — энтропия ( $S$ ) остаются постоянными.

2. Если в неизолированной термодинамической системе протекает процесс, в котором поглощается  $Q$  теплоты и совершается работа  $W$ , то при этом происходит изменение внутренней энергии системы, выражаемое уравнением:

$$\Delta U = Q - W. \quad (I.6)$$

Представим себе, что от начального состояния системы ( $p_1 V_1 T_1$ ) к конечному ( $p_2 V_2 T_2$ ) можно перейти, совершив два разных процесса. Пусть количество поглощенной теплоты и совершенной работы в первом процессе соответственно —  $Q_1$  и  $W_1$ , а во вто-

ром —  $Q_2$  и  $W_2$ . Поскольку  $U$  есть функция состояния, можно записать:

$$\Delta U = Q_1 - W_1 = Q_2 - W_2. \quad (I.7)$$

Опыт показывает, что  $Q$  и  $W$  не обладают свойствами функций состояния, их значения в разных процессах будут разными, в то время как изменение внутренней энергии будет одно и то же, если в обоих случаях конечное и начальное состояния системы соответственно совпадают. По существу, постулат о том, что внутренняя энергия есть функция состояния можно рассматривать как еще одну формулировку первого закона термодинамики.

Если в ходе процесса происходит бесконечно малое изменение состояния системы, то выражение первого закона записывается в виде:

$$dU = \delta Q - \delta W. \quad (I.8)$$

Здесь обозначение  $\delta$ , стоящее перед  $Q$  и  $W$ , показывает, что бесконечно малые величины  $\delta Q$  и  $\delta W$  зависят от характера процесса. В математике величины  $\delta x$  называются вариациями. Если производимая в процессе работа обусловлена изменением объема системы, т. е. совершается так называемая «работа расширения», то выражение (I.8) можно представить в следующем виде:

$$dU = \delta Q - p dV. \quad (I.9)$$

Докажем, что  $Q$  и  $W$  будут зависеть от характера термодинамического процесса. Для этого рассмотрим в качестве примера изотермическое расширение идеального газа (рис. 1).

Представим себе два одинаковых цилиндра с поршнями\*, под которыми находятся равные объемы газа  $V_1$  при одинаковом давлении

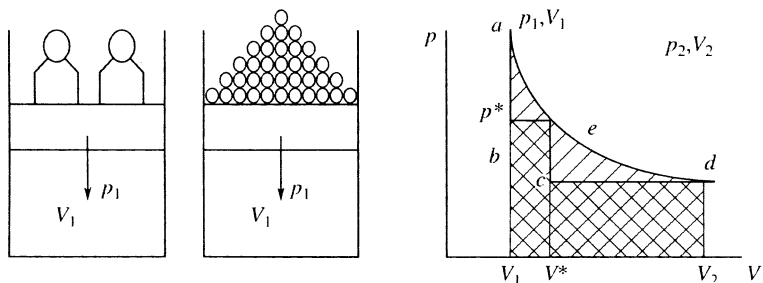


Рис. 1. Изменение давления при изотермическом расширении идеального газа в обратимом и необратимом процессах

\* Сила трения поршней о стенки цилиндров пренебрежимо мала.



нии  $p_1$ . В первом цилиндре это давление создается весом двух гирь, а во втором — весом мелких дробинки, насыпанных поверх поршня. Поскольку внутреннее давление в обоих случаях уравновешивается внешним давлением на поршень, газ будет находиться в состоянии термодинамического равновесия с внешней средой.

Допустим, что изотермическое расширение газа от объема  $V_1$  до объема  $V_2$  можно произвести двумя способами: последовательным удалением двух гирь или удалением отдельных дробинки. В первом случае после снятия первой гири давление мгновенно падает от  $p_1$  до  $p$  при сохранении постоянного объема  $V_1$ , затем последует изобарное расширение газа ( $p^* = \text{const}$ ) до объема  $V^*$ . После удаления второй гири также произойдут два последовательных процесса: изохорное падение давления от  $p^*$  до  $p_2$  и изобарное расширения от  $V^*$  до  $V_2$ . При этом работа расширения системы будет выражаться уравнением:

$$W_{\text{необр}} = p^* (V^* - V_1) + p_2 (V_2 - V^*). \quad (\text{I.10})$$

Величине  $W_{\text{необр}}$  соответствует заштрихованная площадь под ломанной линией  $abcd$ .

Во втором случае (при расширении путем снятия отдельных дробинки), по существу, будут происходить те же изменения, что и в первом случае, однако каждое из этих последовательных изменений будет настолько мало, что процесс можно изобразить ломанной линией, практически совпадающей с кривой изотермического расширения  $aed$ . В первом случае термодинамическое расширение будет происходить необратимо, поскольку в точках  $b$  и  $c$  не соблюдается равновесия между системой и окружающей средой и уравнение состояния идеального газа не соблюдается:  $p^*V_1 < RT$ ,  $p_2V^* < RT$  ( $n = 1$ ). Во втором случае промежуточные состояния системы будут изображаться точками, практически располагающимися по кривой  $aed$ , и в каждой точке состояние системы будет описываться уравнением  $pV = RT$  (при  $n = 1$ ). Иначе говоря, в промежуточных состояниях система будет практически находиться в равновесии со средой, т. е. процесс будет протекать термодинамически обратимо. Работа такого процесса будет выражаться уравнением:

$$W_{\text{обр}} = \int_{V_1}^{V_2} p dV = \int_{V_1}^{V_2} \frac{RT}{V} dV = RT \ln \frac{V_2}{V_1}. \quad (\text{I.11})$$

Величине  $W_{обр}$  соответствует площадь под кривой  $aed$ . Сравнение  $W_{обр}$  и  $W_{необр}$  показывает, что работа, совершаемая при обратимом расширении, будет больше работы необратимого расширения:

$$W_{обр} > W_{необр}. \quad (I.12)$$

Поскольку в обоих процессах, согласно выражению (I.5),  $\Delta U$  одно и то же, теплота процесса обратимого расширения газа будет также больше теплоты необратимого процесса:

$$Q_{обр} > Q_{необр}.$$

### **3. Применение первого закона к системам с переменным числом частиц. Тепловой эффект. Закон Гесса**

Поскольку теплота процесса, в том числе и теплота, выделяемая или поглощаемая при химических реакциях, зависит от способа осуществления процесса, возникла необходимость при сравнении теплот процессов относить их к одним и тем же постоянным условиям. Теплота химической реакции (или любого другого процесса), определенная в таких условиях, носит название теплового эффекта. Для того чтобы определить условия, в которых теплота процесса приобретает свойства теплового эффекта, запишем уравнение первого закона термодинамики в следующем виде:

$$\Delta U = Q - \int_{V_1}^{V_2} p dV - \sum \int_{x_1}^{x_2} X dx. \quad (I.13)$$

Поскольку все величины, входящие в уравнение (I.13), зависят от температуры, будем считать, что температура проведения процесса (в нашем случае химической реакции) постоянна. Последний член правой части уравнения (I.13) учитывает все виды немеханической работы, которые могут совершаться при протекании химической реакции. Например, если реакция протекает в гальваническом элементе, то последний член представляет собой работу электрического тока, протекающего по внешней цепи гальванического элемента.

Если при протекании химической реакции объем системы не меняется ( $V = \text{const}$ ) и немеханическая работа не совершается

( $\sum \int_{x_1}^{x_2} X dx = 0$ ), то из уравнения (I.13) следует, что:

$$Q_V = \Delta U, \quad (\text{I.14})$$

т. е. теплота равна изменению внутренней энергии. Здесь индекс  $V$  обозначает постоянство объема.

Если химическая реакция протекает при отсутствии немеханической работы и при постоянном давлении, то из уравнения (I.13) вытекает:

$$Q_p = \Delta U + p(V_2 - V_1),$$

где индекс  $p$  при  $Q$  обозначает постоянство давления. Поскольку  $\Delta U = U_2 - U_1$ , получаем:

$$Q_p = U_2 + pV_2 - (U_1 + pV_1).$$

Величина  $U + pV = H$  называется энтальпией (теплосодержанием системы). Она обладает свойствами функции состояния, поскольку  $U$ ,  $p$  и  $V$  однозначно определяют состояние системы — т. е. их значения не зависят от того, из какого предшествующего состояния перешла система в данное состояние. Более строгое определение энтальпии будет рассмотрено в разделе «Характеристические функции».

Таким образом, при постоянном давлении:

$$Q_p = \Delta H. \quad (\text{I.15})$$

$Q_V$  и  $Q_p$  есть тепловые эффекты реакции, определяемые соответственно при постоянном объеме и при постоянном давлении. Из проведенных преобразований вытекает следующее определение.

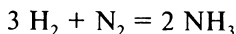
Тепловым эффектом химической реакции называется количество тепла, выделенное или поглощенное при протекании химической реакции в следующих условиях:

- 1) отсутствие немеханической работы;
- 2) постоянство температуры;
- 3) постоянство объема ( $Q_V$ ) или постоянство давления ( $Q_p$ ).

Поскольку  $U$  и  $H$  являются функциями состояния, то величины  $Q_V$  и  $Q_p$  не зависят от способа осуществления химической реакции, характера и последовательности ее промежуточных ста-

дий, а определяются только конечным и начальным состоянием системы. Это положение впервые сформулировал на основании анализа опытных данных профессор Санкт-Петербургского горного института Гесс в 1840 г. Как показано выше, уравнение первого закона термодинамики позволяет дать строгое математическое доказательство закона Гесса.

Ввиду того, что величина тепловыделения или теплопоглощения в химической реакции зависит от числа г-молей прореагировавших веществ, тепловой эффект относят к одному пробегу, совершаемому химической реакцией. Реакция совершит 1 пробег, когда исходные реагенты полностью прореагируют друг с другом в количествах, равных их стехиометрическим коэффициентам. Например, если в реакции



3 моля  $\text{H}_2$  взаимодействует с 1 молем  $\text{N}_2$  с образованием 2 молей  $\text{NH}_3$ , то данная реакция совершит один пробег. В зависимости от массы исходных веществ, их реакционной способности и внешних условий число пробегов, обозначаемое буквой  $\xi$ , может изменяться от нуля до бесконечности. Тепловые эффекты измеряются в кДж/моль. Размерность «моль» в знаменателе означает, что реакция совершила 1 пробег.

В термодинамических расчетах тепловые эффекты, как правило, обозначают не через  $Q_p$  и  $Q_v$ , а через  $\Delta H$  и  $\Delta U$ . Чаще всего пользуются величиной  $\Delta H$ . Для эндотермической реакции (протекающей с поглощением тепла):

$$\Delta U > 0 \text{ и } \Delta H > 0;$$

для экзотермической реакции (протекающей с выделением тепла):

$$\Delta U < 0 \text{ и } \Delta H < 0.$$

Знаки тепловых эффектов можно определять по-разному: с учетом «интересов» системы или «интересов» среды. В термодинамике принята система знаков, учитывающая «интересы» системы. Если тепло поглощается (эндоэффект), теплосодержание системы возрастает и  $\Delta H$  будет величиной положительной, если тепло выделяется, запас тепла системы (энтальпия) уменьшается, значит  $\Delta H$  будет величиной отрицательной (экзотермический процесс).

Зная тепловой эффект при постоянном давлении, легко вычислить тепловой эффект при постоянном объеме и наоборот. Для процесса, протекающего при постоянном давлении:

$$\Delta H = \Delta U + p\Delta V. \quad (\text{I.16})$$

Если реакция протекает в конденсированной системе (между твердыми или жидкими реагентами), можно считать, что изменение объема  $\Delta V$ , соответствующее одному пробегу, будет исчезающе мало, что позволяет записать следующее приближенное соотношение:

$$\Delta H \approx \Delta U. \quad (\text{I.17})$$

Если реакция протекает между газообразными компонентами, величину  $p\Delta V$  можно выразить из закона Менделеева-Клайперона, считая с известным приближением, что при невысоких давлениях, близких к атмосферному, газ является идеальным:

$$p\Delta V = (\Sigma \nu_{\text{прод}} - \Sigma \nu_{\text{исх}}) RT,$$

где  $\Sigma \nu_{\text{прод}}$  — сумма стехиометрических коэффициентов продуктов реакции,  $\Sigma \nu_{\text{исх}}$  — сумма стехиометрических коэффициентов исходных веществ. Величина

$$\Sigma \nu_{\text{прод}} - \Sigma \nu_{\text{исх}} = \Delta \nu$$

называется термодинамической суммой стехиометрических коэффициентов. В ней в отличие от арифметической суммы величины ( $\nu$ ), относящиеся к исходным веществам, записывается со знаком минус. С учетом сделанных обозначений из (I.16) получаем для газофазной реакции:

$$\Delta H = \Delta U + \Delta \nu RT. \quad (\text{I.18})$$

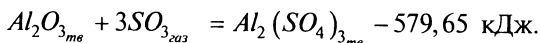
В случае реакций, протекающих с участием веществ, находящихся как в газообразном, так и конденсированном состоянии, в расчетах по уравнению (I.18) в величину  $\Delta \nu$  не включают стехиометрические коэффициенты твердых и жидких реагентов. Это объясняется тем, что их молярные объемы пренебрежимо малы по сравнению с молярными объемами газов (например, при нормальных условиях

$$V_{\text{H}_2\text{O}_{\text{газ}}} \approx 22400 \text{ мл}, \quad V_{\text{H}_2\text{O}_{\text{жид}}} = 18 \text{ мл}).$$

#### 4. Следствия из закона Гесса. Термохимические расчеты

Расчеты тепловых эффектов химических реакций и экспериментальные методы их определения входят в раздел химической термодинамики, называемый термохимией. Термохимические расчеты позволяют вычислить тепловые эффекты одних реакций по известным тепловым эффектам других реакций. Эти расчеты основаны на применении закона Гесса. Существуют три основных метода термохимических расчетов: метод термохимических циклов, метод комбинирования термохимических уравнений и метод, основанный на применении следствий из закона Гесса. Два последних метода вытекают из метода термохимических циклов.

Термохимическим уравнением является уравнение химической реакции, в правой части которого указан тепловой эффект реакции с соответствующим знаком. Например:

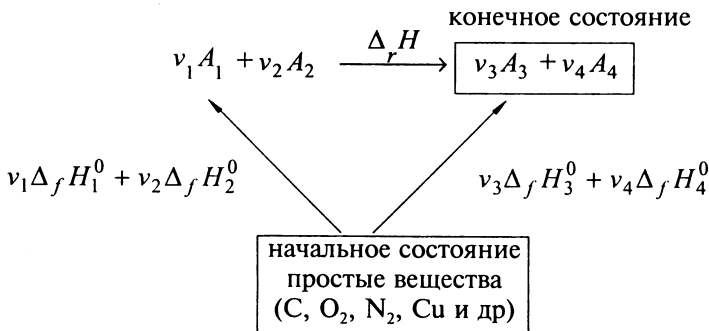


С термохимическими уравнениями можно производить те же операции, что и с обычными алгебраическими линейными уравнениями: сложение, вычитание, умножение на постоянные коэффициенты. С помощью этих операций удастся вычислить неизвестный тепловой эффект по известным величинам. Однако более просто и удобно воспользоваться для решения этой задачи двумя следствиями из закона Гесса.

В расчетах, основанных на применении закона Гесса, используются тепловые эффекты, относящиеся к различным процессам. Согласно требованиям IUPAC, производится индексация обозначений различных термодинамических величин в зависимости от характера процессов, к которым они относятся. Так, тепловой эффект реакции обозначается индексом  $r$  (reaction) —  $\Delta_r H$ , теплоты образования и сгорания веществ соответственно индексами  $f$  (formation) и  $c$  (combustion),  $(\Delta_f H, \Delta_c H)$ , тепловые эффекты испарения — индексом  $v$  (vaporization)  $(\Delta_v H)$  и т. д.

Аналогичным образом индексируются изменения других термодинамических функций: энтропии ( $S$ ), энергии Гиббса ( $G$ ) и т. д. В последующем изложении индексация будет производиться только там, где в этом есть необходимость, когда рассматриваются различные по своему характеру процессы.

Для вывода первого следствия из закона Гесса составим следующий термохимический цикл:



Приведенная схема (цикл) показывает, что из начального состояния, которому соответствуют простые вещества (Cu<sub>me</sub>, C<sub>me</sub>, N<sub>2, газ</sub>, O<sub>2, газ</sub> и т. д.) в конечное состояние, соответствующее продуктам реакции A<sub>3</sub> и A<sub>4</sub>, можно перейти двумя путями: получая конечные продукты непосредственно из простых веществ или через две последовательные стадии: стадию образования исходных веществ A<sub>1</sub> и A<sub>2</sub> из простых веществ и стадию химической реакции превращения исходных веществ A<sub>1</sub> и A<sub>2</sub> в продукты A<sub>3</sub> и A<sub>4</sub>.

Применяя закон Гесса, запишем следующее уравнение:

$$v_1 \Delta_f H_1^0 + v_2 \Delta_f H_2^0 + \Delta_r H^0 = v_3 \Delta_f H_3^0 + v_4 \Delta_f H_4^0.$$

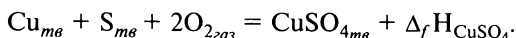
Откуда:

$$\Delta_r H = (v_3 \Delta_f H_3^0 + v_4 \Delta_f H_4^0) - (v_1 \Delta_f H_1^0 + v_2 \Delta_f H_2^0) \quad (\text{I.19})$$

Таким образом, в соответствии с уравнением (I.19) можно дать следующую формулировку первого следствия из закона Гесса: тепловой эффект химической реакции равен сумме произведений теплот образования продуктов реакции на стехиометрические коэффициенты продуктов за вычетом суммы произведений теплот образования исходных веществ на стехиометрические коэффициенты исходных веществ.

Теплотой образования ( $\Delta_f H$ ) называется тепловой эффект реакции образования одного г-моля вещества из простых веществ, взятых в устойчивом состоянии. Например, теплотой образова-

ния  $\text{CuSO}_4$  будет тепловой эффект следующей гипотетической реакции:



Поскольку абсолютные величины теплот образования неизвестны, условились их определять, полагая, что теплоты образования простых веществ ( $\text{S}$ ,  $\text{O}_2$ ,  $\text{Cu}$ ,  $\text{Pb}$  и др.) равны нулю\*. Ввиду того, что тепловые эффекты зависят от температуры и давления, в расчетах используют значения теплот образования, отнесенные к строго постоянному состоянию, называемому стандартным (первое стандартное состояние). В этом состоянии все вещества находятся в чистом виде при давлении 1 ат ( $1,0133 \cdot 10^5$  Па), причем газообразные реагенты находятся в гипотетическом состоянии идеального газа.

При определении стандартного состояния можно выбрать любую температуру. В таблицах приведены теплоты образования для так называемой базисной температуры  $T = 298,15$  К. Стандартные теплоты образования обозначаются как  $\Delta_f H_{298}^0$ . Здесь индекс «0» означает отнесение термодинамической величины к стандартному состоянию.

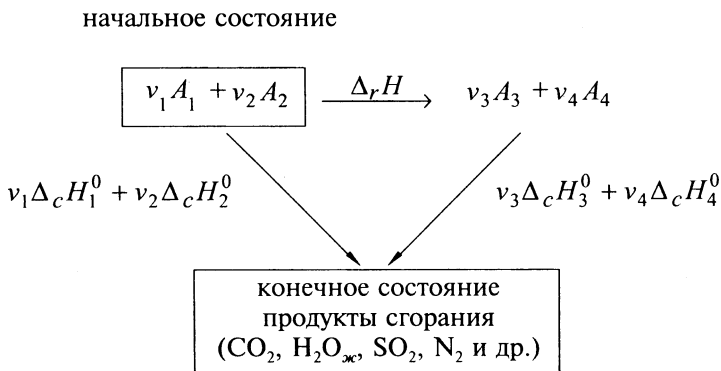
Второе следствие из закона Гесса позволяет рассчитать тепловой эффект реакции через теплоты сгорания  $\Delta_c H^0$ . Теплотой сгорания называют тепловой эффект реакции окисления одного г-моля вещества кислородом до образования высших оксидов, проведенной при постоянном давлении  $p = 1$  ат. Исключения представляют оксиды некоторых элементов, входящих в состав молекул. Так, азот окисляется до  $\text{N}_2$ , сера — до  $\text{SO}_{2\text{газ}}$ , галоген — до  $\text{HГ}_{\text{газ}}$ , водород сгорает до  $\text{H}_2\text{O}_{\text{ж}}$ , углерод — до  $\text{CO}_{2\text{газ}}$ . Теплоты образования также, как и теплоты сгорания, отнесены к первому стандартному состоянию. Табличные значения этих величин приведены в таблицах для температуры 298,15 К (базисная температура).

Второе следствие из закона Гесса легко выводится из следующего термохимического цикла:

---

\* С таким же основанием можно принять равными нулю теплоты образования газообразных веществ в атомарном состоянии. Тогда  $\Delta_f H_{\text{N}_2}$  будет равна энергии разрыва связи в  $\text{N}_2$  со знаком минус.





Согласно закону Гесса:

$$v_1 \Delta_c H_1^0 + v_2 \Delta_c H_2^0 = \Delta_r H^0 + v_3 \Delta_c H_3^0 + v_4 \Delta_c H_4^0;$$

$$\Delta_r H^0 = \left( v_1 \Delta_c H_1^0 + v_2 \Delta_c H_2^0 \right) - \left( v_3 \Delta_c H_3^0 + v_4 \Delta_c H_4^0 \right). \quad (I.20)$$

Таким образом, тепловой эффект реакции равен сумме произведений теплот сгорания исходных веществ на их стехиометрические коэффициенты за вычетом суммы произведений теплоты сгорания продуктов на их стехиометрические коэффициенты.

Суть метода расчета тепловых эффектов с помощью термохимических циклов ясна из рассмотренных выше примеров. Для построения цикла подбирают такие реакции, из которых можно выстроить цепочку последовательных стадий (иногда в цепь включаются параллельные стадии), в которой можно выделить конечное и начальное состояние. Все тепловые эффекты стадий, кроме одного, должны быть известны. Используя закон Гесса, по циклу составляется линейное уравнение (уравнение теплового баланса), которое решается относительно неизвестной величины. Нередко в цикл включаются физические процессы (фазовые превращения, присоединение или отщепление электронов и т. д.). Термодинамические циклы применяются не только в термохимии, но и в расчетах других термодинамических величин. Примеры таких расчетов будут рассмотрены в следующих главах.

Поскольку, как отмечено выше, феноменологическая термодинамика позволяет применять одни и те же уравнения к различным процессам, с помощью закона Гесса можно, например,

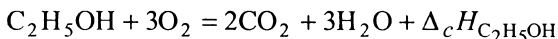
определить теплоты фазовых превращений (плавления или испарения):

$$\Delta_v H^0 = \Delta_f H_{газ}^0 - \Delta_f H_{жс}^0, \quad (I.21)$$

где  $\Delta_v H^0$  — теплота испарения,  $\Delta_f H_{газ}^0, \Delta_f H_{жс}^0$  — соответственно стандартные теплоты образования 1 г-моля вещества в газообразном и жидком состоянии.

Теплоты образования и сгорания определяют или непосредственно опытным путем или косвенно — рассчитывают по известным тепловым эффектам реакций, в которых участвуют интересующие нас вещества. В первом случае применяется калориметрический метод. Этот метод может быть применен к таким реакциям, которые протекают с высокой скоростью и при этом исходные вещества практически полностью превращаются в продукты. Для органических соединений таким условиям удовлетворяют реакции сгорания вещества в кислороде.

Теплоту образования можно вычислить по экспериментальному значению теплоты сгорания, используя первое следствие из закона Гесса. Например, тепловой эффект реакции сгорания этилового спирта



можно выразить по первому следствию из закона Гесса следующим уравнением:

$$\Delta_c H_{C_2H_5OH} = 2\Delta_f H_{CO_2} + 3\Delta_f H_{H_2O_{ж}} - \Delta_f H_{C_2H_5OH},$$

из которого находится величина  $\Delta_f H_{C_2H_5OH}$ , если остальные величины известны.

Теплоту образования вещества можно определить по результатам калориметрических исследований любой другой реакции, протекающей с участием данного соединения. Например, теплоту образования гидроксиметансульфината натрия можно рассчитать, если из опыта известен тепловой эффект реакции:



Применяя первое следствие из закона Гесса, запишем:

$$\Delta_f H_{HOCH_2SO_3Na} - \Delta_f H_{CH_2O} - \Delta_f H_{NaHSO_3} = \Delta_r H.$$

Из этого уравнения легко определить  $\Delta_f H_{HOCH_2SO_3Na}$ , если известны все остальные входящие в него величины.

Существует множество приближенных методов расчета теплот образования и сгорания по эмпирическим уравнениям, применимым, как правило, к группе родственных соединений: например, к членам гомологического ряда, к неорганическим солям с общим анионом и т. п. Все эти методы описаны в специальной литературе [1].

Поскольку закон Гесса имеет общий характер, он может быть применен, как к реакциям между веществами, находящимися в чистом виде (первое стандартное состояние), так и к реакциям, протекающим в растворах. В последнем случае в термохимических расчетах используют значения теплот образования веществ в растворах. Теплота образования вещества в растворе определяется по уравнению:

$$\Delta_f H = \Delta_f H^0 + \Delta H_{\text{инт}},$$

в котором  $\Delta_f H^0$  — теплота образования вещества в чистом виде;  $\Delta H_{\text{инт}}$  — интегральная теплота растворения — количество тепла, выделенное или поглощенное при растворении одного моля вещества в  $n$  г-молях чистого растворителя. При расчете теплового эффекта по первому следствию из закона Гесса все теплоты образования должны быть отнесены к раствору, в котором на 1 г-моль реагента приходится строго определенное постоянное число г-молей растворителя ( $n$ ). Это требование объясняется тем, что с увеличением  $n$  абсолютное значение интегральной теплоты растворения увеличивается. При  $n \rightarrow \infty$  величина модуля интегральной теплоты растворения становится максимальной и приобретает постоянное значение  $\Delta H_{\infty}$  (рис. 2).

Если  $n$  меняется, то в расчетах тепловых эффектов необходимо учитывать теплоты разведения, которые равны разности интегральных теплот растворения:

$$\Delta H_{n_1} - \Delta H_{n_2} = \Delta H_{\text{раз}}.$$

Если реакция, протекающая в растворе, записана в ионной форме, то в расчете теплового эффекта этой реакции удобно пользоваться величинами теплот образования ионов. Последние обычно относят к бесконечному разведению ( $n = \infty$ ).

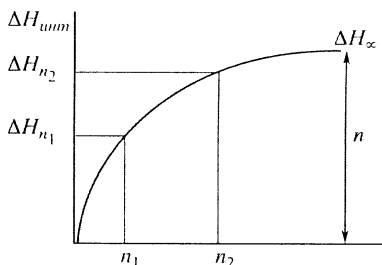
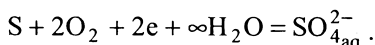
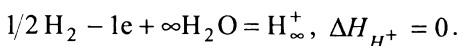


Рис. 2. Зависимость интегральной теплоты растворения от числа молей растворителя  $n$

Так, теплотой образования сульфат-иона в водном растворе при бесконечном разведении будет тепловой эффект следующей гипотетической реакции:



Абсолютные значения теплот образования ионов, как и абсолютные значения теплот образования веществ в чистом виде, неизвестны. При отсчете теплот образования ионов в растворе условились считать, что теплота образования иона водорода при бесконечном разведении равна нулю:



Применение закона Гесса к реакциям нейтрализации сильных кислот сильными основаниями при записи этих реакций в ионной форме показывает, что тепловой эффект всех этих реакций не зависит от природы кислот и щелочей, а определяется тепловым эффектом процесса:



## 5. Теплоемкость

Тепловой эффект химической реакции, как и другие термодинамические величины, зависит от температуры. В уравнениях этих зависимостей входит теплоемкость. Поэтому в химической термодинамике и термохимии определенное место отводится методам расчета и экспериментального определения теплоемкости.

Из курса физики известно, что теплоемкость есть количество тепла  $Q$ , поглощаемое телом при нагревании на 1 градус. Поскольку теплоемкость зависит от температуры, следует различать среднюю теплоемкость  $\bar{C} = Q/T_2 - T_1$  и истинную теплоемкость  $C = \partial Q / \partial T$ . Теплоемкость симбатна массе тела. Поэтому для сравнения теплоемкостей их относят к величине, определяющей количество вещества. В химической термодинамике, как правило, используют молярную теплоемкость, которая имеет размерность Дж/моль  $\cdot$  К (количество тепла, поглощаемого при нагревании на 1 градус одного моля вещества).

Как всякое количество тепла, теплоемкость зависит от способа осуществления процесса нагревания. Если последний проте-

кает при постоянном давлении, имеем  $C_p = \left( \frac{\partial Q}{\partial T} \right)_p = \left( \frac{\partial H}{\partial T} \right)_p$ , (теплоемкость при постоянном давлении), если нагревание протекает при постоянном объеме, получаем  $C_v = \left( \frac{\partial Q}{\partial T} \right)_v = \left( \frac{\partial U}{\partial T} \right)_v$ , (теплоемкость при постоянном объеме). В общем виде связь между  $C_p$  и  $C_v$  выражается уравнением:

$$C_p - C_v = T \cdot \left( \frac{\partial V}{\partial T} \right)_p \cdot \left( \frac{\partial p}{\partial T} \right)_v. \quad (I.22)$$

Величины  $\left( \frac{\partial V}{\partial T} \right)_p$  и  $\left( \frac{\partial p}{\partial T} \right)_v$  находят дифференцированием графических функций  $V = f(T)$  и  $p = f(T)$ , которые обычно получают по опытным данным. Возможно и аналитическое определение разности  $C_p - C_v$ , если известны уравнения состояния. Для идеального газа связь  $C_p$  и  $C_v$  легко получается, используя уравнение Менделеева-Клапейрона, путем следующих очевидных преобразований:

$$C_p = \left( \frac{\partial H}{\partial T} \right)_p = \frac{\partial}{\partial T} (U + pV)_p = \left( \frac{\partial U}{\partial T} \right)_p + p \left( \frac{\partial V}{\partial T} \right)_p,$$

По закону Джоуля, внутренняя энергия идеального газа является функцией только температуры. Поэтому

$$\left( \frac{\partial U}{\partial T} \right)_p = \left( \frac{\partial U}{\partial T} \right)_v = C_v.$$

Подставляя в выражение  $\left( \frac{\partial V}{\partial T} \right)_p$  величину  $V = \frac{RT}{p}$  из уравнения Менделеева-Клапейрона, после взятия первой производной, окончательно получаем:

$$C_p = C_v + R. \quad (I.23)$$

Обычно в термодинамических расчетах пользуются величиной  $C_p$ . При этом используют как истинную, так и среднюю теплоемкость. Представляет интерес получить уравнение, свя-

зывающее эти две величины. Известно, что  $Q_p = \int_{T_1}^{T_2} C_p dT$ . Отсюда:

$$\bar{C}_p = \frac{\int_{T_1}^{T_2} C_p dT}{T_2 - T_1} \quad \text{и} \quad \bar{C}_p (T_2 - T_1) = \int_{T_1}^{T_2} C_p dT. \quad (\text{I.24})$$

Значения теплоемкости могут быть найдены как путем калориметрических измерений, так и с помощью расчетов. Строгие теоретические расчеты теплоемкости можно выполнить только для идеального газа. Для этого применяется аппарат молекулярно-кинетической теории газов и статистической термодинамики.

## 6. Элементы квантовой теории теплоемкости

Внутренняя энергия тела определяется как сумма членов, учитывающих отдельные виды движения молекул:

$$U = U_{\text{пост}} + U_{\text{вр}} + U_{\text{кол}} + U_{\text{эл}} + U_{\text{яд}}.$$

Два последних члена правой части этого уравнения практически не изменяются с изменением температуры. Поэтому теплоемкость может быть выражена следующим уравнением:

$$C_v = \left( \frac{\partial U}{\partial T} \right)_v = \left( \frac{\partial U_{\text{пост}}}{\partial T} \right)_v + \left( \frac{\partial U_{\text{вр}}}{\partial T} \right)_v + \left( \frac{\partial U_{\text{кол}}}{\partial T} \right)_v. \quad (\text{I.25})$$

Для того чтобы определить два первых слагаемых правой части уравнения (I.25), необходимо обратиться к некоторым положениям молекулярно-кинетической теории газов.

1. Минимальное число элементарных составляющих, которыми может быть представлено сложное движение тела (молекулы), называется числом степеней свободы. Так, поступательное движение молекулы в трехмерном пространстве может быть представлено тремя составляющими, каждой из которых соответствуют векторы  $\vec{V}_x$ ,  $\vec{V}_y$  и  $\vec{V}_z$  — скоростей вдоль трех осей координат. Вращательное движение нелинейной молекулы ( $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{NH}_3$  и др.) может быть охарактеризовано тремя элементарными вращениями

ми вокруг осей координат  $x$ ,  $y$  и  $z$  (3 степени свободы). Для описания вращательного движения линейной молекулы ( $\text{CO}_2$ ,  $\text{N}_2$  и др.) достаточно двух степеней свободы, соответствующих элементарным вращениям около двух координат декартовой системы. Вращение около третьей координаты не учитывается, так как при определении числа степеней свободы линейную молекулу целесообразно совместить с одной из осей системы координат. Определение степеней свободы вращательного движения нелинейной и линейной молекулы поясняет рис.3.

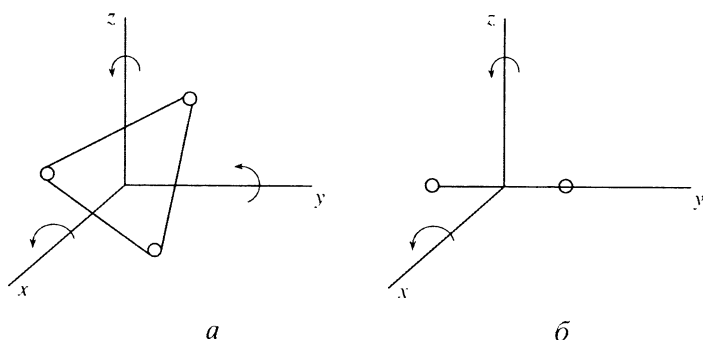


Рис. 3. Степени свободы вращательного движения нелинейной молекулы (а), линейной молекулы (б)

2. Согласно молекулярно-кинетической теории газов, каждой степени свободы поступательного или вращательного движения молекулы соответствует одна и та же величина энергии. Известно, что энергия поступательного движения одноатомного газа  $U = 3/2 RT$ . Отсюда на 1 степень свободы приходится величина  $U_1 = 1/2 RT$ . Тогда величина теплоемкости, приходящаяся на одну степень свободы поступательного или вращательного движения, будет равна:

$$C_V = \left( \frac{\partial U}{\partial T} \right)_V = \frac{1}{2} R. \quad (\text{I.26})$$

Таким образом, суммарное число степеней свободы поступательного и вращательного движения нелинейной молекулы будет равно  $f_{\text{пост}} + f_{\text{вр}} = 6$ , а часть теплоемкости, обусловленная этими видами движения:

$$C_{V_{\text{пост}}} + C_{V_{\text{вр}}} = 6/2 R. \quad (\text{I.27})$$

Соответственно суммарное число степеней свободы поступательного и вращательного движения линейной молекулы равно  $f_{\text{пост}} + f_{\text{вр}} = 5$ , а часть теплоемкости, обусловленная этими видами движения:

$$C_{V_{\text{пост}}} + C_{V_{\text{вр}}} = 5/2R. \quad (\text{I.28})$$

3. Согласно одной из теорем молекулярно-кинетической теории газов, при объединении  $n$  атомов в молекулу общее число степеней свободы не меняется и остается равным  $3n$ , поскольку каждый отдельно взятый атом имел 3 степени свободы поступательного движения.

Сложное колебательное движение, которые совершают ядра атомов в молекуле, также можно разделить по степеням свободы. Каждой степени свободы соответствует так называемое нормальное колебание, совершаемое с частотой  $\nu$  сек<sup>-1</sup>. Последняя определяется из молекулярных спектров. Таким образом:  $f_{\text{пост}} + f_{\text{вр}} + f_{\text{кол}} = 3n$ , откуда число степеней свободы колебательного движения молекул ( $f_{\text{кол}}$ ) можно определить по очевидному выражению

для нелинейной молекулы:  $f_{\text{кол}} = 3n - 6$ ,

для линейной молекулы:  $f_{\text{кол}} = 3n - 5$ .

Величина теплоемкости, приходящаяся на одну степень свободы колебательного движения, зависит от частоты нормального колебания и температуры. Впервые уравнение этой зависимости вывел Эйнштейн (1906 г.). Позднее это уравнение было получено на базе положений статистической термодинамики:

$$C_E \left( \frac{\theta}{T} \right) = \frac{R \cdot (\theta/T)^2 e^{\theta/T}}{(e^{\theta/T} - 1)^2}, \quad (\text{I.29})$$

где  $\theta$  — характеристическая температура,

$$\theta = \frac{h\nu}{k}. \quad (\text{I.30})$$

Подстановка в (I.30) размерностей частоты ( $\nu$ ), постоянной Планка ( $h$ ) и константы Больцмана ( $k$ ), показывает, что  $\theta$  имеет размерность «градус», чем и объясняется название данной величины. Вывод формулы (I.29) будет рассмотрен в главе, посвященной статистической термодинамике.



Суммируя все вышесказанное, можно записать следующие уравнения для теплоемкостей идеального газа:

нелинейная молекула:

$$C_{V_{\text{нелин}}} = 6/2 R + \sum_{3n-6} C_E (\theta/T); \quad (I.31)$$

линейная молекула:

$$C_{V_{\text{лин}}} = 5/2 R + \sum_{3n-5} C_E (\theta/T). \quad (I.32)$$

Число слагаемых в сумме, относящееся к колебательному движению, равно  $3n - 6$  (нелинейная молекула) или  $3n - 5$  (линейная молекула). Следует отметить, что отдельные нормальные колебания в молекуле могут иметь одну и ту же частоту, но будут совершаться в различных плоскостях. Такие колебания называются вырожденными. В расчете теплоемкости, слагаемые, относящиеся к вырожденным колебаниям, умножаются на так называемую степень вырождения, величину, равную числу независимых колебаний, совершаемых с одинаковой частотой. Имея значения  $C_V$ , вычисленное по формулам (I.31 или I.32), по уравнению (I.23), определяют  $C_p = C_V + R$ .

Следует отметить, что при давлении, близком к атмосферному, и при температуре, выше комнатной, свойства многих реальных газов с достаточной высокой точностью могут быть описаны уравнениями, относящимися к идеальному газу. Поэтому теория теплоемкости идеального газа имеет достаточно большое практическое значение.

Строгие теоретические методы применимы в ряде случаев и при определении теплоемкости твердых тел. Так, теплоемкость твердых тел с атомной кристаллической решеткой (C, Cu, Pb и др.) может быть рассчитана по уравнению теории Эйнштейна:

$$C_V = 3C_E (\theta/T). \quad (I.33)$$

Здесь вид функции  $C_E (\theta/T)$  представлен уравнением (I.29). В теории Эйнштейна постулируется, что атомы, расположенные в узлах кристаллической решетки твердого тела, совершают независимые друг от друга гармонические колебания вдоль трех осей декартовой системы координат. Величина характеристической температуры твердых тел может быть вычислена по полуэмпирической формуле Линдемана:

$$\theta = 100 \sqrt{\frac{T_{nl}}{AV^{2/3}}},$$

в которой  $T_{пл}$  — температуры плавления,  $A$  — атомная масса,  $V$  — атомный объем твердого тела.

Более точные значения теплоемкости можно вычислить по уравнению теории Дебая, которое учитывает взаимодействие частот колебаний соседних атомов в узлах кристаллической решетки твердого тела:

$$C_V = 3C_D(\theta/T). \quad (I.34)$$

Вид функции  $C_D(\theta/T)$  довольно сложен и здесь не приводится. Величину  $\theta$  в теории Дебая определяют по следующей формуле:

$$\theta = 135 \sqrt{\frac{T_{пл}}{AV^{2/3}}}.$$

Значения функций Эйнштейна  $C_E(\theta/T)$  и Дебая  $C_D(\theta/T)$  табулированы. В частности, эти величины для разных значений  $\theta/T$  можно найти в «Кратком справочнике физико-химических величин» под редакцией Пономаревой и Равделя [2]. В расчетах теплоемкости газов используют функции Эйнштейна, в расчетах теплоемкости твердых тел — функции Дебая.

Анализ уравнений Эйнштейна и Дебая (I.33 и I.34) приводит к выводу, что:

$$\lim_{T \rightarrow \infty} C_V = 3R,$$

а при  $T \rightarrow 0$ , теплоемкость стремится к нулю. Этот важный вывод позволил Планку сформулировать свой знаменитый постулат о равенстве нулю абсолютной энтропии твердого тела, который будет подробно рассмотрен в следующей главе. При температурах вблизи абсолютного нуля ( $T < \theta/12$ ) из уравнения Дебая (I.34) вытекает выражение:

$$C_V = \frac{464,5}{(\theta)^3} T^3 = aT^3,$$

широко известное под названием «закона кубов Дебая». Это выражение позволяет вычислить теплоемкости тел при низких температурах, что имеет важное значение для расчетов абсолютных значений энтропии.

Опыт показывает, что для многих твердых тел (за исключением графита и алмаза) теплоемкость близка к величине  $3R$  уже

при температурах, равных комнатной и выше. Этот факт отражает эмпирическое правило Дюлонга и Пти, согласно которому атомная теплоемкость простых твердых тел принимается равной 26,04 Дж/атом · К. Данная величина несколько выше  $3R$ , поскольку относится не к  $C_v$ , а к  $C_p$ .

К настоящему времени не удалось создать строгих теорий, позволяющих рассчитывать теплоемкость сложных твердых тел и жидкостей. Для решения этой задачи широко привлекают эмпирические уравнения, многие из которых используют закон аддитивности, позволяющий рассчитывать молярную теплоемкость по атомным теплоемкостям (правило Нейманна-Коппа), или удельную теплоемкость раствора по удельным теплоемкостям растворителя и растворенного вещества [1, 3].

### **7. Температурные ряды теплоемкости. Средняя теплоемкость**

Опытные и расчетные данные по величинам теплоемкости различных веществ при разных температурах ( $T$ , К) удобно представить в виде следующих уравнений:

$$C_p = a + bT + cT^2; \quad (\text{I.35})$$

$$C_p = a + bT + c' T^{-2}. \quad (\text{I.36})$$

Иногда в уравнение (I.35) вводится дополнительный член  $dT^3$ . Коэффициенты  $a$ ,  $b$ ,  $c$  и  $d$  подбираются методами вычислительной математики. Уравнение (I.35) обычно применяют к органическим соединениям, уравнение (I.36) — к неорганическим соединениям.

Следует иметь в виду, что температурные ряды теплоемкости справедливы лишь для определенного интервала температур, и поэтому коэффициент « $a$ » нельзя отождествлять с теплоемкостью при абсолютном нуле градусов Кельвина. Значения коэффициентов температурных рядов вместе с величиной температурного интервала, к которому относится тот или иной ряд, приведены в таблицах [2, 10].

Подстановкой уравнений (I.35) и (I.36) в уравнение (I.24) для средней теплоемкости можно получить уравнение, позволяющее вычислить среднюю теплоемкость для температурного интервала, которому соответствует температурный ряд, например:

$$\bar{C}_p = \frac{\int_{298}^T (a + bT + cT^2) dT}{T - 298};$$

$$\bar{C}_p = \frac{b}{2}(T + 298) + \frac{c}{3} \left( \frac{T^3 - 298^3}{T - 298} \right). \quad (I.37)$$

## 8. Зависимость теплового эффекта от температуры. Закон Кирхгофа

Для того чтобы выразить в аналитической форме зависимость теплового эффекта от температуры, напомним, что  $\left( \frac{\partial H}{\partial T} \right)_p = C_p$ .

Если химическая реакция совершает один пробег, то

$$\Delta \left( \frac{\partial H}{\partial T} \right)_p = \Delta C_p,$$

здесь знак  $\Delta$  означает термодинамическую сумму. Поскольку сумма производных равна производной от суммы

$$\left( \frac{\partial \Delta H}{\partial T} \right)_p = \Delta C_p. \quad (I.38)$$

Уравнение (I.38) выражает закон Кирхгофа, записанный в дифференциальной форме. В нем  $\Delta H$  — тепловой эффект реакции, а величина

$$\Delta C_p = \sum \nu_{\text{прод}} C_{p_{\text{прод}}} - \sum \nu_{\text{исх}} C_{p_{\text{исх}}} \quad (I.39)$$

численно равна изменению теплоемкости системы, происходящему, если реакция совершает 1 пробег.

Уравнение (I.38) позволяет установить характер изменения теплового эффекта при изменении температуры (рис.4). Для этого необходимо произвести математический анализ дифференциальной формы уравнения Кирхгофа (I.38).

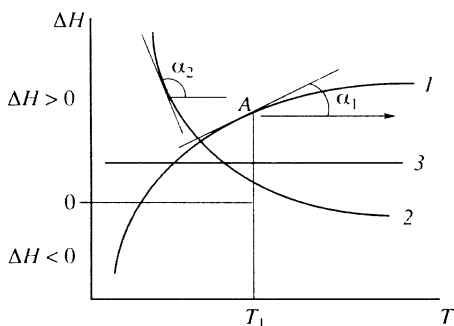


Рис. 4. Зависимость теплового эффекта от температуры:

1 —  $\Delta C_p > 0$ ; 2 —  $\Delta C_p < 0$ ; 3 —  $\Delta C_p = 0$

Напомним, что первая производная от функции  $y = f(x)$  равна тангенсу угла между касательной, проведенной к кривой  $y(x)$  и положительным направлением оси абсцисс, т. е. в нашем слу-

чае для температуры  $T_1$   $\frac{\partial \Delta H}{\partial T} = \operatorname{tg} \alpha_1$ , где  $\alpha_1$  — угол между касательной, проведенной к кривой  $\Delta H(T)$  в точке с абсциссой  $T_1$  и положительным направлением оси абсцисс. Таким образом, в соответствии с уравнением (I.38)

$$\Delta C_p = \operatorname{tg} \alpha.$$

Если  $\Delta C_p > 0$  (угол  $\alpha_1$  — острый) то, как видно из рис. 4,  $\Delta H$  растет с ростом температуры, если  $\Delta C_p < 0$  (угол  $\alpha_2$  — тупой),  $\Delta H$  падает с ростом температуры, при  $\Delta C_p = 0$ ,  $\Delta H$  от температуры не зависит.

Анализ кривых на рис. 4 показывает, что экзотермичность или эндотермичность не являются постоянными признаками реакции. С изменением температуры возможны и изменения знака теплового эффекта. Это явление может наблюдаться в реакциях с небольшим тепловым эффектом, например, в реакциях комплексообразования в водных растворах.

Кривая  $\Delta H(T)$  может иногда проходить через точки экстремума. Так, если при низкой температуре:

$$\sum \nu_{\text{прод}} C_{p_{\text{прод}}} > \sum \nu_{\text{исх}} C_{p_{\text{исх}}} \quad (\Delta C_p > 0),$$

а при высокой температуре:

$$\Sigma \nu_{\text{прод}} C_{p_{\text{прод}}} < \Sigma \nu_{\text{исх}} C_{p_{\text{исх}}} \quad (\Delta C_p < 0),$$

то кривая  $\Delta H(T)$  проходит через максимум, что поясняет рис. 5.

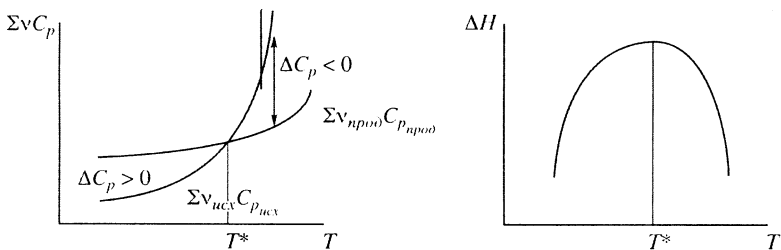


Рис.5. Графики функций  $\Sigma \nu C_p(T)$  и  $\Delta H(T)$

Интегрирование уравнения (I.38) позволяет выразить закон Кирхгофа в следующем виде, называемом интегральной формой уравнения Кирхгофа:

$$\int_{\Delta H_{298}}^{\Delta H_T} d\Delta H = \int_{298}^T \Delta C_p dT$$

$$\Delta H_T^0 = \Delta H_{298}^0 + \int_{298}^T \Delta C_p dT. \quad (\text{I.40})$$

Здесь значения тепловых эффектов отнесены к стандартным состояниям.

Существуют три основных способа вычисления теплового эффекта при заданной температуре с помощью закона Кирхгофа.

### 8.1. Расчет теплового эффекта по температурным рядам теплоемкости

Напомним, что  $C_p = a + bT + \Delta cT^2 + \Delta c' T^{-2}$ . Тогда:

$$\Delta C_p = \Delta a + \Delta bT + \Delta cT^2 + \Delta c' T^{-2}. \quad (\text{I.41})$$

Здесь  $\Delta a$ ,  $\Delta b$ ,  $\Delta c$  и  $\Delta c'$  есть термодинамические суммы соответствующих коэффициентов, которые вычисляются по уравнениям вида:

$$\Delta a = \sum \nu_{\text{прод}} a_{\text{прод}} - \sum \nu_{\text{исх}} a_{\text{исх}} \text{ и т. д.}$$

После подстановки (I.41) в (I.40) и интегрирования получаем:

$$\begin{aligned} \Delta H_T^0 = \Delta H_{298}^0 + \Delta a(T - 298) + \frac{\Delta b}{2}(T^2 - 298^2) + \\ + \frac{\Delta c}{3}(T^3 - 298^3) + \Delta c\left(\frac{1}{298} - \frac{1}{T}\right) \end{aligned} \quad (\text{I.42})$$

### 8.2. Расчет теплового эффекта по средним теплоемкостям

Согласно уравнению (I.24), количество тепла, поглощенного при нагревании тела от  $T_1$  до  $T_2$ , связано со средней теплоемкостью следующим соотношением:

$$Q_p = \int_{T_1}^{T_2} C_p dT = \bar{C}_p (T_2 - T_1).$$

Для реакции, совершившей один пробег, можно записать:

$$\Delta \int_{T_1}^{T_2} C_p dT = \Delta \bar{C}_p (T_2 - T_1)$$

или

$$\int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT = \Delta \bar{C}_p (T_2 - T_1). \quad (\text{I.43})$$

Подставляя уравнение (I.43) в (I.40) и полагая, что  $T_1 = 298,15 \text{ K}$  получим:

$$\Delta H_T^0 = \Delta H_{298}^0 + \Delta \bar{C}_p (T - 298). \quad (\text{I.44})$$

### 8.3. Расчет теплового эффекта по высокотемпературным составляющим энтальпии

Этот метод обычно применяют к реакциям, протекающим в газовой фазе при высоких температурах. В последние десятилетия такие реакции привлекают особое внимание в связи с развитием ракетной техники, разработкой реактивных авиационных двигателей и т. д.

Выражение для высокотемпературной составляющей энтальпии легко получить, если проинтегрировать уравнение:

$$C_p = \left( \frac{\partial H}{\partial T} \right)_p ;$$

$$H_T^0 - H_0^0 = \int_0^T C_p dT . \quad (I.45)$$

Значения высокотемпературных составляющих энтальпии  $H_T^0 - H_0^0$  для разных температур сведены в таблицы и отнесены к стандартному состоянию газа ( $p = 1$  ат, гипотетическое состояние идеального газа) [2, 5].

В уравнении (I.45)  $H_0^0$  — гипотетическое значение энтальпии тела в состоянии идеального газа при 0 К в стандартных условиях ( $p = 1$  ат);  $C_p$  — теплоемкость тела в газообразном состоянии. Последняя определяется по формулам квантовой теории теплоемкости (см. выше), используя спектральные данные.

Интегрирование уравнения (I.45) в пределах от 298,15 К до  $T$  дает другое выражение для высокотемпературной составляющей:

$$H_{газ}^0 - H_{298,15}^0 = \int_{298}^T C_p dT . \quad (I.46)$$

Формулы (I.45) и (I.46) равноценны. Однако чаще применяется формула (I.45), что объясняется наличием более полной информации по табличным данным. Следует отметить, что при температуре, стремящейся к 0 К, реальные тела находятся в твердом агрегатном состоянии. Поэтому при нагревании от 0 К до высокой температуры будут происходить фазовые превращения тела: плавление и испарение. В связи с этим абсолютная энтальпия газа при температуре  $T$  равна:

$$H_T^0 = H_{0мв}^0 + \int_0^{T_{пл}} C_{pмв} dT + \Delta H_{пл} + \int_{T_{пл}}^{T_{к}} C_{pжс} dT + \Delta H_{к} + \int_{T_{к}}^T C_{pгаз} dT$$

или

$$H_T^0 - (H_{0мв}^0 + \Delta H_{пл} + \Delta H_{к}) = \int_0^{T_{пл}} C_{pмв} dT + \int_{T_{пл}}^{T_{к}} C_{pжс} dT + \int_{T_{к}}^T C_{pгаз} dT .$$



Откуда:

$$H_{0_{газ}}^0 = H_{0_{тв}}^0 + \Delta H_{пл} + \Delta H_{к}.$$

Два последних уравнения дают принципиальную возможность рассчитать высокотемпературные составляющие энтальпии по термическим характеристикам. Однако на практике определение вышеуказанных величин производят по формулам статистической термодинамики, позволяющим использовать спектроскопические данные, что облегчает расчет и повышает его точность.

Если химическая реакция совершает один пробег, то изменение суммы высокотемпературных составляющих энтальпии системы будет равно:

$$\Delta(H_T - H_0^0) = \sum \nu_{прод} (H_T^0 - H_0^0)_{прод} - \sum \nu_{исх} (H_T^0 - H_0^0)_{исх}. \quad (I.47)$$

Вычислив по формуле (I.47)  $\Delta(H_T - H_0^0)$ , легко рассчитать и  $\Delta H_T$  по очевидному уравнению:

$$\Delta H_T = \Delta(H_T - H_0^0) + \Delta H_0^0. \quad (I.48)$$

Здесь  $\Delta H_0^0$  — гипотетический тепловой эффект реакции при 0 К. Эта величина вычисляется по первому следствию из закона Гесса. В расчете применяют гипотетические теплоты образования реагентов, отнесенные к 0 К —  $\Delta_f H_0^0$ , которые приведены в таблицах вместе с величинами высокотемпературных составляющих энтальпии [2, 5, 10].

## Глава II. Второй и третий законы термодинамики

### 1. Основные понятия

Первый закон термодинамики позволяет определить энергетические характеристики химических реакций, что имеет важное значение как для теории химических процессов, так и для химической технологии. Однако он не в состоянии решить главный вопрос, стоящий перед химиком, — предсказать возможность и глубину протекания химической реакции. Решение этой

проблемы стало возможно в результате применения второго закона термодинамики.

Ознакомимся с некоторыми основными понятиями, знание которых необходимо для формулировки второго закона.

Реальные термодинамические системы находятся в постоянном взаимодействии с окружающей средой. Если в системе протекает процесс, вызванный внешним воздействием со стороны среды (изменение давления, температуры, приложение внешней разности электрических потенциалов и т. п.), то такой процесс называется *несамопроизвольным*. Примером *несамопроизвольного* процесса является передача тепла от холодного тела к тепловому за счет работы компрессора в холодильнике, протекание химической реакции синтеза аммиака, вызванной сжатием газа в компрессоре, разложение воды на водород и кислород, протекающее в электролизере при пропускании электрического тока, и др. Во всех *несамопроизвольных* процессах внешняя среда совершает работу над системой (механическую, электрическую и т. п.).

Процессы, которые протекают без воздействия со стороны окружающей среды, за счет движущей силы, заложенной внутри самой системы, называются *самопроизвольными*. Примеры таких процессов общеизвестны: переход тепла от теплого тела к холодному, перемещение вещества из области высокой концентрации в область низкой концентрации (диффузия), взаимодействие кислорода с водородом, протекающее с образованием воды, протекание химической реакции в гальваническом элементе и т. д. Самопроизвольные процессы сопровождаются совершением работы системой.

Несамопроизвольные процессы в изолированной системе протекать не могут, в то время как самопроизвольные процессы возможны как в изолированной, так и в неизолированной системе.

Вероятность протекания отдельных самопроизвольных процессов может быть охарактеризована своими критериями. Так, критерием вероятности самопроизвольного перехода тепла от одного тела к другому является температура (точнее,  $\Delta T$ ), критерием вероятности диффузии является разность концентраций ( $\Delta c$ ) и т. д. Однако не ко всем процессам можно легко подобрать критерии самопроизвольности их протекания. Второй закон термодинамики позволяет определить общий критерий самопроизвольного протекания процессов. Таким критерием является новая функция состояния — энтропия. Название функции проис-

ходит от латинского *en tropo* — изменяться. Понятие энтропии было введено немецким физиком Клаузиусом (1865 г.), который дал формулировку и математическое выражение второго закона термодинамики.

Протекание любого самопроизвольного процесса заканчивается в момент достижения состояния термодинамического равновесия. Термодинамическое равновесие устанавливается в системе в том случае, когда соблюдаются следующие условия:

1. Постоянство термодинамических параметров системы ( $p$ ,  $V$ ,  $T$ ,  $s...$ ) во времени. Это условие является необходимым, но недостаточным для установления истинного термодинамического равновесия. Известны случаи, когда система находится в, так называемом, метастабильном состоянии (состояние переохлажденной жидкости, пересыщенного раствора и т. п.). В метастабильном состоянии соблюдается лишь первое условие, но не соблюдаются остальные.

2. Важнейшим принципом термодинамического равновесия является существование тесной связи (взаимодействия) между системой и окружающей средой. Любое, сколько угодно малое изменение в окружающей среде сопровождается строго соответствующим ему изменением внутри системы. При возвращении внешней среды в исходное состояние система также возвращается в исходное состояние.

Данный признак широко используется для экспериментальной проверки установления термодинамического равновесия. Например, при определении растворимости твердых тел в жидкостях концентрация насыщенного раствора при фиксированной температуре должна быть одна и та же независимо от того, достигнута ли данная температура путем нагревания или охлаждения системы, содержащей твердую фазу и жидкость.

3. Неотъемлемым свойством материи является движение. Поэтому постоянство термодинамических параметров не означает отсутствие движения в равновесной системе. Состояние равновесия можно рассматривать как диалектическое единство понятий неизменности и изменяемости. На практике это означает, что при установлении состояния равновесия в системе с равными скоростями протекают два противоположно направленных процесса (испарение и конденсация, химическая реакция в прямом и обратном направлении и т. д.) т. е. термодинамическое равновесие имеет динамический характер.

Важную роль в формулировке второго закона и в создании

математического аппарата, обеспечивающего его применение в химии, играют уже рассмотренные ранее представления об обратимом (квазистатическом) и необратимом (нестатическом) процессах. В термодинамически обратимом процессе начальное и конечное состояние системы — равновесные. Поэтому обратимый процесс возможен только в неизолированной системе. Для проведения любого процесса в среде должны произойти последовательные изменения, в результате которых равновесие между ней и системой нарушится. При обратимом процессе эти изменения бесконечно малы, в необратимом процессе они имеют конечную величину. Термин «обратимый» подчеркивает то обстоятельство, что при возвращении внешней среды в исходное состояние система также вернется в исходное состояние равновесия со средой.

В необратимом процессе данное условие не соблюдается. Ранее на примере процесса изотермического расширения идеального газа было показано, что работа, совершаемая системой в обратимом процессе, будет больше работы необратимого процесса. Аналогичное соотношение существует и между количествами поглощенного тепла в обратимом и необратимом процессах:

$$W_{\text{обр}} > W_{\text{необр}}; \quad Q_{\text{обр}} > Q_{\text{необр}} \quad (\text{II.1})$$

## **2. Формулировки второго закона термодинамики**

Еще в 1752 г. Ломоносов сформулировал постулат о невозможности перехода тепла от холодного тела к тепловому, который, по существу, является одной из формулировок второго закона термодинамики. Вслед за созданием тепловых двигателей в начале XIX в. возникает потребность в теоретическом анализе процессов, в них протекающих, что было необходимо для совершенствования тепловых машин. Большая работа в этом направлении была проведена Карно, который в 1824 г. исследовал циклические процессы в тепловых машинах и высказал ряд положений, составивших основу формулировки второго закона. Во второй половине XIX в. работами Клаузиуса, Томсона и Максвелла было показано, что второй закон термодинамики является одним из наиболее общих законов природы.

Существует несколько формулировок второго закона. Они рассматриваются в курсе физики. Остановимся на формулировке,

предложенной Кельвином (1881 г.) и Планком (1891 г.): «Невозможна периодически действующая тепловая машина, единственным результатом действия которой было бы получение работы за счет отнятия теплоты от теплового резервуара».

Напомним, что тепловой двигатель, схема которого представлена на рис. 6, состоит из следующих основных частей: тепловой источник (1), цилиндр с поршнем, под которым находится рабочее тело (газ) (2) и теплоприемник (3). Возвратно-поступательное движение поршня в цилиндре возможно только в том случае, когда происходит периодический процесс, включающий расширение и сжатие рабочего тела. При поглощении тепла  $Q_1$ , поступающего от теплоисточника, рабочее тело расширяется, при отдаче тепла  $Q_2$  теплоприемнику — сжимается. Таким образом, в механическую работу переходит разность теплот:

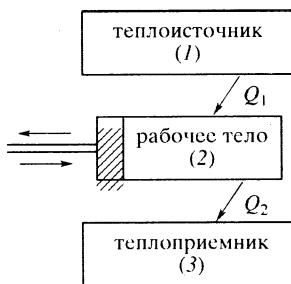


Рис. 6. Схема устройства теплового двигателя

$$W = Q_1 - Q_2. \quad (\text{II.2})$$

Отметим, что соотношение (II.2) относится лишь к периодическому (циклическому) процессу. При однократном расширении рабочего тела возможен полный переход работы в теплоту. Это ясно из примера изотермического расширения идеального газа. Поскольку внутренняя энергия идеального газа зависит только от температуры, при изотермическом расширении  $\Delta U = 0$  и  $W = Q$ .

Можно доказать, что, если рабочим телом является идеальный газ, а в тепловом двигателе совершается цикл Карно, состоящий из двух изотерм и двух адиабат, то тепловой КПД машины будет равен термическому КПД:

$$\eta_Q = \eta_T = \frac{Q_1 - Q_2}{Q_1} = \frac{T_1 - T_2}{T_1}. \quad (\text{II.3})$$

Из соотношения (II.3) вытекает важный вывод о невозможности достижения абсолютного нуля температуры, так как при  $T_2 = 0$   $\eta_T = \eta_Q = 1$ . Это возможно только в том случае, когда  $Q_2 = 0$ , т. е. когда теплота полностью переходит в работу. Тепловой дви-

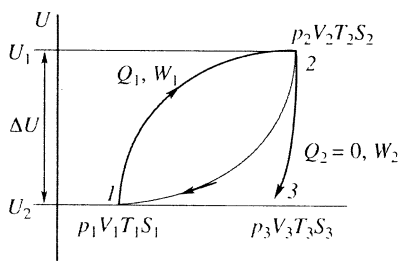


Рис. 7. Пояснение принципа Каратеодори

гатель с  $\eta_T = \eta_Q = 1$  называется вечным двигателем второго рода. Из приведенных рассуждений следует еще одна формулировка второго закона термодинамики: «вечный двигатель второго рода невозможен».

Из формулировки второго закона вытекает фундаментальный вывод о необходимости существования новой

функции состояния (энтропии), связанной с теплотой и характеризующей односторонний характер протекания самопроизвольных процессов. Для обоснования этого вывода рассмотрим принцип Каратеодори, являющийся следствием из второго закона термодинамики. Согласно этому принципу, вблизи любого состояния термически однородной равновесной системы существует такое состояние, переход в которое адиабатическим путем невозможен.

Представим, что из состояния 1 система переходит в состояние 2 (рис. 7). При этом из теплового источника поглощается теплота  $Q_1$ , совершается работа  $W_1$ , а внутренняя энергия возрастает на  $\Delta U$ . В соответствии с первым законом термодинамики:  $\Delta U = Q_1 - W_1$ .

Допустим, что от системы, находящейся в состоянии 2, мы отбираем такое же количество энергии  $\Delta U$ , совершая адиабатический процесс. Иначе говоря, представим, что в обратном процессе внутренняя энергия будет уменьшаться на величину  $\Delta U$  только за счет совершения системой работы  $W_2$ . При этом теплота, отдаваемая теплоприемнику  $Q_2 = 0$ . Согласно принципу Каратеодори, в таком процессе возвращение системы из состояния 2 в исходное состояние 1 невозможно. Если бы вопреки принципу Каратеодори, система могла вернуться в состояние 1, то можно было бы построить термодинамический цикл, т. е. периодически действующую тепловую машину, в которой теплота будет полностью переходить в работу. Иначе говоря, удалось бы построить вечный двигатель второго рода. Действительно:

для прямого процесса:  $\Delta U = Q_1 - W_1$ ;

для обратного процесса:  $-\Delta U = 0 - W_2$ ,

откуда  $Q_1 = W_1 + W_2$ , что противоречит второму закону термодинамики. Из приведенных рассуждений вытекает, что при отнятии от системы энергии только в виде работы (адиабатический процесс) система должна перейти из состояния 1 в новое состояние 3. В состояниях 1 и 3 внутренняя энергия системы одна и та же, хотя состояния (остальные термодинамические параметры:  $p$ ,  $V$ ,  $T$ ) — разные. Следовательно, внутренняя энергия не может служить критерием, определяющим возможность перехода системы из состояния 2 в состояние 1 или 3. В связи с этим возникает необходимость во введении новой функции состояния, которая бы позволила однозначно установить возможность перехода системы из состояния 2 в состояние 1 или 3. Такая функция состояния должна зависеть от количества теплоты, поглощенной в процессе. Эта функция есть энтропия —  $S(Q)$ . Она обладает свойством оставаться постоянной в адиабатическом процессе и изменяться при поглощении или выделении тепла. Переход из точки 2 в точку 1 невозможен потому, что при этом энтропия не меняется ( $\Delta S = 0$ ), при переходе из точки 2 в точку 3 энтропия меняется ( $\Delta S \neq 0$ ), и соблюдается условие:

$$\Delta U = Q_3 - W_3 \quad (Q_3 \neq 0).$$

Таким образом, несмотря на то, что теплота не обладает свойством функции состояния, ее поглощение или выделение в процессе сопровождается изменением новой функции состояния, называемой энтропией. Исходя из сказанного выше, можно сделать заключение, что энтропия характеризует как бы, обесценение (диссипацию) тепловой составляющей внутренней энергии системы, невозможность ее полного превращения в работу в термодинамических процессах, в том числе и при протекании химической реакции.

### **3. Математическое выражение второго закона термодинамики**

Основываясь на формулировке второго закона термодинамики и вытекающего из него принципа Каратеодори, можно получить математическое выражение этого закона. Существуют два основных метода решения данной задачи. Первый метод заключается в анализе циклического процесса, происходящего при работе теплового двигателя, и в использовании положения математики о том, что если интеграл по замкнутому контуру равен

нулю, то подинтегральная функция обладает свойством полного дифференциала, т. е. является функцией состояния (в данном случае — энтропией). При строгом рассмотрении этот метод весьма громоздок и требует использования ряда теорем теоретической физики, относящихся к описанию цикла Карно [3]. Следует отметить, что исторически этот метод был первым. Он является наиболее строгим.

Второй метод основан на рассмотрении процесса в идеальном газе и на использовании положений математики, описывающих свойства, так называемых, пфаффовых форм. Данный метод более прост и нагляден.

Пфаффовой формой называются выражения вида  $Mdx + Ndy + Ldz + \dots$ . Если пфаффова форма содержит только два члена, то всегда можно подобрать такое выражение (интегрирующий множитель), умножение на которое превращает пфаффову форму в полный дифференциал. Пфаффовы формы, которые введением интегрирующего множителя могут быть преобразованы к выражению, обладающему свойствами полного дифференциала, называются голономными. В пфаффовой форме вида:

$$dZ = Mdx + Ndy.$$

$dZ$  будет полным дифференциалом, если соблюдается условие:

$$\left(\frac{\partial M}{\partial y}\right)_x = \left(\frac{\partial N}{\partial x}\right)_y. \quad (\text{II.4})$$

С целью вывода уравнения, связывающего изменение энтропии с количеством поглощенного тепла, рассмотрим бесконечно малое изменение происходящее в процессе, совершаемом в идеальном газе. Согласно первому закону термодинамики — уравнение (I.8):

$$\delta Q = dU + pdV. \quad (\text{II.5})$$

Так как  $C_v = (\partial U / \partial T)_v$ , уравнение (II.5) запишем в следующем виде:

$$\delta Q = C_v dT + pdV. \quad (\text{II.6})$$

Поскольку  $\delta Q$  зависит от способа осуществления процесса, правая часть уравнения (II.6) не будет обладать свойством голономности, т. е. не будет полным дифференциалом. В этом легко убедиться, используя выражение (II.4):



$$\left(\frac{\partial C_v}{\partial V}\right)_T \neq \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V.$$

Действительно, по закону Джоуля, внутренняя энергия идеального газа является функцией только температуры и не зависит от объема и давления. Поэтому  $(\partial C_v / \partial T)_T = 0$ . В то же время при нагревании идеального газа в замкнутом объеме ( $V = \text{const}$ ) давление повышается, т. е.  $(\partial p / \partial T)_V > 0$ .

Введем в выражение (II.6) интегрирующий множитель. С этой целью обе части уравнения умножим\* на  $1/T$ :

$$\frac{\delta Q}{T} = \frac{C_v}{T} dT + \frac{p}{T} dV. \quad (\text{II.7})$$

Предположим, что уравнение (II.7) описывает обратимый процесс, протекающий в идеальном газе. Если процесс является обратимым (квазистатическим), то, по определению, в любом промежуточном положении газ находится в состоянии бесконечно близком к равновесию с внешней средой и описывается уравне-

нием состояния Менделеева-Клапейрона:  $\frac{p}{T} = \frac{R}{V}$ . С учетом этого выражения получим:

$$\frac{\partial Q}{T} = C_v d \ln T + R d \ln V. \quad (\text{II.8})$$

Используя условие (II.4):

$$\left(\frac{\partial \ln C_v}{\partial \ln V}\right)_{\ln T} = \left(\frac{\partial R}{\partial \ln T}\right)_{\ln V} = 0,$$

убеждаемся, что правая часть уравнения (II.8) является голономной пфаффовой формой, следовательно, выражение  $\delta Q/T$  обладает свойством полного дифференциала некоей функции, которую обозначим через  $S$  и назовем энтропией. Таким образом, для обратимого процесса в идеальном газе:

$$dS = \frac{\delta Q_{\text{обр.}}}{T}. \quad (\text{II.9})$$

---

\* Вид интегрирующего множителя в форме  $1/T$  вытекает из рассмотрения цикла Карно, в котором вводится понятие приведенной теплоты  $\delta Q/T$ .

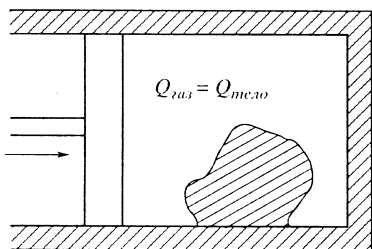


Рис. 8. Схема, иллюстрирующая уравнение (II.10)

Можно показать, что уравнение (II.9) применимо не только к идеальному газу, но и к любому телу. Для этого рассмотрим адиабатически изолированный цилиндр с поршнем, под которым находятся идеальный газ и любое другое, твердое тело (рис. 8). Если произвести термодинамически обратимое сжатие идеального газа при постоянной температуре, то работа

сжатия полностью превратится в теплоту  $\delta Q_{газ}$ , так как по закону Джоуля:  $dU_T = 0$ , и  $dU = \delta Q_{газ} - pdV = 0$ ,  $pdV = \delta Q_{газ}$ . Теплота  $\delta Q_{газ}$  будет полностью передана телу, поскольку наружу она выделить не может ввиду адиабатности системы. Из приведенных рассуждений следует, что для изотермического процесса  $\delta Q_{обр\ id.\ газ} = \delta Q_{обр\ тела}$  и тогда:

$$dS = \frac{\delta Q_{обр\ id.\ газ}}{T} = \frac{\delta Q_{обр\ тела}}{T}. \quad (II.10)$$

Получим выражение второго закона термодинамики для необратимого процесса. Для этого рассмотрим два процесса: обратимый и необратимый, в которых начальное состояние (1) и конечное (2) соответственно совпадают (рис. 9). Поскольку  $U$  есть функция состояния, изменение внутренней энергии в обоих процессах одинаково. Тогда:

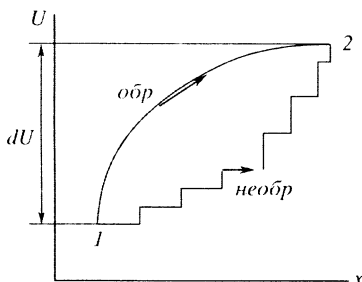


Рис. 9. Схема, иллюстрирующая уравнение (II.11)

$$\begin{aligned} dU &= \delta Q_{обр} - \delta W_{обр} = \\ &= \delta Q_{необр} - \delta W_{необр}. \end{aligned}$$

Ранее на примере процесса расширения идеального газа [см. уравнение (I.12)] показано, что  $\delta W_{обр} > \delta W_{необр}$  и  $\delta Q_{обр} > \delta Q_{необр}$ . Деля обе части последнего неравенства на  $T$ , получим:

$$dS = \frac{\delta Q_{обр}}{T} > \frac{\delta Q_{необр}}{T}. \quad (II.11)$$

Ввиду того, что энтропия является функцией состояния системы, ее изменение будет одинаково как в обратимом, так и в необратимом процессах. Выражения (II.10) и (II.11) можно объединить в общее уравнение, являющееся математическим выражением второго закона термодинамики:

$$dS \geq \frac{\delta Q}{T}. \quad (\text{II.12})$$

Здесь знак равенства относится к обратимому, знак «больше» — к необратимому процессу.

Представим, что термодинамический процесс протекает в изолированной системе. Поскольку, по определению, взаимодействие между изолированной системой и внешней средой полностью исключено, то в такой системе возможно протекание только необратимых процессов, в которых ни в начале, ни в конце, ни в середине процесса не достигается равновесия со средой. Заметим, что самопроизвольные процессы (обратимые и необратимые) могут протекать только за счет взаимодействия с окружающей средой. Иными словами, протекание этих процессов возможно только в неизолированной системе. Отсюда следует, что в изолированной системе возможны лишь необратимые самопроизвольные процессы. С учетом сказанного рассмотрим уравнение (II.12), применительно к необратимому (самопроизвольному) процессу в изолированной системе. Для этого процесса  $\delta Q = 0$ , а  $T > 0^*$ . Поэтому из уравнения (II.12) можно получить следующее условие, характеризующее возможность протекания самопроизвольного процесса в изолированной системе:

$$dS_{U,V} > 0. \quad (\text{II.13})$$

Это условие отражает еще одну формулировку второго закона термодинамики: «В изолированной системе все самопроизвольные процессы протекают с возрастанием энтропии». Индексы  $U$  и  $V$  в выражении (II.13) обозначают признаки изолированной системы: постоянство внутренней энергии и объема.

Таким образом, энтропия есть функция состояния, которая может служить общим критерием возможности протекания самопроизвольных процессов в изолированных системах.

---

\* Абсолютная температура  $T$  всегда положительна.

#### **4. О физическом смысле энтропии. Границы применимости второго закона**

Второй закон термодинамики, как и любой закон природы, имеет вполне определенные границы применения. Он применим к системам, состоящим из достаточно большого (статистически значимого) числа частиц, так как при рассмотрении только таких систем правомерно использование понятий теплоты. Иначе говоря, второй закон, так же как и первый, не применим к отдельным молекулам или другим отдельно взятым частицам материи. Второй закон не может быть применен и ко всей вселенной в целом, так как нет никаких оснований рассматривать ее как изолированную систему.

Попытка применить второй закон ко вселенной, предпринятая в свое время Клаузиусом, привела к неверному выводу о возможности тепловой смерти вселенной за счет выравнивания температуры отдельных ее частей и последующего охлаждения до абсолютного нуля. Ошибочность этой гипотезы отмечал еще Больцман, высказавший идею о существовании флуктуаций (случайных скоплений) звездной материи и о возможности протекания процессов с уменьшением энтропии при образовании флуктуаций. Это заключение вытекает из развитых Больцманом представлений о статистической природе энтропии. Опровержение гипотезы о тепловой смерти вселенной также вытекает из положений релятивистской термодинамики, развитой в работах Эйнштейна и Планка. Из этих положений следует, что законы классической термодинамики неприменимы к объектам, движущимся относительно друг друга со скоростями, близкими к скоростям света.

Формулировки второго закона и вытекающие из них уравнения не раскрывают физической сущности энтропии. Они лишь показывают, что энтропия является функцией состояния, изменение которой связано с теплотой, поглощенной или выделенной в термодинамическом процессе. При этом изменение энтропии ( $\Delta S$ ) характеризует вероятность протекания самопроизвольных процессов в изолированной системе и невозможность полного превращения теплоты в работу в циклических процессах. Более глубокое толкование физического смысла энтропии позволяет сделать статистическая термодинамика.

В статистической термодинамике рассматривают два способа фиксации состояния системы: через макросостояние, задаваемое

с помощью известных макрохарактеристик системы:  $p$ ,  $V$ ,  $T$ ,  $S$  и через микросостояние. Микросостояние системы будет зафиксировано, если известны координаты  $x$ ,  $y$ ,  $z$  и составляющие импульса  $p_x$ ,  $p_y$ ,  $p_z$  всех молекул, входящих в систему. Поскольку молекулы находятся в непрерывном движении, их координаты и импульсы постоянно меняются. Движение молекул (или других частиц) происходит в, так называемом, фазовом пространстве. Так, для одноатомного газа фазовое пространство имеет 6 измерений: 3 координаты положений частиц ( $x$ ,  $y$ ,  $z$ ) и 3 координаты составляющих импульсов ( $p_x$ ,  $p_y$ ,  $p_z$ ). В соответствии с принципом неопределенности Гейзенберга для одномерного движения атома:

$$\Delta x \cdot \Delta p_x \geq h.$$

Для трехмерного движения:

$$\Delta x \cdot \Delta y \cdot \Delta z \cdot \Delta p_x \cdot \Delta p_y \cdot \Delta p_z \geq h^3.$$

Исходя из этого принципа можно полагать, что атомы, находящиеся в элементе объема фазового пространства величиной  $h^3$ , имеют одинаковые средние значения координат и импульсов. Такое допущение позволяет подсчитать, так называемую, термодинамическую вероятность, которая равна числу способов распределения молекул по ячейкам фазового пространства, соответствующих данному макросостоянию системы. Больцманом показано, что термодинамическая вероятность состояния системы ( $W$ ) связана с энтропией ( $S$ ) уравнением:

$$S = k \ln W, \quad (\text{II.14})$$

в котором  $k$  — постоянная Больцмана. Более детальное изложение основных положений статистической термодинамики и вывод формулы (II.14) будут рассмотрены позднее в соответствующем разделе курса.

Из уравнения (II.14) видно, что величина энтропии определяется значением  $W$ , т. е. числом способов распределения молекул по координатам фазового пространства. Очевидно, что чем больше число молекул и чем слабее они взаимодействуют друг с другом, тем больше термодинамическая вероятность состояния системы и ее энтропия. Из этих соображений вытекает известное утверждение о том, что энтропия есть мера беспорядка в системе, т. е. мера хаотичности движения отдельных молекул. Отсюда также следует, что процессы нагревания тел,

плавления, испарения должны сопровождаться ростом энтропии.

Если химические реакции протекают в изолированной системе с увеличением числа молекул (число молей продуктов больше числа молей исходных веществ,  $\Delta\nu < 0$ ), то такие реакции будут сопровождаться ростом энтропии. При уменьшении числа молей продуктов ( $\Delta\nu < 0$ ) наблюдается уменьшение энтропии. В свете развиваемых представлений взаимодействие молекул растворенного вещества с молекулами растворителя, проявляющееся при сольватации, должно сопровождаться уменьшением энтропии ( $\Delta S < 0$ ) и наоборот, десольватация сопровождается возрастанием энтропии ( $\Delta S > 0$ ).

## 5. Изменение энтропии в различных процессах

При расчете изменения энтропии, происходящего в различных процессах, как и при расчетах изменения всех других термодинамических функций, применяют общий прием, основанный на использовании свойств функций состояния.

В виду того, что все реальные процессы протекают термодинамически необратимо, выражение второго закона термодинамики для этих процессов записывают в виде неравенства:

$$dS > \frac{\delta Q_{\text{необр}}}{T},$$

из которого невозможно вычислить значение изменения энтропии. Поэтому предполагают, что данный процесс протекает термодинамически обратимо. Это дает возможность поставить знак равенства между изменением энтропии  $dS$  и величиной  $\delta Q_{\text{обр}}/T$  — уравнение (II.10). Поскольку  $dS$  для обратимого и необратимого процесса будет одинаково, вычисленную таким образом величину  $dS$  (или  $\Delta S$ ) можно отнести к реальному (необратимому) процессу. Все вычисления проводятся для одного г-моля вещества.

### 5.1. Фазовые превращения

К фазовым превращениям (переходам) относятся процессы плавления, испарения, сублимации и полиморфные превращения. Предполагая, что все эти процессы протекают термодинамически обратимо при постоянном давлении и температуре, можно записать:

$$dS = \frac{\delta Q_p}{T_{\phi.n.}}.$$

Для конечного изменения:

$$\int_{S_1}^{S_2} dS = \frac{\Sigma \delta Q_p}{T_{\phi.n.}} = \frac{\Delta H_{\phi.n.}}{T_{\phi.n.}}.$$

Таким образом:

$$\Delta S_{\phi.n.} = \frac{\Delta H_{\phi.n.}}{T_{\phi.n.}}. \quad (\text{II.15})$$

Индекс « $\phi. n.$ » означает фазовый переход. В уравнении (II.15)  $\Delta H_{\phi.n.}$  — тепловой эффект фазового перехода.

### 5.2. Процессы нагревания и охлаждения

Если нагревание или охлаждение происходят при постоянном объеме:

$$dS = \frac{\delta Q_v}{T}. \quad (\text{II.16})$$

Из выражения первого закона термодинамики (II.6) следует, что при  $dV = 0$ :

$$\delta Q_v = dU = C_v dT. \quad (\text{II.17})$$

После подстановки (II.17) в (II.16) и интегрирования получаем величину изменения энтропии при изменении температуры от  $T_1$  до  $T_2$ :

$$\Delta S_v = \int_{T_1}^{T_2} \frac{C_v}{T} dT. \quad (\text{II.18})$$

Путем аналогичных преобразований для процесса, протекающего при постоянном давлении, имеем:

$$\Delta S_p = \int_{T_1}^{T_2} \frac{C_p}{T} dT. \quad (\text{II.19})$$

Процессы нагревания или охлаждения обычно протекают при постоянном давлении. Поэтому далее мы будем пользоваться уравнением (II.19).

Если при нагревании в интервале температур от  $T_1$  до  $T_2$  происходят фазовые превращения (например, плавление и испарение), то комбинируя уравнения (II.15) и (II.19) получим:

$$\Delta S = S_{T_2} - S_{T_1} = \int_{T_1}^{T_{пл}} \frac{C_{pT}}{T} dT + \frac{\Delta H_{пл}}{T_{пл}} + \int_{T_{пл}}^{T_k} \frac{C_{pж}}{T} dT + \frac{\Delta H_{исп}}{T_{исп}} + \int_{T_{исп}}^{T_2} \frac{C_{pg}}{T} dT. \quad (\text{II.20})$$

В уравнении (II.20)  $T_2 > T_1$ . Если  $T_2 < T_1$  (процесс охлаждения), порядок расположения членов в правой части уравнения (II.20) меняется на обратный (первый член становится последним и т. д.). В соответствии с выражением (II.20) процесс нагревания от  $T_1$  до  $T_2$  можно разделить на последовательные стадии: нагревание твердого тела от  $T_1$  до  $T_{пл}$  ( $\Delta S_1$ ), плавление твердого тела ( $\Delta S_2$ ), нагревание жидкости от  $T_{пл}$  до  $T_k$  ( $\Delta S_3$ ), испарение жидкости при  $T_k$  ( $\Delta S_4$ ), наконец, нагревание пара (газа) от  $T_k$  до  $T_2$  ( $\Delta S_5$ ). Общее изменение энтропии при изменении температур от  $T_1$  до  $T_2$  равно сумме изменений энтропии в отдельных, следующих друг за другом стадиях данного процесса.

$$\Delta S = \Delta S_1 + \Delta S_2 + \Delta S_3 + \Delta S_4 + \Delta S_5. \quad (\text{II.21})$$

Из сопоставления (II.20) и (II.21) ясен физический смысл каждого слагаемого правой части уравнения (II.20).

### 5.3. Химическая реакция

Ниже будет показано, что в отличие от внутренней энергии ( $U$ ) и энтальпии ( $H$ ) абсолютные значения энтропии тел ( $S$ ) могут быть точно определены. Если реакция совершает один пробег при постоянной температуре и постоянном давлении, то изменение энтропии может быть рассчитано как термодинамическая сумма энтропий реагентов:

$$\Delta_r S = \sum \nu_{\text{прод}} S_{\text{прод}} - \sum \nu_{\text{исх}} S_{\text{исх}}, \quad (\text{II.22})$$

где  $\nu$  — стехиометрические коэффициенты,  $S$  — мольные энтропии реагентов.

Значения  $S$  реагентов можно найти в таблицах для базисной температуры 298,15 К. Изменение энтропии в ходе химической



реакции при произвольной температуре можно вычислить по уравнению, вытекающему из следующих выражений. Если для отдельного вещества:

$$dS = \frac{C_p}{T} dT,$$

то для одного пробега, совершаемого реакцией:

$$\Delta dS = \Delta \frac{C_p}{T} dT.$$

Здесь знак  $\Delta$ , как обычно, означает термодинамическую сумму. Отсюда:

$$\int_{\Delta S_{298}}^{\Delta S_T} d\Delta S = \int_{298}^T \frac{\Delta C_p}{T} dT,$$

$$\Delta S_T = \Delta S_{298} + \int_{298}^T \frac{\Delta C_p}{T} dT. \quad (\text{II.23})$$

Величину  $\Delta S_{298}$  в уравнении (II.23) вычисляют по уравнению (II.22).  $\Delta C_p$  можно выразить как функцию температуры, используя температурные ряды теплоемкости. Если известны средние теплоемкости в интервале температур от 298 до  $T$ ,  $\Delta \bar{C}_p$  можно вынести за знак интеграла.

#### 5.4. Процессы, протекающие в идеальном газе

Рассмотрим физические процессы (изменение температуры и давления), протекающие в одном г-моле идеального газа. Согласно первому закону термодинамики для бесконечно малого изменения:

$$\delta Q = dU + p dV. \quad (\text{II.24})$$

Для обратимого процесса:

$$TdS = \delta Q. \quad (\text{II.25})$$

Подставляя (II.25) в (II.24), получим объединенное уравнение первого и второго законов термодинамики:

$$TdS = dU + p dV. \quad (\text{II.26})$$

Разделив обе части этого уравнения на  $T$ , выразив  $dU = C_v dT$

и  $\frac{p}{T} = \frac{R}{V}$ , получим:

$$dS = C_v \frac{dT}{T} + R \frac{dV}{V}. \quad (\text{II.27})$$

Для небольшого температурного интервала с достаточно малой погрешностью теплоемкость  $C_v$  можно считать величиной постоянной, независимой от температуры. Тогда после интегрирования (II.27) в пределах от  $T_1$  до  $T_2$  и от  $V_1$  до  $V_2$ , получим:

$$\Delta S = C_v \ln \frac{T_2}{T_1} + R \ln \frac{V_2}{V_1}. \quad (\text{II.28})$$

Поскольку  $C_v = C_p - R$ , то после подстановки этого выражения в (II.28) и с учетом того, что  $\frac{V_2 T_1}{V_1 T_2} = \frac{p_1}{p_2}$ , будем иметь:

$$\Delta S = C_p \ln \frac{T_2}{T_1} + R \ln \frac{p_1}{p_2}. \quad (\text{II.29})$$

Из (II.28) и (II.29) следует, что при изотермическом расширении идеального газа изменение энтропии:

$$\Delta S = R \ln \frac{V_2}{V_1} = R \ln \frac{p_1}{p_2}. \quad (\text{II.30})$$

### 5.5. Изменение энтропии при смешении двух идеальных газов

Представим емкость, разделенную перегородкой на две части (рис. 10). Пусть в левой части с объемом  $V_1$  находится  $n_1$  молей идеального газа №1, в правой части с объемом  $V_2 - n_2$  молей идеального газа № 2. Давление и температура в обеих частях емкости одинаковы. Поскольку энтропия является экстенсивным свойством системы и подчиняется закону аддитивности, можно записать уравнение, выражающее энтропию системы, состоящей из двух частей, разделенных перегородкой:  $S = S_1 +$

№1, $n_1$ , $V_1$ , $S_1$	№2, $n_2$ , $V_2$ , $S_2$
---------------------------------	---------------------------------

Рис. 10. Схема, поясняющая вывод уравнения (II.36)

$S_2$ , где  $S_1$  и  $S_2$  — соответственно энтропии отдельных частей системы:

$$S_1 = n_1 S_1^0 \text{ и } S_2 = n_2 S_2^0.$$

Здесь  $S_1^0$  и  $S_2^0$  — соответственно энтропии одного моля газов № 1 и № 2, находящихся в чистом виде (т. е. до смешения). Выше отмечено, что такое состояние называется первым стандартным состоянием. Таким образом, с учетом закона аддитивности имеем:

$$S = n_1 S_1^0 + n_2 S_2^0. \quad (\text{II.31})$$

Если убрать перегородку, произойдет смешение идеальных газов и энтропия изменится на величину

$$\Delta S = n_1 \Delta S_1 + n_2 \Delta S_2, \quad (\text{II.32})$$

где  $\Delta S_1$  и  $\Delta S_2$  — соответственно изменение энтропии моля газа № 1 и газа № 2.

В смеси идеальных газов не происходит никакого взаимодействия между компонентами. Поэтому изменение энтропии моля каждого газа при изотермическом смешении будет обусловлено только изменением объема, занимаемого каждым газовым компонентом, и может быть выражено по уравнению (II.30):

$$\Delta S_1 = R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_1}, \quad \Delta S_2 = R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_2}, \quad (\text{II.33})$$

где  $V_1 + V_2$  — конечный объем, который будет занимать газовый компонент после смешения.

Используя уравнение Менделеева-Клапейрона, легко показать, что:

$$\frac{V_1 + V_2}{V_1} = \frac{n_1 + n_2}{n_1} = \frac{1}{x_1}; \quad \frac{V_1 + V_2}{V_2} = \frac{1}{x_2}, \quad (\text{II.34})$$

где  $x_i = \frac{n_i}{\Sigma n}$  — мольная доля компонента газовой смеси. После подстановок (II.34) в (II.33) и (II.32) получим:

$$\Delta S = -n_1 R \ln x_1 - n_2 R \ln x_2. \quad (\text{II.35})$$

Иногда удобно определять не общее изменение энтропии  $\Delta S$ , а изменение энтропии, приходящееся на 1 моль газовой смеси.

В этом случае обе части уравнения (II.35) делят на  $n_1 + n_2$  и получают:

$$\Delta S_{1 \text{ моль}} = -X_1 R \ln x_1 - X_2 R \ln x_2. \quad (\text{II.36})$$

Представляет особый интерес более подробно рассмотреть уравнения (II.33). После подстановки в них соотношения (II.34) в общем виде получим:

$$\Delta S_i = -R \ln x_i, \quad (\text{II.37})$$

где  $\Delta S_i$  — изменение энтропии одного моля газового компонента при смешении:

$$\Delta S_i = \bar{S}_i - S_i^0. \quad (\text{II.38})$$

Здесь  $S_i^0$  — энтропия одного г-моля газа в чистом виде (в первом стандартном состоянии);  $\bar{S}_i$  — энтропия одного моля газа, находящегося в смеси. Эта величина, как будет показано ниже, называется парциальной мольной энтропией. Из (II.38) и (II.37) вытекает следующее выражение для парциальной мольной энтропии:

$$\bar{S}_i = S_i^0 - R \ln x_i. \quad (\text{II.39})$$

Это уравнение имеет важное значение для математического обоснования выражений других термодинамических свойств компонентов, находящихся в растворах.

Анализ уравнений, выражающих изменение энтропии при плавлении, нагревании веществ и при смешении идеальных газов показывает, что во всех этих процессах происходит рост энтропии. Этот вывод полностью согласуется с развитыми выше представлениями о статистическом толковании физического смысла энтропии, как функции, увеличивающейся при возрастании возможностей перемещения молекул в пространстве и изменения их импульсов.

## 6. Тепловая теорема Нернста. Постулат Планка

Второй закон термодинамики позволяет произвести расчеты изменения энтропии в различных процессах, однако он оставляет открытым вопрос о возможности определения абсолютного значения энтропии. Между тем, как будет показано ниже, знание абсолютного значения энтропии необходимо для решения

одной из наиболее важных задач химии — расчета химического равновесия.

Для определения абсолютных значений энтропии необходимо обратиться к третьему закону термодинамики, в содержание которого входят тепловая теорема Нернста и постулат Планка. Оба этих положения являются аксиомами и не могут быть автоматически выведены одно из другого.

В 1906 г. директор института химии Берлинского университета В. Нернст, изучая работу гальванических элементов при низких температурах, высказал предположение о том, что вблизи абсолютного нуля все процессы (в том числе и химические реакции) в конденсированных телах должны протекать без изменения энтропии и теплоемкости системы:

$$\lim_{T \rightarrow 0} (\Delta S) = 0, \quad (\text{II.40})$$

$$\lim_{T \rightarrow 0} (\Delta C_V) = 0. \quad (\text{II.41})$$

Аналогичные заключения были сделаны еще в 1902 г. Ричардсом [4]. Эти два положения составляют суть тепловой теоремы Нернста.

В 1912 г. немецкий физик М. Планк, анализируя уравнение Эйнштейна для теплоемкости твердого тела (I.29, I.33), обратил внимание на то, что, согласно этому уравнению при температуре, стремящейся к абсолютному нулю, теплоемкость  $C_V$  также стремится к нулю:

$$\lim_{T \rightarrow 0} C_V = 0. \quad (\text{II.42})$$

Этот результат, а также теорема Нернста, послужили толчком к формулировке следующего постулата: «При абсолютном нуле температуры энтропия идеального кристалла чистого вещества равна нулю»:

$$\lim_{T \rightarrow 0} S = 0. \quad (\text{II.43})$$

Необходимо еще раз подчеркнуть, что постулат Планка является самостоятельным фундаментальным положением термодинамики и не вытекает непосредственно из теоремы Нернста, хотя тесно связан с нею.

Следует отметить, что независимо от Планка, формулировку третьего закона термодинамики о равенстве энтропии идеального кристалла нулю при  $T = 0$  предложили известные специалисты в области термодинамики растворов Льюис и Рэндалл [4].

Постулат Планка хорошо согласуется с рассмотренными выше представлениями о статистической природе энтропии, которые отражает уравнение Больцмана:

$$S = k \ln W. \quad (\text{II.44})$$

Логично допустить, что при абсолютном нуле температуры атомы, находящиеся в узлах кристаллической решетки, теряют способность совершать колебания, в результате чего реализуется одно единственное состояние кристалла, соответствующее его микросостоянию при абсолютном нуле:  $W = 1$ .

Таким образом, из формулы (II.44) вытекает, что при абсолютном нуле энтропия должна быть равна нулю. Однако следует предостеречь читателя от заключения о том, что уравнение (II.44) служит доказательством постулата Планка. В действительности здесь речь идет лишь о замене одного постулата другим: постулата о равенстве нулю энтропии — постулатом о равенстве единице термодинамической вероятности идеального кристалла при абсолютном нуле температуры.

Реальные кристаллы отличаются от идеальных наличием дефектов кристаллической решетки: вакантных узлов (дефекты Шоттки) и включений атомов или молекул в междоузлия (дефекты Френкеля). Число этих дефектов зависит от способа получения кристалла. Поэтому охлаждением реальных кристаллов до абсолютного нуля можно получить кристаллы одного и того же тела с различной концентрацией дефектов ( $W > 1$ ). Этот факт обуславливает отклонение от постулата Планка.

Существует вторая причина отклонения от постулата Планка. Она связана с тем, что все реальные химические соединения, в том числе и простые вещества, представляют собой смесь изотопов. В этой смеси, как правило, преобладает какой-то один изотоп, но всегда в малых количествах присутствуют и другие изотопы, концентрация которых колеблется в достаточно широких пределах. Поэтому при охлаждении до нуля Кельвина можно получить кристаллы с различной концентрацией изотопов. Энтропия таких кристаллов будет больше нуля на величину изменения энтропии при смешении изотопов.

Малые значения энтропии тел вблизи абсолютного нуля температуры связаны с их переходом в, так называемое, вырожденное состояние. Как показано в работах Капицы, следствием такого перехода является проявление свойств сверхтекучести и сверхпроводимости.

## 7. Расчет абсолютного значения энтропии

Постулат Планка дает возможность рассчитать абсолютное значение энтропии тел при любой температуре. Уравнение, позволяющее произвести этот расчет, вытекает из уравнения (II.20) для изменения энтропии при нагревании. Если нагревание тела происходит от температуры, равной нулю Кельвина, то второй член в левой части уравнения (II.20) становится равным нулю ( $S_{T_2} = S_0 = 0$ ) и тогда:

$$S_T = \int_0^{T_{нл}} \frac{C_{pT}}{T} dT + \frac{\Delta H_{нл}}{T_{нл}} + \int_{T_{нл}}^T \frac{C_{pж}}{T} dT + \frac{\Delta H_{к}}{T_{к}} + \int_{T_{к}}^T \frac{C_{pг}}{T} dT. \quad (\text{II.45})$$

Физический смысл каждого из слагаемых правой части данного уравнения указан выше, в разделе, посвященном расчету изменения энтропии при нагревании. Уравнение (II.45) позволяет рассчитать энтропию тела в газообразном состоянии. При определении энтропии твердого тела или жидкости соответствующие слагаемые в правой части уравнения (II.45) исключаются. Интегралы правой части уравнения (II.45) рассчитываются методами вычислительной математики с помощью ЭВМ по массиву данных о теплоемкостях тела в разных агрегатных состояниях при различных температурах в интервале от 0 до  $T$ .

Возможно аналитическое интегрирование, если известны температурные ряды теплоемкости твердого тела, жидкости и газа. Необходимые для расчета значения теплот фазовых переходов берут из соответствующих таблиц или рассчитывают по разности теплот образования веществ в разных агрегатных состояниях.

Абсолютные значения энтропии веществ в разных агрегатных состояниях вместе с теплотами образования и коэффициентами температурных рядов теплоемкости сведены в, так называемые, таблицы стандартных величин. Все данные этих таблиц приведены для первого стандартного состояния (состояние вещества в чистом виде при давлении  $p^0 = 1 \text{ ат} (1,0133 \cdot 10^5 \text{ Па})$ . Причем теплоты образования  $\Delta_f H^0$  и абсолютные энтропии ( $S^0$ ) отнесены к базисной температуре 298,15 К.

Если энтропия газа, рассчитанная по уравнению (II.45), относится к давлению, отличающемуся от стандартного, то про-

изводят пересчет энтропии к стандартному давлению  $p^0$ , добавляя к правой части уравнения (II.45) член, учитывающий изменение энтропии при изотермическом изменении давления (II.29)

$$\Delta S_T = R \ln p/p^0.$$

Иногда в термодинамических расчетах необходимо использовать абсолютные энтропии веществ, находящихся в гипотетическом газообразном состоянии. В этом случае также производят пересчет от энтропии тела в реальном агрегатном состоянии (например, жидком) к энтропии в гипотетическом газовом состоянии. Так, абсолютная энтропия газообразной воды при 298,15 K вычисляется по уравнению:

$$S_{298}^0(\text{H}_2\text{O}_{\text{газ}}) = S_{298}^0(\text{H}_2\text{O}_{\text{жид}}) + \frac{\Delta H_{\text{исп}298}}{298} + R \ln \frac{p_{\text{нас}}\text{H}_2\text{O}}{p^0}, \quad (\text{II.46})$$

где  $\Delta H_{\text{исп}298}$  — теплота испарения воды при 298,15K;  $p_{\text{нас}}$  — давление насыщенного пара воды при 298,15K;  $p^0$  — стандартное давление.

### **Глава III. Термодинамические потенциалы как критерии равновесия и возможности протекания самопроизвольных процессов в системах с переменным числом частиц**

#### **1. Объединенное уравнение первого и второго законов термодинамики и его анализ**

Выше показано, что энтропия может быть использована в качестве критерия возможности протекания самопроизвольных процессов и установления термодинамического равновесия только в изолированных системах (условие  $dS_{U,V} \geq 0$ ).

В реальных процессах, протекающих в неизолированных системах, теплота может поглощаться или выделяться ( $\delta Q > 0$  или  $\delta Q < 0$ ), поэтому и изменение энтропии может быть как положительным, так и отрицательным. В связи с этим возникает необходимость определить новые критерии, которые были бы при-



годны для оценки возможности протекания самопроизвольных процессов в неизолированных системах. Такие критерии были предложены в 1875 г. американским физиком В. Гиббсом, разработавшим метод термодинамических потенциалов. Рассмотрим этот метод на примере химической реакции, протекающей в гальваническом элементе.

Если система, содержащая вещества, способные к самопроизвольному химическому взаимодействию, находится в равновесии со средой, то всегда существует какой-то внешний фактор, который будет препятствовать, «сдерживать», стремление веществ реагировать друг с другом. Так, в системе, состоящей из газов  $\text{NH}_3$ ,  $\text{H}_2$  и  $\text{N}_2$ , находящихся в цилиндре под поршнем, таким сдерживающим фактором будет внешнее давление. Уменьшение давления при температуре порядка  $500^\circ\text{C}$  будет вызывать разложение аммиака на водород и азот.

Рассмотрим другой пример. Окислительно-восстановительную реакцию, например:  $\text{Zn} + \text{Cu}^{2+} \rightarrow \text{Zn}^{2+} + \text{Cu}$ , можно осуществить двумя способами: путем непосредственного взаимодействия реагентов («в стакане») или разделив ее на две электродные полуреакции в гальваническом элементе:



В первом случае реакция будет протекать необратимо и самопроизвольно, во втором случае можно представить себе термодинамически обратимое протекание реакции. Для этого необходимо на электроды гальванического элемента внешнюю разность потенциалов одинаковой полярности, но на бесконечно малую величину меньшую ЭДС гальванического элемента. Тогда стремление  $\text{Zn}$  и  $\text{Cu}^{2+}$  к самопроизвольному взаимодействию будет сдерживаться внешней разностью потенциалов. Если эту разность потенциалов уменьшить на бесконечно малую величину, то в гальваническом элементе будет протекать термодинамически обратимый процесс. При этом будет произведена работа электрического тока, протекающего через внешнюю цепь элемента:

$$\delta W'_{\max} = q d\psi, \quad (\text{III.1})$$

где  $q$  — количество электричества, кул,  $d\psi$  — изменение внешней разности потенциалов, В.

Величину  $\delta W'_{\max}$  принято называть «максимальной полезной работой», поскольку она относится к обратимому процессу и

обусловлена протеканием химической реакции. Заметим, что термин «полезная работа» весьма условен. Так величина  $pdV$  (работа расширения системы) также связана с протеканием химической реакции. Однако в зависимости от знака  $dV$  последняя величина может быть как положительной, так и отрицательной. В то же время, если в гальваническом элементе реакция протекает слева направо, величина  $\delta W'_{\max}$  будет всегда положительной:

$$\delta W'_{\max} > 0. \quad (\text{III.2})$$

С учетом наличия члена  $\delta W'_{\max}$ , отражающего совершение немеханической («полезной») работы, объединенное уравнение первого и второго законов термодинамики (II.26) для процесса в гальваническом элементе записывается следующим образом:

$$TdS = dU + pdV + \delta W'_{\max}. \quad (\text{III.3})$$

Напомним, что здесь знак равенства относится к термодинамически обратимому процессу.

Из уравнения (III.3) вытекает ранее сформулированное положение о возрастании энтропии в самопроизвольных процессах, протекающих в изолированной системе. Действительно, из (III.3) следует, что при постоянных  $U$  и  $V$ :

$$dS_{U,V} = \frac{\delta W'_{\max}}{T}. \quad (\text{III.4})$$

С учетом условия (III.2) и имея в виду, что абсолютная температура  $T$  — величина всегда положительная, можно записать, что для процесса в изолированной системе:

$$dS_{U,V} \geq 0. \quad (\text{III.5})$$

Знак равенства в (III.5) относится к состоянию равновесия, так как в этом случае  $\delta W'_{\max} = 0$ .

Для того чтобы получить критерии, определяющие возможность самопроизвольной химической реакции в неизолированной системе, произведем с уравнением (III.3), так называемые преобразования Лежандра. Для этого к обеим частям уравнения прибавим сначала член  $d(pV)$ :

$$TdS + pdV + Vdp = dU + d(pV) + pdV + \delta W'_{\max}; \quad (\text{III.6})$$

из математики известно, что:

$$dU + d(pV) = d(U + pV). \quad (\text{III.7})$$

Обозначим функцию  $U + pV = H$  — энтальпия. Поскольку величина  $H$  стоит под знаком дифференциала, энтальпия обладает свойством функции состояния, т. е. ее изменение не зависит от пути процесса и определяется только конечным и начальным состоянием системы. Сократив подобные члены, с учетом (III.7) из уравнения (III.6) получаем выражение полного дифференциала этой функции:

$$dH = TdS + Vdp - \delta W'_{\max}. \quad (\text{III.8})$$

При постоянных  $S$  и  $p$  получаем следующие условия протекания самопроизвольного процесса и установления термодинамического равновесия:

$$dH_{S,p} = -\delta W'_{\max} \leq 0. \quad (\text{III.9})$$

Поскольку энтальпия  $H$  обладает свойствами функции состояния, ее изменение  $dH_{S,p}$  описывает вероятность самопроизвольного протекания не только обратимого, но и необратимого процесса. В связи с этим  $H$  можно назвать адиабатно-изобарным потенциалом.

Из уравнения (III.3) следует, что внутренняя энергия является адиабатно-изохорным потенциалом, т. е. функцией, полный дифференциал которой выражается уравнением:

$$dU = TdS - pdV - \delta W'_{\max}. \quad (\text{III.10})$$

При постоянных  $V$  и  $S$ :

$$dU_{V,S} = -\delta W'_{\max} \leq 0. \quad (\text{III.11})$$

Большинство реальных процессов протекает в неадиабатных условиях, т. е. когда  $S \neq \text{const}$  и  $dS \neq 0$ . Поэтому с практической точки зрения наибольший интерес представляют изохорно — изотермический, изобарно — изотермический потенциалы.

Чтобы получить выражение полного дифференциала изохорно-изотермического потенциала, вычтем из обеих частей уравнения (III.10)  $d(TS)$ :

$$dU - d(TS) = TdS - TdS - SdT - pdV - \delta W'_{\max}.$$

обозначим  $d(U - TS) = dA$ , где  $A = U - TS$  — энергия Гельмгольца (изохорно-изотермический потенциал):

$$dA = -SdT - pdV - \delta W'_{\max}. \quad (\text{III.12})$$

При постоянных  $V$  и  $T$ :

$$dA_{V,T} = -\delta W'_{\max} \leq 0. \quad (\text{III.13})$$

Таким образом, при постоянных  $V$  и  $T$  самопроизвольные процессы сопровождаются уменьшением энергии Гельмгольца.

Если из обеих частей уравнения (III.8) вычесть  $d(TS)$ , получим:

$$dH - d(TS) = TdS - TdS - SdT + Vdp - \delta W'_{\max}.$$

Обозначим  $d(H-TS) = dG$ , где  $G$  — энергия Гиббса (изобарно-изотермический потенциал):

$$dG = -SdT + Vdp - \delta W'_{\max}. \quad (\text{III.14})$$

При постоянных  $p$  и  $T$ :

$$dG_{p,T} = -\delta W'_{\max} \leq 0. \quad (\text{III.15})$$

т. е. все самопроизвольные процессы (как обратимые, так и необратимые) протекают с уменьшением энергии Гиббса до достижения постоянного (минимального) значения этой функции.

Уравнения для полных дифференциалов функций  $U$ ,  $H$ ,  $A$  и  $G$ , условия самопроизвольного протекания процессов и термодинамического равновесия, выведены нами на примере химической реакции в гальваническом элементе. Докажем, что эти уравнения применимы также ко всем химическим реакциям, протекающим вне гальванического элемента и имеют, таким образом, общий характер.

## **2. Фундаментальные уравнения химической термодинамики для реакций в гальваническом элементе и вне его. Химический потенциал. Характеристические функции**

При протекании химической реакции меняется число и вид частиц (молекул). Поэтому термодинамические потенциалы будут функциями не только переменных  $p$ ,  $V$ ,  $T$ , но и числа  $g$ -молей реагентов (компонентов)  $n_i$ :

$$\begin{aligned} U &= f(S, V, n_1, n_2, \dots). \\ H &= f(S, p, n_1, n_2, \dots). \\ A &= f(T, V, n_1, n_2, \dots). \\ G &= f(T, p, n_1, n_2, \dots). \end{aligned} \quad (\text{III.16})$$

Для каждой из этих функций можно записать выражения для полного дифференциала. В качестве примера рассмотрим полный дифференциал энергии Гиббса:

$$dG = \left( \frac{\partial G}{\partial T} \right)_{p, n_1, n_2} dT + \left( \frac{\partial G}{\partial p} \right)_{T, n_1, n_2} dp + \\ + \left( \frac{\partial G}{\partial n_1} \right)_{p, T, n_2} dn_1 + \left( \frac{\partial G}{\partial n_2} \right)_{p, T, n_1} dn_2 + \dots \quad (\text{III.17})$$

Обозначим:

$$\left( \frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{p, T, n_1, n_2} = \mu_i. \quad (\text{III.18})$$

Величина  $\mu_i$  — называется химическим потенциалом. Из (III.18) видно, что химический потенциал равен изменению энергии Гиббса, которое произойдет, если при постоянных  $p$ ,  $T$ ,  $n_1$  и  $n_2$  в систему ввести 1 моль  $i$ -го компонента. При этом масса системы должна быть настолько велика, чтобы добавление 1 моля практически не привело к изменению концентраций всех компонентов в системе. Химический потенциал играет важную роль в термодинамике, являясь мерой реакционной способности вещества. Ниже будет показано, что химический потенциал равен энергии Гиббса одного моля компонента, находящегося в растворе.

С учетом обозначения (III.18) уравнение (III.17) запишем в следующем виде:

$$dG = \left( \frac{\partial G}{\partial T} \right)_{p, n_1, n_2} dT + \left( \frac{\partial G}{\partial p} \right)_{T, n_1, n_2} dp + \sum \mu_i dn_i. \quad (\text{III.19})$$

Здесь суммирование производят по всем компонентам, входящим в систему.

Независимо от того, протекает ли химическая реакция в гальваническом элементе или вне его («в стакане»), если начальное и конечное состояние системы соответственно совпадают, величина  $dG$  в обоих случаях будет одна и та же. Учитывая этот факт, сравним почленно величины, входящие в правые части уравнений (III.14) и (III.19). Из сравнения следует, что:

$$\left( \frac{\partial G}{\partial T} \right)_{p, n_1, n_2} = -S; \quad (\text{III.20})$$

$$\left( \frac{\partial G}{\partial p} \right)_{T, n_1, n_2} = V; \quad (\text{III.21})$$

$$- \delta W'_{\max} = \sum \mu_i dn_i. \quad (\text{III.22})$$

Если химическая реакция протекает при постоянном давлении и температуре, то как видно из (III.14) и (III.19):

$$dG_{p,T} = -\delta W'_{\max} = \sum \mu_i dn_i \leq 0. \quad (\text{III.23})$$

Величина  $\sum \mu_i dn_i$  представляет собой часть изменения энергии системы, которая связана непосредственно с изменением природы и числа молекул, происходящим при протекании химической реакции. Если реакция протекает в гальваническом элементе,  $\sum \mu_i dn_i$  реализуется в виде работы электрического тока, если же реакция протекает вне гальванического элемента («в стакане»), эта величина входит в тепловой эффект реакции.

Таким образом, в общем случае выражение для полного дифференциала энергии Гиббса можно записать следующим образом:

$$dG = -SdT + Vdp + \sum \mu_i dn_i. \quad (\text{III.24})$$

Аналогичным образом можно получить выражения для полных дифференциалов функций  $U(S, V, n_1, n_2)$ ,  $H(S, p, n_1, n_2)$ ,  $A(V, T, n_1, n_2)$ . Сравнивая эти выражения с уравнениями (III.10), (III.8) и (III.12) получаем:

$$\begin{aligned} dU &= TdS - pdV + \sum \mu_i dn_i; \\ dH &= TdS + Vdp + \sum \mu_i dn_i; \\ dA &= -SdT - pdV + \sum \mu_i dn_i. \end{aligned} \quad (\text{III.25})$$

Уравнения (III.24) и (III.25) называют фундаментальными уравнениями химической термодинамики [4]. Сравнение членов, входящих в правые части этих уравнений, и соответствующих членов в выражениях полных дифференциалов функций  $U(S, V, n_1, n_2)$ ,  $H(S, p, n_1, n_2)$  и  $A(V, T, n_1, n_2)$  позволяет дополнительно к соотношениям (III.20 – III.22) получить следующие выражения\*, называемые соотношениями Максвелла:

---

\* Рекомендуется проделать самостоятельно.

$$\begin{aligned}
 \left(\frac{\partial U}{\partial S}\right)_{V,n_1,n_2} &= T; & \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_{S,n_1,n_2} &= -p; & \left(\frac{\partial U}{\partial n_i}\right)_{S,V,n_1,n_2} &= \mu_i; \\
 \left(\frac{\partial H}{\partial S}\right)_{p,n_1,n_2} &= T; & \left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_{S,n_1,n_2} &= V; & \left(\frac{\partial H}{\partial n_i}\right)_{S,p,n_1,n_2} &= \mu_i; \quad (\text{III.26}) \\
 \left(\frac{\partial A}{\partial T}\right)_{V,n_1,n_2} &= -S; & \left(\frac{\partial A}{\partial V}\right)_{T,n_1,n_2} &= -p; & \left(\frac{\partial A}{\partial n_i}\right)_{V,T,n_1,n_2} &= \mu_i.
 \end{aligned}$$

Величины  $U$ ,  $H$ ,  $S$  и  $G$  относятся к, так называемым, характеристическим функциям. Характеристическими называются функции, с помощью которых и первых производных от которых можно выразить любое термодинамическое свойство системы. Система уравнений (III.26) и уравнения (III.20) – (III.22) иллюстрирует это определение.

Примечательно, что одно и то же значение химического потенциала  $i$ -го компонента можно получить из зависимостей от числа молей  $n_i$  функции  $U$  – при постоянных  $S$ ,  $V$ ;  $H$  – при постоянных  $S$ ,  $p$ ;  $A$  – при постоянных  $V$ ,  $T$  и  $G$  – при постоянных  $p$  и  $T$ :

$$\mu_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i}\right)_{p,T,n_1,n_2} = \left(\frac{\partial A}{\partial n_i}\right)_{V,T,n_1,n_2} = \left(\frac{\partial U}{\partial n_i}\right)_{S,V,n_1,n_2} = \left(\frac{\partial H}{\partial n_i}\right)_{S,p,n_1,n_2}. \quad (\text{III.27})$$

Соответственно из фундаментальных уравнений (III.24) и (III.25) получаем:

$$\Sigma \mu_i dn_i = dG_{p,T} = dA_{V,T} = dU_{S,V} = dH_{S,p} \leq 0. \quad (\text{III.28})$$

Выражения (III.28) представляют особый интерес для химика, поскольку из них путем несложных преобразований можно получить конкретные уравнения, позволяющие осуществить расчет химических и фазовых равновесий и определить возможность протекания химических реакций.

С практической точки зрения наибольший интерес представляет первое из этих выражений:

$$dG_{p,T} = \Sigma \mu_i dn_i \leq 0, \quad (\text{III.23})$$

так как большинство химических реакций протекает при постоянных давлении и температуре. Напомним, что в этом выражении знак равенства соответствует установлению термодинамического равновесия, знак «меньше» — самопроизвольному протеканию химической реакции.

## **Глава IV. Термодинамические свойства растворов**

### **1. Виды растворов.**

#### ***Термодинамические условия их образования***

Еще при зарождении химии ее рассматривали как совокупность операций, производимых при работе с растворами. Так, в XVII в. французский алхимик Классер определял химию как «научное искусство, которое изучает растворение тел для того, чтобы разъединить их на части, из которых они состоят, потом опять соединить их в тела, которым они принадлежат». Это определение представляет интерес и для современной науки, так как подавляющее большинство химических реакций протекает в растворах или с участием растворенных веществ. Исключение представляют только, так называемые, топохимические реакции, протекающие на границе раздела двух твердых фаз (тел). Все термодинамические уравнения, конкретизирующие общие соотношения типа (III.28) и (III.23), получены путем применения понятий и положений термодинамики растворов. Кратко рассмотрим эти понятия.

Раствором называют однородную (гомогенную) систему, состоящую из двух или большего числа компонентов (индивидуальных химических соединений). В зависимости от агрегатного состояния различают жидкие, твердые и газовые растворы (газовые смеси). Для термодинамики важное значение имеет деление растворов, учитывающее характер взаимодействия между частицами (молекулами, ионами) растворителя и растворенного вещества. С этой точки зрения различают идеальные растворы, в которых растворитель и растворенные вещества энергетически равноценны, при этом соблюдаются соотношения:

$$E_{11} = E_{22} = E_{12} \text{ или } E_{12} = \frac{E_{11} + E_{22}}{2}$$



и неидеальные растворы, для которых:

$$E_{11} \neq E_{22} \neq E_{12} \text{ или } E_{12} \neq \frac{E_{11} + E_{22}}{2}.$$

Здесь  $E$  — энергия межмолекулярного взаимодействия, индексами 1 и 2 обозначены соответственно молекулы растворителя и растворенного вещества.

Концентрации компонентов раствора обычно выражают через мольную долю:  $x_i = n_i / \sum n_i$  ( $n_i$  — число молей компонента), через мольно-объемную концентрацию (моль/л —  $c_i$ ) или мольальность (моль растворенного вещества на 1000 г растворителя —  $m_i$ ). В газовых растворах концентрацию принято выражать через парциальное давление  $p_i$  (давление, которое установится в замкнутой жесткой системе после удаления из нее всех компонентов, кроме одного).

По закону Дальтона:

$$p_i = x_i p_{\text{общ}}, \quad (\text{IV.1})$$

где  $p_{\text{общ}} = \sum p_i$  — общее давление.

В термодинамических расчетах часто используется относительное парциальное давление, являющееся безразмерной величиной, вычисляемой по соотношению:  $\tilde{p} = p_i / p^0$ , где  $p^0 = 1,0133 \cdot 10^5$  Па = 1 ат — стандартное давление.

Концентрация компонентов в газовых растворах может быть выражена также через  $c_i$  и  $x_i$ , причем по закону Менделеева-

Клапейрона для идеальных газовых растворов:  $p_i = \frac{n_i}{V} RT$ . Обо-

значим  $\frac{n_i}{V} = c_i$ , тогда:  $p_i = c_i RT$ , а

$$\tilde{p}_i = \frac{p_i}{p^0} = \frac{c_i RT}{p^0}. \quad (\text{IV.2})$$

Следует обратить внимание на то, что в выражении (IV.2) размерность  $c_i$  — моль/л, поэтому при расчете  $\tilde{p}_i$  следует величину  $R$  выражать л-атм/моль · К, а  $p^0$  — в атмосферах.

В системе СИ:

$$\tilde{p}_i = \frac{1000c_i RT}{p^0}, \quad (\text{IV.3})$$

где  $R / = \text{Дж/моль} \cdot \text{К}$ ,  $p^0 / = \text{Па}$ ,  $1000c / = \text{моль/м}^3$ .

Если идеальный жидкий раствор находится в термодинамическом равновесии с паром, состоящим из компонентов этого раствора, то парциальное давление пара  $i$ -го компонента ( $p_i$ ), будет прямо пропорционально концентрации этого компонента в жидком растворе:

$$p_i = p_{i,H}^0 x_{i\text{ж}}, \quad (\text{IV.4})$$

где  $p_{i,H}^0$  — давление насыщенного пара над  $i$ -м компонентом, находящемся в чистом виде, т. е. когда  $x_{i\text{ж}} = 1$ . Выражение (IV.4) отражает известный закон Рауля, который играет важную роль в теории жидких растворов. Подчинение закону Рауля является одним из основных признаков идеального раствора.

Образование раствора из чистых компонентов является самопроизвольным процессом, протекание которого в соответствии со вторым законом термодинамики при постоянных  $p$  и  $T$  сопровождается уменьшением энергии Гиббса:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S < 0. \quad (\text{IV.5})$$

Отсюда следует, что термодинамическая вероятность образования раствора определяется двумя факторами: энергетическим ( $\Delta H$ ) и энтропийным ( $T\Delta S$ ). Как правило, при растворении возрастает свобода передвижений молекул в пространстве ( $\Delta S > 0$ ) и поэтому энтропийный фактор всегда способствует образованию раствора. Энергетический фактор может как способствовать ( $\Delta H < 0$ ), так и препятствовать ( $\Delta H > 0$ ) растворению. В общем виде тепловой эффект (теплота) растворения состоит из двух составляющих:

$$\Delta H = \Delta H_1 + \Delta H_2.$$

Здесь  $\Delta H_1$  — теплота, затраченная на отделение однородных молекул друг от друга. Она определяется работой против сил межмолекулярного взаимодействия. В частности, при растворении твердых тел  $\Delta H_1$  определяется энергией кристаллической решетки,  $\Delta H_1 > 0$ ;  $\Delta H_2$  — теплота, выделяющаяся при возникновении связей между молекулами растворителя и растворенного вещества (теплота сольватации)  $\Delta H_2 < 0$ .

Если модули  $\Delta H_2 / > \Delta H_1 /$  – энергетический фактор способствует растворению и наоборот, он будет препятствовать растворению, если  $\Delta H_2 / < \Delta H_1 /$

В процессе исторического развития учения о растворах высказывались разные точки зрения на причину их образования. Вант-Гофф рассматривал растворение как простое смешение разнородных молекул и объяснял возможность образования раствора действием энтропийного фактора. Такая точка зрения справедлива по отношению к идеальным растворам. Менделеев рассматривал растворение как химическую реакцию между растворителем и растворенным веществом. С этой точки зрения вероятность образования растворов определяется энергетическим фактором. Оба названных подхода справедливы. Они находят отражение в уравнении (IV.5), объединяющем эти представления.

## **2. Парциальные мольные величины и способы их определения. Уравнения Гиббса-Дюгема**

Для развития теории растворов имеет первостепенное значение определение отдельных вкладов, которые вносят в термодинамическое свойство раствора растворитель и растворенное вещество. Эти вклады удастся оценить, используя представления о парциальных мольных величинах.

Термодинамические функции раствора  $U, H, S, A, G, V$ , как и любой другой системы, зависят от массы системы и поэтому относятся к, так называемым, экстенсивным свойствам. Напомним, что такие термодинамические параметры, как например,  $T$  или  $p$ , не зависят от массы и относятся к интенсивным свойствам. Любое экстенсивное свойство раствора  $g$  есть функция от давления, температуры и числа молей компонентов ( $n_1, n_2, n_3, \dots$ ):

$$g = f(p, T, n_1, n_2, \dots); \quad (\text{IV.6})$$

$$dg = \left( \frac{\partial g}{\partial T} \right)_{p, n_1, n_2} dT + \left( \frac{\partial g}{\partial p} \right)_{T, n_1, n_2} dp + \left( \frac{\partial g}{\partial n_1} \right)_{p, T, n_2} dn_1 + \left( \frac{\partial g}{\partial n_2} \right)_{p, T, n_1} dn_2 + \dots \quad (\text{IV.7})$$

Обозначим величину

$$\left( \frac{\partial g}{\partial n_i} \right)_{p, T} = \bar{g}_i \quad (\text{IV.8})$$

и назовем ее парциальной мольной величиной. Таким образом, согласно (IV.8) парциальная мольная величина  $g_i$  (сокращенно ПМВ) есть изменение экстенсивного свойства системы, которое произойдет после введения в систему 1 моля  $i$ -того компонента при постоянном давлении и температуре. При этом концентрации компонентов в растворе должны сохраняться постоянными. Такое условие достигается допущением, что один моль компонента помещается в систему бесконечно большого объема (массы). Необходимость соблюдения данного условия вытекает из того факта, что все парциальные мольные величины зависят от концентрации компонентов в растворе. С двумя из парциальных мольных величин мы познакомились ранее. Ими являются химический потенциал  $\mu_i = (\partial G / \partial n_i)_{p,T}$  и парциальная мольная энтропия  $\bar{S}_i = S_i^0 - R \ln x_i$ .

Парциальные мольные величины связаны друг с другом теми же соотношениями, что и обычные термодинамические функции:

$$\bar{H}_i = \bar{U}_i + p \bar{V}_i; \quad \bar{A}_i = \bar{U}_i - T \bar{S}_i; \quad \bar{G}_i = \mu_i = \bar{H}_i - T \bar{S}_i. \quad (\text{IV.9})$$

Из (IV.7) видно, что при постоянных давлении и температуре для двухкомпонентной системы:

$$dg = \bar{g}_1 dn_1 + \bar{g}_2 dn_2. \quad (\text{IV.10})$$

Экстенсивные свойства относятся к однородным функциям первой степени. Увеличение аргументов этих функций в постоянное число раз приводит к возрастанию функции во столько же раз. Однородные функции первой степени подчиняются теореме Эйлера, согласно которой, если полный дифференциал однородной функции определяется уравнением (IV.10), то сама функция выражается следующим образом:

$$g = \bar{g}_1 n_1 + \bar{g}_2 n_2. \quad (\text{IV.11})$$

Уравнение (IV.11) называют первым уравнением Гиббса-Дюгема. Это уравнение можно получить из уравнения (IV.10), не прибегая к теореме Эйлера. Для этого достаточно проинтегрировать правую часть уравнения (IV.10) в пределах от  $g = 0$  до  $g$ , а левую — соответственно в пределах от  $n_1 = 0$  до  $n_1$  и от  $n_2 = 0$  до  $n_2$ , полагая, что при интегрировании отношение  $n_1/n_2$  остается

постоянным. При этом условии  $\bar{g}_1$  и  $\bar{g}_2$  также будут постоянными величинами и их можно вынести за знак интеграла.

Согласно уравнению (IV.11) можно считать, что парциальная молярная величина  $\bar{g}_i$  равна термодинамическому свойству одного моля компонента, находящегося в растворе. В большинстве случаев такое понимание физического смысла ПМВ вполне логично и допустимо. Однако опыт показывает, что иногда ПМВ, например  $\bar{V}_2$ , являются отрицательными величинами, что не согласуется с приведенным толкованием их физического смысла.

При  $\bar{V}_2 < 0$  растворение сопровождается настолько сильным взаимодействием растворителя и растворенного вещества, что происходит сжатие системы, несмотря на увеличение ее массы. Примером может служить концентрированный раствор серной кислоты. В свете сказанного, более строгим является определение ПМВ как изменение экстенсивного свойства системы при введении в нее одного моля компонента, поскольку изменение может быть величиной как положительной, так и отрицательной.

Способы расчета ПМВ по опытным данным основаны на использовании математического выражения ПМВ как первой производной от числа молей компонента или на применении уравнений Гиббса-Дюгема. Если к постоянному числу молей растворителя  $n_1$  при постоянных  $p$  и  $T$  прибавлять переменное число молей растворенного вещества  $n_2$  и при этом каждый раз измерять экстенсивное термодинамическое свойство системы, можно получить функцию:

$$g = f(n_2) \quad (n_1 = \text{const}).$$

Эта функция может быть изображена на графике (рис. 11) или аппроксимирована уравнением в виде степенного ряда:

$$g = a + bn_1 + cn_2^2 + \dots \quad (\text{IV.12})$$

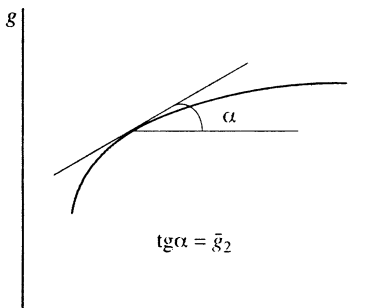


Рис.11. Зависимость термодинамического свойства системы от числа молей растворителя ( $n_2$ )

Поскольку  $\bar{g}_2 = (\partial g_{\text{общ}} / \partial n_2)_{p, T, n_1}$ , величину  $\bar{g}_2$  можно определить путем графического (рис.11) или аналитического дифференцирования степенного ряда:

$$\bar{g}_2 = b + 2cn_2 + \dots \quad (\text{IV.13})$$

Для нахождения ПМВ часто применяется «метод отрезков». Деля обе части первого уравнения Гиббса-Дюгема (IV.11) на  $n_1 + n_2$ , получаем:

$$g^* = x_1 \bar{g}_1 + x_2 \bar{g}_2, \quad (\text{IV.14})$$

где  $g^* = \frac{g_{\text{общ}}}{n_1 + n_2}$  — свойство 1 моля раствора.

Так как  $x_1 + x_2 = 1$ , из уравнения (IV.14) следует:

$$g^* = \bar{g}_1 + (\bar{g}_2 - \bar{g}_1) x_2. \quad (\text{IV.15})$$

Поскольку  $\bar{g}_1$  и  $\bar{g}_2$  зависят от концентрации раствора, график функции  $g^*(x_2)$ , представленный на рис.12, будет кривой линией. Однако в пределах малого интервала  $\Delta x_2$  (в окрестностях точки А) зависимость (IV.15) можно считать линейной. Поэтому для нахождения  $\bar{g}_1$  и  $\bar{g}_2$  достаточно к кривой  $g^*(x_2)$  провести касательную в точке А. Отрезки, отсекаемые этой касательной на

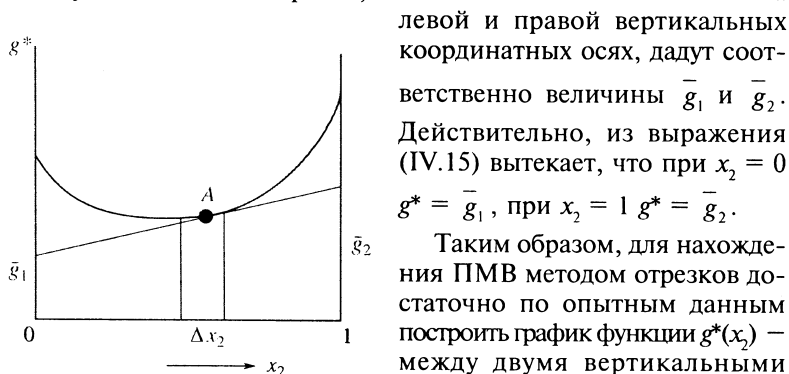


Рис. 12. Зависимость свойства 1 моля раствора от мольной доли растворенного вещества

Таким образом, для нахождения ПМВ методом отрезков достаточно по опытным данным построить график функции  $g^*(x_2)$  — между двумя вертикальными осями с координатами  $x_2 = 0$  и  $x_2 = 1$ . Такое построение называют диаграммой Розебума.

Иногда возникает необходимость в определении ПМВ одного компонента ( $\bar{g}_1$ ), если известна ПМВ другого компонента ( $\bar{g}_2$ ). Такую задачу решают, используя второе уравнение Гиббса-Дюгема.

Чтобы вывести это уравнение, продифференцируем первое уравнение Гиббса-Дюгема (IV.11), полагая, что переменными величинами являются  $\bar{g}_i$  и  $n_i$ :

$$d\bar{g}_{\text{общ}} = \bar{g}_1 dn_1 + \bar{g}_2 dn_2 + n_1 d\bar{g}_1 + n_2 d\bar{g}_2. \quad (\text{IV.16})$$

Из сравнения выражений (IV.16) и (IV.10) следует, что:

$$n_1 d\bar{g}_1 + n_2 d\bar{g}_2 = 0. \quad (\text{IV.17})$$

Деля обе части уравнения (IV.17) на  $n_1 + n_2$ , получаем второе уравнение Гиббса-Дюгема:

$$x_1 d\bar{g}_1 + x_2 d\bar{g}_2 = 0. \quad (\text{IV.18})$$

Чтобы вычислить  $\bar{g}_1$  по  $\bar{g}_2$ , проинтегрируем уравнение (IV.18):

$$\int_{\bar{g}_1^0}^{\bar{g}_1} d\bar{g}_1 = - \int_{\bar{g}_{2\infty}}^{\bar{g}_2} \frac{x_2}{x_1} d\bar{g}_2 \quad (\text{IV.19})$$

При выборе пределов интегрирования примем, что нижний предел соответствует состоянию чистого растворителя. То есть при  $x_1 = 1$ ,  $\bar{g}_1 = g_1^0$ , тогда  $\bar{g}_2 = \bar{g}_{2\infty}$  ( $\bar{g}_{2\infty}$  есть ПМВ растворенного вещества в бесконечно разбавленном растворе, когда  $x_2 \rightarrow 0$ ). Верхний предел соответствует состоянию раствора с концентрацией компонентов  $x_1$  и  $x_2$ . После интегрирования левой части получаем:

$$\bar{g}_1 - g_1^0 = - \int_{\bar{g}_{2\infty}}^{\bar{g}_2} \frac{x_2}{x_1} d\bar{g}_2. \quad (\text{IV.20})$$

Ввиду того, что зависимость  $\bar{g}_2$  от  $x_2$  в аналитической форме

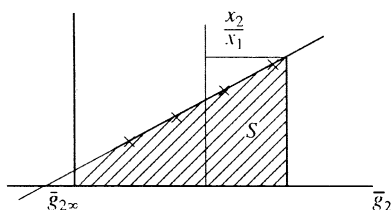


Рис. 13. График функции  $x_2/x_1(\bar{g}_2)$ , поясняющий расчет ПМВ

неизвестна, интеграл, стоящий в правой части выражения (IV.20), определяем как площадь под кривой на графике функции  $x_2/x_1 = f(\bar{g}_2)$ , рис.13.

При этом величину  $\bar{g}_{2\infty}$  находим путем графической экстраполяции по точке пересечения кривой с осью абсцисс. Обозначив найденную таким способом площадь через  $S$  (не путать с энтропией), получаем:

$$\bar{g}_1 - g_1^0 = -S. \quad (\text{IV.21})$$

Практическое применение второго уравнения Гиббса-Дюгема не исчерпывается расчетом ПМВ. Это уравнение играет важную роль при определении активностей компонентов, характеристик, знание которых необходимо для расчетов химических и фазовых равновесий в реальных растворах.

Напомним, что из числа всех экстенсивных свойств, а значит, и парциальных мольных величин, абсолютные значения известны только для  $V(\bar{V}_i)$  и  $S(\bar{S}_i)$ . Абсолютные значения остальных величин неизвестны, поскольку неизвестна полная величина внутренней энергии ( $U$ ). Поэтому в ряде случаев представляет интерес определить величину изменения термодинамического свойства одного моля компонента, которое произойдет при введении этого компонента в раствор постоянного состава. Это изменение называется относительной парциальной мольной величиной. Согласно определению, относительная ПМВ равна разности  $\bar{g}_i - g_i^0$ , где  $g_i^0$  — свойство одного моля компонента, взятого в чистом виде (т. е. в первом стандартном состоянии). Примером относительной парциальной мольной величины является дифференциальная теплота растворения:

$$L = H_i^0 - \bar{H}_i. \quad (\text{IV.22})$$

Она равна количеству тепла, поглощенного или выделенного, при введении одного моля компонента в бесконечно большой объем раствора заданной концентрации. Дифференциальную теплоту растворения растворенного вещества можно найти путем



дифференцирования функции  $\Delta H_{\text{инт}} = f(n_1)$  (при  $n_2 = \text{const}$ ), графическим методом или аналитическим дифференцированием степенного ряда, коэффициенты которого подобраны методами вычислительной математики с использованием ЭВМ.

### **3. Термодинамические свойства (ПМВ) компонентов идеального раствора. Стандартные состояния**

Предположим, что агрегатные состояния растворителя и растворенного вещества в чистом виде совпадают с агрегатным состоянием раствора. В этом случае ввиду энергетической равноценности молекул растворенного вещества и растворителя, дифференциальные теплоты растворения как растворенного вещества, так и растворителя будут равны нулю:  $L_1 = 0$  и  $L_2 = 0$ . Поэтому исходя из условия (IV.22) можно считать, что парциальные мольные энтальпии обоих компонентов раствора будут равны величинам энтальпий компонентов в чистом виде:

$$\bar{H}_1 = H_1^0 \text{ и } \bar{H}_2 = H_2^0. \quad (\text{IV.23})$$

Если же агрегатное состояние растворенного вещества не совпадает с агрегатным состоянием раствора, например, растворитель в чистом виде — жидкость, а растворенное вещество — твердое тело, то:

$$L_2 = \Delta H_{2_{\text{пл}}} \quad \bar{H}_2 = H_{2_{\text{тв}}}^0 + \Delta H_{2_{\text{пл}}}, \quad (\text{IV.24})$$

где  $\Delta H_{2_{\text{пл}}}$  — теплота плавления растворенного вещества.

Таким образом, растворение твердого тела при образовании жидкого идеального раствора можно отождествить с процессом его плавления.

Важным свойством идеального раствора является равенство парциальных мольных объемов компонентов и их мольных объемов в чистом виде:

$$\bar{V}_1 = V_1^0; \quad \bar{V}_2 = V_2^0. \quad (\text{IV.25})$$

Из проведенных рассуждений следует, что объем и энергетические свойства идеального газового или жидкого раствора могут быть выражены законом аддитивности:

$$\begin{aligned}
 V &= x_1 V_1^0 + x_2 V_2^0; \\
 H &= x_1 H_1^0 + x_2 H_2^0; \\
 U &= x_1 U_1^0 + x_2 U_2^0.
 \end{aligned}
 \tag{IV.26}$$

Ранее было показано, что при смешении идеальных газов изменение энтропии одного моля компонента  $\Delta S_i = -R \ln x_i$ .

Величина  $\Delta S_i = \bar{S}_i - S_i^0$  является относительной парциальной мольной энтропией. Тогда:

$$\bar{S}_i = S_i^0 - R \ln x_i. \tag{IV.27}$$

Особую роль в химической термодинамике играют уравнения, выражающие величину парциальной мольной энергии Гиббса (химического потенциала) в зависимости от концентраций компонентов раствора. Эти уравнения являются основополагающими в теории химического, фазового и других равновесий. В связи с этим остановимся на этих уравнениях более подробно. Следует отметить, что ни в одном из наиболее известных отечественных и зарубежных учебных пособий (за исключением учебника под редакцией А.Г. Стромберга [11]) не приводится строгих математических обоснований этих уравнений и они записываются по аналогии с уравнением для энергии Гиббса одного моля чистого идеального газа\*.

$$G = G^0 + RT \ln \tilde{p}, \tag{IV.28}$$

где  $\tilde{p}$  — относительное давление газа.

Учитывая отсутствие взаимодействия между молекулами идеального газа и их независимое поведения [16], допускается, что выражение для химического потенциала компонента можно получить путем замены давления  $\tilde{p}$  — чистого газа на парциальное давление  $\tilde{p}_i$ . Однако, по нашему мнению, в любой количественной теории обоснованным может считаться лишь то уравнение, которому можно дать математическое доказательство. Такое доказательство легко получить, учтя, что химический потенциал компонента, являясь парциальной мольной энергией Гиббса, выражается уравнением:

---

\* Вывод см. уравнение (VIII.9).

$$\mu_i = \bar{H}_i - T \bar{S}_i \quad (\text{IV.29})$$

После подстановки в (IV.29) выражений (IV.23) и (IV.27) получим:

$$\mu_i = H_i^0 - TS_i^0 + RT \ln x_i; \quad (\text{IV.30})$$

$$\mu_i = \mu_{i,x}^0 + RT \ln x_i, \quad (\text{IV.31})$$

где  $\mu_{i,x}^0 = H_i^0 - TS_i^0$  — химический потенциал компонента, находящегося при температуре  $T$  в чистом виде (первое стандартное состояние).

Уравнение (IV.31) выведено для газовых растворов. В связи с этим его удобнее преобразовать к виду, в котором концентрация выражена не через мольную долю ( $x_i$ ), а через относительное парциальное давление ( $\tilde{p}_i$ ). Для этого воспользуемся законом Дальтона:

$$x_i = \frac{p_i}{p_{\text{общ}}} . \quad (\text{IV.32})$$

Заметим, что в уравнении (IV.31) индекс « $x$ » при величине  $\mu_i^0$  подчеркивает, что концентрация выражена через мольную долю  $x_i$ . Введение такой индексации необходимо в связи с тем, что, как будет показано ниже, в газовых смесях  $\mu_{i,x}^0$  зависит от общего давления. После подстановки (IV.32) в (IV.30) и деления числителя и знаменателя дроби, стоящей под логарифмом, на стандартное давление  $p^0$  получим:

$$\mu_i = H_{i,p_{\text{общ}}}^0 - TS_{i,p_{\text{общ}}}^0 + RT \ln \frac{p_i / p^0}{p_{\text{общ}} / p^0}, \quad (\text{IV.33})$$

где  $H_{i,p_{\text{общ}}}^0 - TS_{i,p_{\text{общ}}}^0 = \mu_{i,x}^0$ .

После элементарных алгебраических преобразований из (IV.33) имеем:

$$\mu_i = H_{i,p_{\text{общ}}}^0 - T \left( S_{i,p_{\text{общ}}}^0 + R \ln \frac{p_{\text{общ}}}{p^0} \right) + RT \ln \frac{p_i}{p^0}. \quad (\text{IV.34})$$

Величина  $p_i/p^0 = \tilde{p}_i$  называется относительным парциальным давлением. Заметим, что если стандартное давление  $p^0$  выражено в атмосферах, то  $\tilde{p}_i = p_i$ . Величина  $R \ln p_{общ}/p^0$ , согласно уравнению (II.30), равна изменению энтропии при изотермическом изменении давления от  $p_{общ}$  до  $p^0$ , поэтому выражение в скобках правой части уравнения (IV.34) представляет собой  $S_{i,p^0}^0$  — энтропию одного моля идеального газа при стандартном давлении  $p^0$ . В связи с этим:

$$\mu_i = H_{i,p_{общ}}^0 - TS_{i,p^0}^0 + RT \ln \tilde{p}_i. \quad (IV.35)$$

Здесь  $H_{i,p_{общ}}^0 = H_{i,p^0}^0$ , так как энтальпия ( $H = U + RT$ ) идеального газа зависит только от температуры, но не зависит от давления. Поэтому:

$$H_{i,p_{общ}}^0 - TS_{i,p^0}^0 = H_{i,p^0}^0 - TS_{i,p^0}^0 = \mu_{i,p}^0.$$

Таким образом, окончательно имеем:

$$\mu_i = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \tilde{p}_i. \quad (IV.36)$$

Согласно уравнению (IV.3) в системе СИ  $\tilde{p}_i = \frac{1000c_i RT}{p^0}$ .

После подстановки этого выражения в уравнение (IV.36) получим:

$$\mu_i = \mu_{i_c}^0 + RT \ln c_i; \quad (IV.37)$$

$$\mu_{i_c}^0 = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \frac{1000RT}{p^0}. \quad (IV.38)$$

Независимо от способа выражения концентрации химический потенциал компонента в смеси идеальных газов будет один и тот же:

$$\mu_i = \mu_{i,x}^0 + RT \ln x_i = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \tilde{p}_i = \mu_{i_c}^0 + RT \ln c_i. \quad (IV.39)$$

Величины  $\mu_p^0$  и  $\mu_{i,x}^0$  носят название стандартных химических потенциалов. Они относятся к первому стандартному состоянию (см. выше). Поскольку  $\mu_{i,p}^0$  относится к фиксированному давлению  $p^0$ , то его величина не изменяется с изменением общего и парциального давления. Существенно, что величина  $\mu_{i,x}^0$  зависит от давления. Это легко показать, подставив в уравнение (IV.37) выражение  $\tilde{p}_i = x_i \cdot \frac{P_{общ}}{p^0}$ . После подстановки и несложных преобразований из (IV.39) получаем:

$$\mu_{i,x}^0 = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \frac{P_{общ}}{p^0}. \quad (IV.40)$$

Здесь  $RT \ln \frac{P_{общ}}{p^0}$  можно рассматривать как работу, затрачиваемую на изменение давления от  $p_{общ}$  до  $p^0$ . Величина  $\mu_{i,c}^0$  — значение химического потенциала, отнесенная ко второму стандартному состоянию, гипотетически одномольному раствору (1 моль/л), обладающему свойствами бесконечно разбавленного раствора.

Уравнения (IV.31) и (IV.37), выведенные нами для смеси идеальных газов, применимы и к идеальным жидким растворам. Это нетрудно доказать, используя условие термодинамического равновесия (III.23):

$$dG_{p,T} = \sum \mu_i dn_i = 0$$

и закон Рауля (IV.4).

Подчеркнем, что условие (III.23) имеет общий характер и применимо как к химическому так и к фазовому равновесию, например, к равновесию между жидким раствором и находящимся над ним насыщенным паром. В последнем случае из условия (III.23) следует, что при равновесии для любого компонента системы:

$$\mu_{i,ж} = \mu_{i,пар}. \quad (IV.41)$$

Выразим  $\mu_{i,ж}$  в соответствии с уравнением (IV.36) и подставим в него величину  $p_i$  из закона Рауля (IV.4). В результате получим:

$$\mu_{i,ж} = \mu_{i,p}^0 + RT \ln p_{i,n}^0 x_{i,ж} \quad (IV.42)$$

или

$$\mu_{i,ж} = \mu_{i,ж}^0 + RT \ln x_{i,ж}, \quad (IV.43)$$

где

$$\mu_{i,ж}^0 = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \frac{p_{i,n}^0}{p^0} \quad (IV.44)$$

есть значение химического потенциала жидкого компонента, отнесенная к первому стандартному состоянию. Величина

$RT \ln \frac{p_{i,n}^0}{p^0}$  соответствует работе конденсации газа.

Выражение (IV.43) выведено для случая, когда агрегатные состояния компонентов в жидком растворе и в чистом виде совпадают. Можно показать, что аналогичный вид это уравнение имеет и при несовпадении агрегатных состояний чистых компонентов и раствора.

Например, пусть растворенное вещество в чистом виде будет твердым телом. Процесс растворения при образовании идеального жидкого раствора в этом случае можно отождествить с процессом плавления. При этом согласно (IV.24)

$$\bar{H}_2 = H_{2_{тв}}^0 + \Delta H_{2_{пл}} \quad \text{и} \quad \bar{S}_2 = S_{2_{тв}}^0 + \frac{\Delta H_{2_{пл}}}{T}.$$

Тогда с учетом (IV.24), (IV.27) и (IV.29)

$$\mu_2 = H_{2_{тв}}^0 + \Delta H_{2_{пл}} - T \left( S_{2_{тв}}^0 + \frac{\Delta H_{2_{пл}}}{T} - RT \ln X_{2_{ж}} \right).$$

Отсюда после элементарных преобразований получаем:

$$\mu_2 = \mu_{2_{тв}}^0 + RT \ln X_{2_{ж}}, \quad (IV.43)$$

где

$$\mu_{2_{тв}}^0 = H_{2_{тв}}^0 - TS_{2_{тв}}^0.$$

Известно, что молярная доля ( $X_2$ ) растворенного вещества связана с молярностью ( $c_2$ ) и моляльностью ( $m_2$ ) следующими соотношениями:

$$x_2 = \frac{m_2}{\frac{1000}{M_1} + m_2} = c_2 \frac{0,001 M_1}{\rho - 0,001 c_2 (M_2 - M_1)}. \quad (\text{IV.45})$$

где  $M_1$  и  $M_2$  — соответственно молекулярные массы растворителя и растворенного вещества,  $\rho$  — плотность раствора.

Подстановка (IV.45) в (IV.43) показывает, что зависимость  $\mu_2$  от  $\ln m_2$  и  $\ln c_2$  будет нелинейной. Приближенно линейный характер она приобретет только в бесконечно разбавленных растворах, когда можно принять, что

$$x_2 = 0,001 M_1 m_2 = c_2 \cdot 0,001 M_1 \rho^{-1}. \quad (\text{IV.46})$$

Подстановка (IV.46) в (IV.43) дает

$$\mu_2 = \mu_{2x}^0 + RT \ln x_2 = \mu_{2m}^0 + RT \ln m_2 = \mu_{2c}^0 + RT \ln c_2, \quad (\text{IV.47})$$

где

$$\mu_{2m}^0 = \mu_{2x}^0 + RT \ln 0,001 M_1; \quad \mu_{2c}^0 = \mu_{2x}^0 + RT \ln 0,001 M_1 \rho^{-1}; \quad (\text{IV.48})$$

$\mu_{2m}^0$  и  $\mu_{2c}^0$  — стандартные значения химического потенциала компонента в жидком растворе, отнесенные ко второму стандартному состоянию. Уравнения (IV.48) позволяют произвести пересчет от первого стандартного состояния ( $\mu_{ix}^0$ ) ко второму.

Существует две системы выбора стандартных состояний: симметричная и несимметричная. Первая используется при исследовании газовых смесей или жидких растворов неэлектролитов. В этой системе состояние как растворителя, так и растворенного вещества отсчитывается от первого стандартного состояния:

$$x_i = 1, \quad \mu_i = \mu_{ix}^0;$$

$$\tilde{p}_i = 1, \quad \mu_i = \mu_{i,p}^0.$$

Вторая система применяется при изучении растворов твердых тел в жидкостях или растворов электролитов. Во второй системе состояние растворителя определяется по отношению к первому, а состояние растворенного вещества — по отношению ко второму стандартному состоянию. Второе стандартное состояние це-

лесообразно использовать, когда растворенное вещество в чистом виде является твердым телом или проявляет способность к электролитической диссоциации. Независимо от выбора стандартного состояния для одного и того же компонента раствора величины химических потенциалов для газов

$$\mu_i = \mu_{i,x}^0 + RT \ln x_i = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \tilde{p}_i = \mu_{i,c}^0 + RT \ln c_i; \quad (\text{IV.49})$$

для жидких растворов

$$\mu_2 = \mu_{i,x}^0 + RT \ln x_2 = \mu_{i,m}^0 + RT \ln m_2 = \mu_{i,c}^0 + RT \ln c_2.$$

При этом, естественно, значения стандартных химических потенциалов будут разные:

$$\mu_{i,x}^0 \neq \mu_{i,p}^0 \neq \mu_{i,c}^0 \neq \mu_{i,m}^0.$$

Пересчет от одного стандартного химического потенциала к другому можно произвести используя уравнения, связывающие друг с другом значения концентраций, выраженных в разных единицах. В качестве примеров уравнений для пересчета от одного стандартного состояния к другому можно привести выражения (IV.38, IV.40 и IV.48).

## **Глава V. Условия равновесия и самопроизвольного протекания химических реакций в идеальных растворах**

### **1. Общие соотношения**

Уравнения, определяющие условия равновесия и самопроизвольного протекания химических реакций в идеальных растворах, занимают центральное место в химической термодинамике. Это обусловлено следующими причинами. Во-первых, поведение многих реальных растворов в определенных условиях (низкие концентрации компонентов в жидких системах, невысокие давления в газовых смесях, близость строения молекул растворителя и растворенного вещества) с достаточно высокой точностью описывается законами идеальных растворов. Во-вторых, уравнения, выведенные для идеальных растворов, являются основой вывода соответствующих уравнений для реакций, протекающих в реальных растворах.



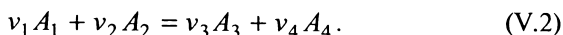
В главе III было показано, что при постоянных давлении и температуре вероятность самопроизвольного протекания химической реакции и установления состояния равновесия определяется условием:

$$dG_{p,T} = \sum \mu_i dn_i \leq 0, \quad (\text{V.1})$$

в котором знак равенства относится к состоянию равновесия, знак «меньше» — к самопроизвольному протеканию реакции слева направо.

Для того чтобы преобразовать выражения (V.1) к виду, удобному для практического использования, необходимо, во-первых, перейти от бесконечно малых величин к конечным и, во-вторых, выразить химический потенциал  $\mu_i$  как функцию концентраций реагентов. Наиболее строго поставленная задача решается методом, предложенным бельгийским физико-химиком Де-Донде.

Запишем в общем виде химическую реакцию:



Обозначим бесконечно малые изменения числа молей реагентов, происходящие при протекании реакции слева направо, соответственно через  $dn_1$ ,  $dn_2$ ,  $dn_3$  и  $dn_4$ .

В соответствии с условием стехиометрии:

$$-\frac{dn_1}{v_1} = -\frac{dn_2}{v_2} = +\frac{dn_3}{v_3} = +\frac{dn_4}{v_4} = d\xi; \quad (\text{V.3})$$

$$dn_1 = -v_1 d\xi;$$

$$dn_2 = -v_2 d\xi; \quad (\text{V.4})$$

$$dn_3 = +v_3 d\xi;$$

$$dn_4 = +v_4 d\xi.$$

Здесь  $d\xi$  — бесконечно малое число пробегов, совершаемое в ходе реакции. Знаки минус и плюс соответствуют уменьшению количеств исходных веществ и возрастанию количеств продуктов. После подстановки выражения (V.4) в (V.1) имеем:

$$dG_{p,T} = \mu_3 v_3 d\xi + \mu_4 v_4 d\xi - \mu_1 v_1 d\xi - \mu_2 v_2 d\xi \leq 0;$$

$$\Delta G = \frac{dG}{d\xi} = v_3 \mu_3 + v_4 \mu_4 - v_1 \mu_1 - v_2 \mu_2 \leq 0. \quad (\text{V.5})$$

Следует отметить, что уравнение (V.5) может быть получено из уравнения (V.1) более простым способом. Напомним, что если реакция совершает один пробег, то при этом число молей исходных реагентов изменяется от  $v_i$  до 0, а продуктов от 0 до  $v_j$ . С учетом сказанного проинтегрируем уравнение (V.1), предварительно записав его следующим образом:

$$\int_{G_{\text{ноч}}}^{G_{\text{кон}}} dG = \sum \int_0^{v_j} \mu_j dn_j - \sum \int_{v_i}^0 \mu_i dn_i \leq 0.$$

Здесь в соответствии с условием (V.3) члены, относящиеся к исходным веществам, взяты со знаком «минус».

Если число молей реагентов (продуктов и исходных веществ) в системе настолько велики, что масса системы близка к бесконечности, то при совершении одного пробега концентрации реагентов практически не изменятся. В связи с этим химические потенциалы веществ останутся величинами постоянными. Вынося постоянные величины за знак интеграла, получим:

$$\Delta G = \sum v_j \mu_j - \sum v_i \mu_i \leq 0. \quad (\text{V.6})$$

Уравнение (V.6) тождественно уравнению (V.5).

В уравнениях (V.5) и (V.6) величина  $\Delta G$  равна изменению энергии Гиббса, которое произойдет, если реакция совершит один пробег при постоянных  $p$  и  $T$ . При этом масса системы будет настолько велика, что концентрации всех реагентов останутся практически неизменными.

На рис. 14 схематически изображено изменение энергии Гиббса в ходе химической реакции в зависимости от числа совершенных ею пробегов. Нисходящая ветвь кривой  $G(\xi)$  соответствует самопроизвольному протеканию реакции слева направо

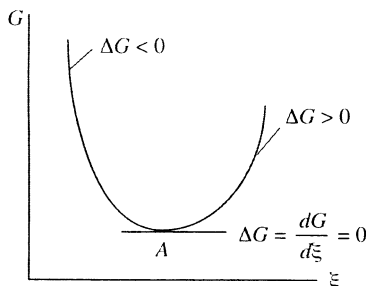


Рис. 14. Изменение энергии Гиббса в ходе химической реакции

$\frac{dG}{d\xi} (< 0)$ , восходящая — соответствует

несамопроизвольному протеканию химической реакции слева направо или самопроизвольному протеканию в обратном направлении (справа нале-

во)  $\frac{dG}{d\xi} (> 0)$ . В точке A:  $\frac{dG}{d\xi} = 0$ ,

что соответствует состоянию термодинамического (химического) равновесия.

## 2. Термодинамический закон действующих масс. Способы выражения константы равновесия

Предположим что реакция протекает в смеси идеальных газов. В уравнение (V.5) подставим выражения химического потенциала, связывающие его с относительными парциальными давлениями (IV.36). При установлении химического равновесия  $\Delta G = 0$ . Поэтому

$$\begin{aligned} & \nu_4(\mu_{4p}^0 + RT \ln \bar{p}_4) + \nu_3(\mu_{3p}^0 + RT \ln \bar{p}_3) - \\ & - \nu_2(\mu_{2p}^0 + RT \ln \bar{p}_2) - \nu_1(\mu_{1p}^0 + RT \ln \bar{p}_1) = 0, \end{aligned} \quad (\text{V.7})$$

где  $\bar{p}_i$  — равновесное относительное парциальное давление.

После раскрытия скобок, переноса в правую часть всех членов, не зависящих от давления, и несложных алгебраических преобразований получим:

$$RT \ln \frac{\bar{p}_4^{\nu_4} \bar{p}_3^{\nu_3}}{\bar{p}_1^{\nu_1} \bar{p}_2^{\nu_2}} = -(\nu_4 \mu_{4p}^0 + \nu_3 \mu_{3p}^0 - \nu_1 \mu_{1p}^0 - \nu_2 \mu_{2p}^0). \quad (\text{V.8})$$

Обозначим правую часть уравнения (V.8) через  $\Sigma \nu_i \mu_{i,p}^0$ :

$$\ln \frac{\bar{p}_4^{\nu_4} \bar{p}_3^{\nu_3}}{\bar{p}_1^{\nu_1} \bar{p}_2^{\nu_2}} = \frac{\Sigma \nu_i \mu_{i,p}^0}{RT}.$$

После потенцирования получим:

$$\frac{\bar{p}_3^{\nu_3} \bar{p}_4^{\nu_4}}{\bar{p}_1^{\nu_1} \bar{p}_2^{\nu_2}} = e^{-\frac{\Sigma \nu_i \mu_{i,p}^0}{RT}} = K_{\bar{p}}^0. \quad (\text{V.9})$$

Величина экспоненты, стоящей в уравнении (V.9), определяется только температурой и значениями стандартных потенциалов  $\mu_{i,p}^0$ , т. е. химической индивидуальностью участников реакции, и не зависит от общего и парциальных давлений реагентов, поскольку  $\mu_{i,p}^0$  — относится к строго фиксированному стандар-

тному давлению  $p^0 = 1,0133 \cdot 10^5$  Па. Величина  $K_p^0$  называется стандартной термодинамической константой равновесия реакции. Уравнение (V.9) выражает термодинамический закон действующих масс, один из наиболее важных фундаментальных законов химии.

В результате подстановки в уравнение (V.5) выражений, связывающих химический потенциал с мольной долей ( $x_i$ ) или с концентрацией в моль/л ( $c_i$ ) (IV.30, IV.39) при условии  $\Delta G = 0$  получаем еще два уравнения, выражающие термодинамический закон действующих масс:

$$K_x^0 = \frac{\bar{x}_3^{\nu_3} \bar{x}_4^{\nu_4}}{\bar{x}_1^{\nu_1} \bar{x}_2^{\nu_2}} = e^{-\frac{\sum \nu_i \mu_{i,x}^0}{RT}}; \quad (\text{V.10})$$

$$K_c^0 = \frac{\bar{c}_3^{\nu_3} \bar{c}_4^{\nu_4}}{\bar{c}_1^{\nu_1} \bar{c}_2^{\nu_2}} = e^{-\frac{\sum \nu_i \mu_{i,c}^0}{RT}}. \quad (\text{V.11})$$

В уравнениях (V.9 – V.11) величины  $\bar{p}$ ,  $\bar{x}_i$  и  $\bar{c}_i$  — выражают равновесные концентрации реагентов.

Все три способа записи закона действующих масс (V.9, V.10, V.11) равноценны. Они отличаются только выбором стандартных состояний. Как видно из этих уравнений  $K_p^0$  определена относительно стандартного состояния газа,  $K_x^0$  — относительно первого стандартного состояния,  $K_c^0$  — относительно второго стандартного состояния. Все три константы равновесия являются термодинамическими, если они используются для описания равновесий в идеальных растворах и рассчитываются по третьему закону термодинамики. Способы расчета констант равновесия будут рассмотрены ниже. Равновесие в идеальных газовых смесях может быть рассчитано с помощью всех приведенных уравнений, но преимущественно применяется для этой цели уравнение (V.9). Уравнения (V.10) и (V.11), как правило, применяются для расчетов химического равновесия в идеальных жидких растворах.

Для смесей идеальных газов, используя выражения, связывающие парциальное давление, мольную долю и мольно-объемную концентрацию, легко получить формулы для пересчета от  $K_{\bar{p}}^0$  к  $K_x^0$  и  $K_c^0$ , позволяющие осуществить переход от одного стандартного состояния к другому.

Подставив выражения  $\bar{p}_i = \frac{\bar{x}_i p_{\text{общ}}}{p^0}$  и  $\bar{p}_i = \frac{1000 \bar{c}_i RT}{p^0}$  в (V.9),

после несложных алгебраических преобразований получим:

$$K_{\bar{p}}^0 = K_x^0 \left( \frac{p_{\text{общ}}}{p^0} \right)^{\Delta v}; \quad (\text{V.12})$$

$$K_{\bar{p}}^0 = K_c^0 \left( \frac{1000 RT}{p^0} \right)^{\Delta v}, \quad (\text{V.13})$$

где  $\Delta v = v_3 + v_4 - v_1 - v_2$ .

В формуле (V.13) размерность  $c$  — моль/л,  $p^0$  и  $R$  выражены в системе СИ.

Формула (V.12) дает математическое обоснование принципа Ле Шетелье-Брауна в той его части, которая касается влияния давления на химическое равновесие. Действительно, если реакция протекает с увеличением числа молей реагентов ( $\Delta v > 0$ ), то согласно (V.12) возрастание общего давления  $p_{\text{общ}}$  должно сопровождаться падением  $K_x^0$ , так как  $K_{\bar{p}}^0$  с изменением давления не меняется. Уменьшение  $K_x$  означает падение концентрации продуктов и возрастание концентрации исходных веществ, т. е. смещение равновесия справа налево. При  $\Delta v < 0$ , наоборот,  $K_x$  растет с ростом  $p_{\text{общ}}$  и равновесие смещается слева направо\*.

---

\* Зависимость константы  $K_x^0$  от общего давления находится в согласии с уравнением (IV.40), отражающем влияние давления на стандартный химический потенциал  $\mu_{i,x}^0$ .

В ряде случаев уравнение (V.10) целесообразно записать следующим образом (подставив в него  $x_i = \frac{\bar{n}_i}{\Sigma \bar{n}_i}$ ):

$$K_x^0 = \frac{\bar{n}_3^v \bar{n}_4^v}{\bar{n}_1^v \bar{n}_2^v \cdot (\Sigma \bar{n}_i)^{\Delta v}}, \quad (\text{V.14})$$

где  $\bar{n}_i$  — число молей  $i$ -го компонента в равновесной реакционной смеси.

Обозначив  $\frac{\bar{n}_3^v \bar{n}_4^v}{\bar{n}_1^v \bar{n}_2^v} = K_n$ , получаем:

$$K_x^0 = \frac{K_n}{(\Sigma \bar{n}_i)^{\Delta v}} \quad (\text{V.15})$$

и в соответствии с уравнением (IV.59)

$$K_p^0 = \frac{K_n}{(\Sigma \bar{n}_i)^{\Delta v}} \left( \frac{P_{\text{общ}}}{P^0} \right)^{\Delta v}. \quad (\text{V.16})$$

Пусть в реакционной газовой ( $K_p^0$ ) или жидкой ( $K_x^0$ ) смеси, помимо непосредственных участников реакции (продуктов и исходных веществ), присутствует  $n_p$  — молей инертного растворителя (например, аргона — в случае газовых реакций или воды — в случае жидких реакций). В данном случае разбавление реакционной смеси инертным растворителем будет сопровождаться ростом величины:

$$\Sigma \bar{n}_i = \bar{n}_1 + \bar{n}_2 + \bar{n}_3 + \bar{n}_4 + \bar{n}_p.$$

Напомним, что  $K_x^0$  и  $K_p^0$  — величины постоянные при заданной температуре. В случае жидких идеальных растворов величина  $K_x^0$  от давления практически не зависит. Поэтому в соответствии с уравнениями (V.15) и (V.16) увеличение  $\Sigma \bar{n}_i$  приведет к

росту  $K_n$ , если  $\Delta\nu > 0$  и к падению  $K_n$ , если  $\Delta\nu < 0$ . Иначе говоря, разбавление реакционной системы инертным растворителем в первом случае смещает равновесие слева направо, а во втором — справа налево.

Поскольку экспоненты в уравнениях (V.9)–(V.11) являются безразмерными величинами, все три константы ( $K_{\bar{p}}^0$ ,  $K_x^0$  и  $K_c^0$ ) также следует считать величинами безразмерными. Это утверждение не вызывает сомнений для величин  $K_{\bar{p}}^0$  и  $K_x^0$ , так как  $\bar{p}_i$  и  $x_i$  — тоже величины безразмерные. Величина  $c_i$  имеет размерность моль/л, поэтому из (V.11) следует противоречивое заключение: с одной стороны,  $K_c^0$  должна иметь размерность (моль/л), с другой стороны, она является безразмерной величиной. Это противоречие легко устранить, если учесть, что при строгом рассмотрении выражение (IV.39) для химического потенциала компонента в растворе необходимо записывать следующим образом:

$$\mu_i = \mu_{i,c}^0 + RT \ln \tilde{c}_i, \quad (\text{V.17})$$

где  $\tilde{c}_i = \frac{c_i}{c_i^0}$  — относительная концентрация, величина безразмерная,  $c_i^0$  — стандартная концентрация.

Для второго стандартного состояния  $c_i^0 = 1$  моль/л и  $\tilde{c}_i = c_i$ .

Для стандартизации величины  $c_i$  разделим в выражении (IV.3)

$$\bar{p}_i = \frac{1000c_iRT}{p^0} \quad \text{числитель и знаменатель на } c^0 \text{ и подставим (IV.3)}$$

$$\text{в (IV.36)} \quad \mu_i = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \bar{p}_i.$$

После простых алгебраических преобразований получим:

$$\mu_i = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \frac{1000RT}{p^0 / c_i^0} + RT \ln \frac{c_i}{c_i^0},$$

где  $c_i^0 = 1$  моль/л — концентрация растворенного вещества во втором стандартном состоянии. Окончательно будем иметь:

$$\mu_i = \mu_{i,c}^0 + RT \ln \frac{c_i}{c^0}, \quad (\text{V.18})$$

где  $\mu_{i,c} = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \frac{1000RT}{p^0 / c^0}$ ,  $\mu_{i,c}^0$  численно равна величине,

рассчитываемой по уравнению (IV.40), поскольку  $c^0 = 1$  моль.

Таким образом, в действительности как в уравнении (IV.39)

$\mu_i = \mu_{i,c}^0 + RT \ln c_i$ , так и в выражении термодинамического закона действующих масс (V.11) под символами  $c_i$  стоят безразмерные величины относительной концентрации. Следовательно, величину  $K_c^0$  следует считать безразмерной, так же как  $K_p^0$  и  $K_x^0$ .

Вышеприведенные уравнения выведены для идеальных газовых смесей.

Подстановка в уравнение (V.5) выражений для химических потенциалов компонентов жидких разбавленных растворов (IV.49) показывает, что уравнения термодинамического закона действующих масс имеют один и тот же вид как для газовых, так и для жидких растворов.

Закон действующих масс, записанный в виде уравнений (V.9)–(V.11), применим только к реакциям в идеальных растворах, в которых  $K_p^0$ ,  $K_c^0$  и  $K_m^0$  не зависят от концентраций реагентов и называются термодинамическими константами.

Применение закона действующих масс к реакциям в неидеальных растворах требует его определенной корректировки. При этом константы равновесия оказываются зависимыми от концентраций реагентов, в связи с чем в данном случае их называют концентрационными константами. Численные значения концентрационных констант рассчитывают по опытным данным — равновесным концентрациям реагирующих веществ. Концентрационные константы будут величинами размерными.



### 3. Уравнение изотермы химической реакции и нормальное химическое сродство

Выше (уравнение V.5) было показано, что изменение энергии Гиббса, соответствующее одному пробегу, совершаемому реакцией:

$$\Delta G = \nu_3 \mu_3 + \nu_4 \mu_4 - \nu_1 \mu_1 - \nu_2 \mu_2. \quad (\text{V.19})$$

После подстановки в (V.19) выражения химического потенциала  $\mu_i = \mu_{i,p}^0 + RT \ln \tilde{p}_i$ , и преобразований, аналогичных произведенным при выводе уравнения термодинамического закона действующих масс, (рекомендуется проделать самостоятельно) для постоянных давления и температуры получим:

$$\Delta G = \sum \nu_i \mu_{i,p}^0 + RT \ln \frac{\tilde{p}_3^{\nu_3} \tilde{p}_4^{\nu_4}}{\tilde{p}_1^{\nu_1} \tilde{p}_2^{\nu_2}}. \quad (\text{V.20})$$

Обозначим  $\frac{\tilde{p}_3^{\nu_3} \tilde{p}_4^{\nu_4}}{\tilde{p}_1^{\nu_1} \tilde{p}_2^{\nu_2}} = \Pi \tilde{p}_i^{\nu_i}$ . После логарифмирования выра-

жения (V.9) имеем:

$$\sum \nu_i \mu_{i,p}^0 = -RT \ln K_{\tilde{p}}^0. \quad (\text{V.21})$$

Подставив два последних выражения в уравнение (V.20), получим:

$$\Delta G = -RT \ln K_{\tilde{p}}^0 + RT \ln \Pi \tilde{p}_i^{\nu_i}. \quad (\text{V.22})$$

Если в уравнение (V.19) подставить выражения для химического потенциала как функции от  $x_i$  ( $\mu_i = \mu_{i,x}^0 + RT \ln x_i$ ) или от  $c_i$  ( $\mu_i = \mu_{i,c}^0 + RT \ln c_i$ ), то получим следующие уравнения:

$$\Delta G = \sum \nu_i \mu_{i,x}^0 + RT \ln \Pi x_i^{\nu_i};$$

$$\Delta G = \sum \nu_i \mu_{i,c}^0 + RT \ln \Pi c_i^{\nu_i},$$

в которых в соответствии с выражениями (V.10) и (V.11)

$$\sum \nu_i \mu_{i,x}^0 = -RT \ln K_x^0 \text{ и } \sum \nu_i \mu_{i,c}^0 = -RT \ln K_c^0.$$

Таким образом, окончательно имеем:

$$\Delta G = -RT \ln K_x^0 + RT \ln P x_i^{v_i}; \quad (\text{V.23})$$

$$\Delta G = -RT \ln K_c^0 + RT \ln P c_i^{v_i}. \quad (\text{V.24})$$

Для реакций, протекающих при постоянных  $V$  и  $T$ , аналогичным образом можно показать, что:

$$\Delta A_{V,T} = -RT \ln K_c^0 - RT \ln P c_i^{v_i}, \quad (\text{V.25})$$

причем согласно условию (III.28):

$$\Delta A_{V,T} = \Delta G_{p,T} = \sum v_i \mu_i.$$

Выражения (V.22 – V.25) называют уравнениями изотермы химической реакции Вант-Гоффа. В этих уравнениях величины  $\tilde{p}_i$ ,  $x_i$  и  $c_i$  — определяют концентрации компонентов в идеальном растворе в неравновесном состоянии, т. е. в момент смешения реагентов.

Уравнения изотермы имеют большое практическое значение. С их помощью можно получить ответ на один из наиболее важных вопросов, стоящих перед химиком: определить принципиальную возможность протекания той или иной химической реакции.

Если  $P p_i^{v_i} < K_{\tilde{p}}^0$ ,  $P x_i^{v_i} < K_x^0$ ,  $P c_i^{v_i} < K_c^0$ , то  $\Delta G < 0$ , и самопроизвольное протекание реакции термодинамически возможно в прямом направлении.

Если  $P p_i^{v_i} > K_{\tilde{p}}^0$ ,  $P x_i^{v_i} > K_x^0$ ,  $P c_i^{v_i} > K_c^0$ , то  $\Delta G > 0$ , — самопроизвольное протекание реакции в прямом направлении невозможно, но возможно самопроизвольное протекание реакции в обратном направлении.

Если  $P p_i^{v_i} = K_{\tilde{p}}^0$ ,  $P x_i^{v_i} = K_x^0$ ,  $P c_i^{v_i} = K_c^0$ , то  $\Delta G = 0$ , и система будет находиться в состоянии термодинамического равновесия уже в момент смешения реагентов, т. е. начальный состав реакционной смеси будет совпадать с равновесным составом.

Следует иметь в виду, что уравнение изотермы позволяет определить только принципиальную возможность реакции. В связи с этим, надо различать термодинамическую и кинетическую

(реальную) возможность протекания реакции. Последняя позволяет оценить количество продуктов, образовавшихся за определенное время.

В зависимости от состава исходной реакционной смеси величина  $\Delta G$ , вычисленная по уравнению изотермы, может находиться в пределах от « $-\infty$ », когда концентрации продуктов равны нулю, до « $+\infty$ », когда равны нулю концентрации исходных веществ. С целью сравнения термодинамической возможности протекания различных химических реакций целесообразно определять величину  $\Delta G$ , рассчитанную для строго определенного начального состава реакционной смеси. Если принять, что начальный состав соответствует стандартному состоянию, т. е. для каждого участника химической реакции (исходного вещества или продукта) в момент смешения реагентов:  $\bar{p}_i = 1$  ( $p_i = 1$  ат),  $x_i = 1$  и  $c_i = 1$  моль/л, то из (V.22–V.24) получим:

$$\Delta G_{\bar{p}_i}^0 = -RT \ln K_{\bar{p}_i}^0; \quad (\text{V.26})$$

$$\Delta G_x^0 = -RT \ln K_x^0; \quad (\text{V.27})$$

$$\Delta G_c^0 = -RT \ln K_c^0. \quad (\text{V.28})$$

Величина  $\Delta G^0$  носит название стандартного (нормального) химического сродства или стандартной энергии Гиббса реакции. Таким образом, стандартное химическое сродство равно изменению энергии Гиббса, которое произойдет, если реакция совершит один пробег в стандартных условиях, когда парциальные давления всех реагентов:  $p_i = p^0$  (V.26),  $x_i = 1$  (V.27) или  $c_i = 1$  моль/л (V.28). Для реакции, протекающей при постоянных  $V$  и  $T$ , нормальное химическое сродство можно выразить следующим образом:

$$\Delta A_{V,T}^0 = -RT \ln K_c^0. \quad (\text{V.29})$$

Для реакции в жидких растворах можно считать, что  $\Delta V \cong 0$  и  $\Delta H^0 = \Delta U^0$ . Тогда:

$$\Delta A_{V,T_c}^0 = \Delta G_{p_i,T_c}^0 = -RT \ln K_c^0.$$

Для одного и того же состава реакционной смеси независимо от способа выражения концентраций реагентов, величина  $\Delta G$ , вычисленная по уравнениям изотермы реакции (V.22–V.24), бу-

дет одна и та же. В то же время стандартные значения энергии Гиббса реакции будут разные:

$$\Delta G_{\bar{p}}^0 \neq \Delta G_x^0 \neq \Delta G_c^0.$$

Поэтому, определяя стандартные энергии Гиббса реакции, также как и константы равновесия, всегда необходимо указывать, к какому стандартному состоянию они относятся. Пересчет от одного стандартного состояния к другому для реакций в газовой фазе легко произвести, используя ранее выведенные соотношения между  $K_{\bar{p}}^0$ ,  $K_x^0$  и  $K_c^0$  (V.12–V.13)\*.

Следует иметь в виду, что условие  $\Delta G^0 < 0$  свидетельствует о возможности протекания реакции в прямом направлении только в стандартных условиях. При составе реакционной смеси, не соответствующем стандартному состоянию, несмотря на условие

$\Delta G^0 < 0$  возможно протекание реакции в обратном направлении, (например, в том случае, когда начальные концентрации исходных веществ намного ниже начальных концентраций продук-

тов). В то же время соотношение  $\Delta G^0 > 0$  еще не означает, что в условиях, отличных от стандартных, реакция невозможна. Когда в момент смешения реагентов концентрация исходных веществ на несколько порядков превосходит концентрацию продуктов, реакция может протекать в прямом направлении даже при условии  $\Delta G^0 > 0$ .

В соответствии с выражением

$$\Delta G^0 = \Delta H^0 - T\Delta S^0$$

величина стандартного изменения энергии Гиббса ( $\Delta G^0$ ) обусловлена двумя факторами: энергетическим ( $\Delta H^0$ ) и энтропийным ( $T\Delta S^0$ ).

Для реакций, протекающих в газовой фазе, можно сделать следующие заключения. Если реакция сопровождается увеличением числа частиц (молекул), то энтропийный фактор будет

---

\* Формулы для пересчета от первого ко второму стандартному состоянию для реакций в жидких растворах будут рассмотрены ниже.

способствовать протеканию реакции слева направо, так как  $\Delta S^0 > 0$ . Энергетический фактор в этом случае обычно препятствует протеканию реакции, так как увеличение числа молекул сопровождается разрывом химических связей, что требует затраты энергии ( $\Delta H^0 > 0$ ). Реакция будет возможна, когда

$$|T\Delta S^0| > |\Delta H^0|.$$

Для реакции, сопровождающейся уменьшением числа молекул,  $\Delta S^0 < 0$  и  $\Delta H^0 < 0$ . Реакция будет возможна, если

$$|T\Delta S^0| < |\Delta H^0|.$$

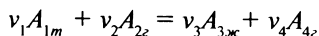
Иначе говоря, в первом случае протекание реакции слева направо обусловлено действием энтропийного, а во втором — энергетического фактора.

Протекание реакций в жидких неидеальных растворах осложнено процессами сольватации исходных реагентов и их продуктов. Поэтому соотношение энтропийного и энергетического факторов в этих реакциях будет зависеть не только от изменения числа молекул, но и от различия сольватируемости исходных веществ и продуктов реакции.

#### **4. Особенности выражения термодинамического закона действующих масс для гетерогенных реакций**

Как известно, гетерогенными называются химические реакции, в которых участвуют реагенты, находящиеся в разных фазах. Под термином «фаза» в термодинамике подразумевают совокупность однородных частей системы, имеющих во всех своих точках одинаковые химические и физические свойства, отделенных от других частей системы поверхностями раздела.

Рассмотрим гетерогенную химическую реакцию, в которой участвуют твердый ( $A_{1m}$ ), жидкий ( $A_{3ж}$ ) и газообразные  $A_{2г}$  (и  $A_{4г}$ ) реагенты:



Причем твердые и газообразные реагенты нерастворимы в жидком реагенте, газообразные реагенты являются идеальными газами и смешиваются друг с другом, образуя газовый раствор.

Используя те же рассуждения, что и произведенные ранее при выводе термодинамического закона действующих масс гомогенной реакции, протекающей в смеси идеальных газов (см. разд. 2 настоящей главы). выразим изменение энергии Гиббса в изобарно-изотермическом процессе, соответствующее одному пробегу реакции в равновесном состоянии:

$$\Delta G = \frac{dG}{d\xi} = \nu_4 \mu_4 + \nu_3 \mu_3 - \nu_1 \mu_1 - \nu_2 \mu_2 = 0.$$

Учитывая, что реагенты  $A_1$  и  $A_3$  находятся в чистом виде, т. е. в первом стандартном состоянии, перепишем последнее выражение в следующем виде:

$$\nu_4 (\mu_4^0 + RT \ln \tilde{p}_4) + \nu_3 \mu_3^0 - \nu_1 \mu_1^0 - \nu_2 (\mu_2^0 + RT \ln \tilde{p}_2) = 0,$$

где  $\mu_4 = \mu_4^0 + RT \ln \tilde{p}_4$ ;  $\mu_2 = \mu_2^0 + RT \ln \tilde{p}_2$  — химические потенциалы соответственно 1 моля газов  $A_4$  и  $A_2$  при относительных равновесных парциальных давлениях  $\tilde{p}_4$  и  $\tilde{p}_2$ ;  $\mu_1^0$  и  $\mu_3^0$  — химические потенциалы реагентов  $A_1$  и  $A_3$  совпадают с химическими потенциалами в первом стандартном состоянии.

После алгебраических преобразований получаем:

$$e^{\frac{-(\nu_3 \mu_3^0 + \nu_4 \mu_4^0 - \nu_1 \mu_1^0 - \nu_2 \mu_2^0)}{RT}} = \frac{\tilde{p}_4^{\nu_4}}{\tilde{p}_2^{\nu_2}} = K_p^0. \quad (\text{V.30})$$

Как видно из правой части уравнения (V.30), в выражение термодинамического закона действующих масс гетерогенной реакции «действующие массы» реагентов, находящихся в первом стандартном состоянии (т. е. в чистом виде), не входят. Иначе говоря, закон учитывает только действующие массы реагентов, находящихся в растворенном состоянии ( $\tilde{p}_4$  и  $\tilde{p}_2$ ). Например,

для реакции  $\text{CaCO}_{3\text{тв}} = \text{CaCO}_{\text{тв}} + \text{CO}_{2\text{г}}$   $K_p^0 = \tilde{p}_{\text{CO}_2}$ . Однако это не означает, что константа равновесия гетерогенной реакции не зависит от свойств реагентов, находящихся в конденсированном состоянии. Эти свойства учитываются в левой части уравнения (V.30), в которую входят стандартные значения химических по-

тенциалов всех без исключения реагентов. Поэтому в расчетах констант равновесия гетерогенных реакций используются табличные значения термодинамических характеристик всех участников реакций.

Аналогично, в уравнение изотермы гетерогенной химической реакции входят только «действующие массы» растворенных веществ. Так, для приведенного выше примера:

$$\Delta G_{p,T} = -RT \ln K_p^0 + RT \ln \frac{\tilde{p}_4^{v_4}}{\tilde{p}_2^{v_2}},$$

где  $\tilde{p}_4^{v_4}$  и  $\tilde{p}_2^{v_2}$  — парциальные давления газообразных компонентов в момент смешения. Для реакции термического разложения  $\text{CaCO}_3$ :

$$\Delta G_{p,T} = -RT \ln K_p^0 + RT \ln \tilde{p}_{\text{CO}_2}.$$

## Глава VI. Методы расчета константы равновесия химической реакции

### 1. Уравнения Гельмгольца-Гиббса, изобары и изохоры химической реакции

Уравнение термодинамического закона действующих масс и изотермы Вант-Гоффа позволяют решить важнейшие задачи химии: определить принципиальную (термодинамическую) возможность протекания реакции в заданном направлении и рассчитать состав реакционной системы в момент равновесия. Для решения этих задач необходимо знать численное значение константы равновесия.

Последняя может быть рассчитана из опытных данных по равновесным концентрациям реагентов. Однако для того, чтобы уравнения закона действующих масс и изотермы Вант-Гоффа можно было использовать для прогнозирования равновесного состава системы и направлений химической реакции, нужно иметь независимые способы расчета константы равновесия, не связан-

ные с необходимостью определения состава равновесной реакционной смеси. Такие методы есть. Они основаны на использовании, так называемых, термических характеристик веществ (теплот образования, теплоемкостей, энтропий и т. д.). Основой всех этих методов являются уравнения Гиббса-Гельмгольца. Они вытекают из известных термодинамических соотношений:

$$\begin{aligned}\Delta G &= \Delta H - T\Delta S; \\ \Delta A &= \Delta U - T\Delta S,\end{aligned}\quad (\text{VI.1})$$

в которых знак  $\Delta$  означает изменение термодинамической функции за один пробег химической реакции.

Ранее путем анализа фундаментальных уравнений термодинамики (III.20) было показано, что:

$$\left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_{p,n_1,n_2} = -S. \quad (\text{VI.2})$$

Отсюда для реакции, совершающей один пробег в стандартных условиях:

$$\left(\frac{\partial \Delta G^0}{\partial T}\right)_{p,n_1,n_2} = -\Delta S^0. \quad (\text{VI.3})$$

Подстановка (VI.3) в (VI.1) дает первое уравнение Гиббса-Гельмгольца:

$$\Delta G_{p,T}^0 = \Delta H_{p,T}^0 + T \left(\frac{\partial \Delta G^0}{\partial T}\right)_{p,n_1,n_2}. \quad (\text{VI.4})$$

Используя уравнение (III.26), аналогично получаем второе уравнение Гиббса-Гельмгольца в виде:

$$\Delta A_{p,T}^0 = \Delta U_{p,T}^0 + T \left(\frac{\partial \Delta A^0}{\partial T}\right)_{p,n_1,n_2}. \quad (\text{VI.5})$$

Подставим в (VI.4) выражение для нормального химического сродства  $\Delta G^0 = -RT \ln K_{\tilde{p}}^0$ :

$$-RT \ln K_{\tilde{p}}^0 = \Delta H_{p,T}^0 + T \frac{\partial}{\partial T} \left( -RT \ln K_p^0 \right)_p.$$



После взятия первой производной и приведения подобных членов, получим:

$$\left( \frac{\partial \ln K_{\tilde{p}}^0}{\partial T} \right)_p = \frac{\Delta H_T^0}{RT^2}. \quad (\text{VI.6})$$

Уравнение (VI.6) носит название «уравнения изобары химической реакции».

Согласно выражению (V.29):

$$\Delta A_{v,T}^0 = -RT \ln K_c^0.$$

Подстановка этого выражения в (VI.5) дает уравнение изохоры химической реакции:

$$\left( \frac{\partial \ln K_c^0}{\partial T} \right)_v = \frac{\Delta U_T^0}{RT^2}. \quad (\text{VI.7})$$

Для реакции в газовой фазе  $\Delta H_T^0 = \Delta U_T^0 + \Delta \nu RT$  и поэтому

$$\left( \frac{\partial \ln K_c}{\partial T} \right)_v \neq \left( \frac{\partial \ln K_{\tilde{p}}^0}{\partial T} \right)_p.$$

Для реакции в жидких растворах в выражении  $\Delta H^0 = \Delta U^0 + p\Delta V$  член  $p\Delta V \ll \Delta U^0$ . Поэтому  $\Delta H^0 \approx \Delta U^0$ ,  $\Delta G_{p,T}^0 \approx \Delta A_{v,T}^0$  и

$$\left( \frac{\partial \ln K_c^0}{\partial T} \right)_v \approx \left( \frac{\partial \ln K_{\tilde{p}}^0}{\partial T} \right)_p,$$

т. е. уравнение изобары и изохоры тождественны.

Химик чаще всего имеет дело с реакциями, протекающими при постоянном давлении и температуре. Поэтому в дальнейших рассуждениях ограничимся лишь уравнением изобары (VI.6).

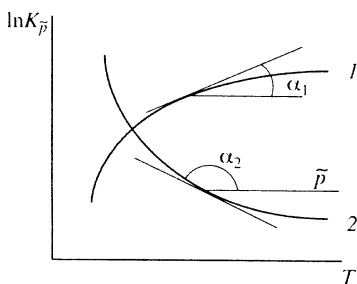


Рис. 15. Зависимость  $\ln K_{\tilde{p}}^0$  от температуры:

1 —  $\Delta H^0 > 0$ ; 2 —  $\Delta H^0 < 0$ ;

соответствии с уравнением (VI.6)  $\frac{\partial \ln K_{\tilde{p}}^0}{\partial T} > 0$ , т. е. ( $\operatorname{tg} \alpha > 0$ ),  $\ln K_{\tilde{p}}^0$  возрастает с ростом температуры. В экзотермической реакции имеет место обратная зависимость: при  $\Delta H_T^0 < 0$ ,  $\frac{\partial \ln K_{\tilde{p}}^0}{\partial T} < 0$ ,  $\operatorname{tg} \alpha < 0$  и, как видно из рис. 15,  $K_{\tilde{p}}^0$  падает с ростом температуры.

Проведенный анализ уравнения изобары является математическим обоснованием принципа Ле-Шателье — Брауна в той его части, в которой рассматривается влияние температуры на химическое равновесие.

## 2. Способы интегрирования уравнения изобары

Интегрирование уравнения изобары дает возможность вычислить константу равновесия химической реакции по известным термическим характеристикам реагентов. Существуют два основных способа вычисления, условно называемые: «расчет  $K_{\tilde{p}}^0$  по второму закону термодинамики» и «расчет  $K_{\tilde{p}}^0$  по третьему закону термодинамики».

Проанализируем уравнение изобары. Напомним, что первая производная (в данном случае  $\frac{d \ln K_p^0}{dT}$ ) равна тангенсу угла  $\alpha$  между касательной, проведенной к кривой в координатах  $\ln K - T$ , и положительным направлением оси абсцисс (рис. 15).

В эндотермической реакции  $\Delta H_T^0 > 0$ , а поскольку  $T$  всегда величина положительная, то в

### 2.1. Расчет константы равновесия по второму закону термодинамики

Для расчета константы равновесия проинтегрируем уравнение изобары в пределах от  $T_1$  до  $T_2$ :

$$\int_{\ln K_{p,T_1}^0}^{\ln K_{p,T_2}^0} d \ln K_p^0 = \int_{T_1}^{T_2} \frac{\Delta H_T^0}{RT^2} dT. \quad (\text{VI.8})$$

Расчеты по интегральной форме уравнения Кирхгоффа (I.42–I.44) показывают, что  $\Delta H_T^0$  довольно слабо зависит от температуры. Поэтому в относительно узком температурном интервале для многих реакций, если  $\Delta c_p$  невелика, можно считать  $\Delta H_T^0$  величиной постоянной. С учетом этого условия после интегрирования (VI.8) имеем:

$$\ln \frac{K_{p,T_2}^0}{K_{p,T_1}^0} = \frac{\Delta H_T^0}{R} \left( \frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right). \quad (\text{VI.9})$$

Уравнение (VI.9) дает возможность рассчитать  $K_p^0$  при температуре  $T_2$ , если известна  $K_p^0$  при температуре  $T_1$ . С помощью уравнения (VI.9) можно также решить обратную задачу: вычислить  $\Delta H_T^0$  по известным константам равновесия при температурах  $T_2$  и  $T_1$ . Однако такой расчет не обеспечит достаточной точности определяемой величины  $\Delta H_T^0$ . Для повышения точности необходимо получить уравнение, обеспечивающее возможность использования более широкого массива исходной информации. С этой целью возьмем неопределенный интеграл:

$$\int d \ln K_p^0 = \int \frac{\Delta H_T^0}{RT^2} dT + I. \quad (\text{VI.10})$$

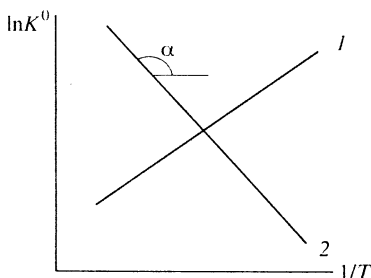


Рис. 16. Зависимость  $\ln K_{\tilde{p}}^0$  от обратной температуры:  
 $1 - \Delta H^0 < 0$ ;  $2 - \Delta H^0 > 0$

Полагая, что  $\Delta H_T^0$  — постоянная величина\*, получаем:

$$\ln K_{\tilde{p}}^0 = -\frac{\Delta H_T^0}{RT} + I. \quad (\text{VI.11})$$

Уравнение (VI.11) есть уравнение прямой, проведенной в координатах

$$\ln K_{\tilde{p}}^0 - \frac{1}{T} \quad (\text{рис. 16}).$$

Тангенс угла наклона прямой с положительным направлением от оси абсцисс:

$$\text{tg } \alpha = -\frac{\Delta H_T^0}{R} \quad \text{и} \quad \Delta H_T^0 = -R \text{tg } \alpha. \quad (\text{VI.12})$$

Обработка экспериментальных данных по значениям  $K_{\tilde{p}}^0$  при разных температурах методом линейного МНК в этом случае позволяет получать достаточно надежные значения теплового эффекта реакции.

## 2.2. Расчеты константы равновесия по третьему закону термодинамики

Суть третьего закона термодинамики выражается постулатом Планка, который дает возможность рассчитать по опытным данным абсолютную энтропию тела при температуре  $T$ , уравнение (II.44). Как известно, стандартное изменение энергии Гиббса, происходящее за один пробег химической реакции:

$$\Delta G_T^0 = \Delta H_T^0 - T\Delta S_T^0 = -RT \ln K_{\tilde{p}}^0.$$

Отсюда:

$$\ln K_{\tilde{p}}^0 = -\frac{\Delta H_T^0}{RT} + \frac{\Delta S_T^0}{R}. \quad (\text{VI.13})$$

\* Такое допущение справедливо лишь для узкого температурного интервала.

Из сопоставления уравнений (VI.13) и (VI.10) видно, что постоянная интегрирования уравнения изобары:

$$I = \frac{\Delta S_r^0}{R}.$$

Значения  $\Delta H_r^0$  и  $\Delta S_r^0$  при температуре  $T$  в уравнении (VI.13) могут быть определены по ранее выведенным формулам:

$$\Delta H_r^0 = \Delta H_{298}^0 + \int_{298}^T \Delta c_p dT; \quad (\text{I.40})$$

$$\Delta S_r^0 = \Delta S_{298}^0 + \int_{298}^T \frac{\Delta c_p}{T} dT, \quad (\text{II.23})$$

в которых  $\Delta c_p$  выражается по температурным рядам теплоемкости (I.41).

Расчет константы равновесия по уравнениям (VI.13, I.40, II.23) можно упростить, воспользовавшись методом, предложенным Темкиным и Шварцманом. Для вывода уравнения Темкина-Шварцмана проинтегрируем уравнение изобары (VI.6) в пределах от 298 К до  $T$  и подставим в правую часть равенства выражение для  $\Delta H_r^0$  (I.40):

$$\ln K_T^0 - \ln K_{298}^0 = \int_{298}^T \frac{\Delta H_{298}^0 + \int_{298}^T \Delta c_p dT}{RT^2} dT. \quad (\text{VI.14})$$

Затем в соответствии с (VI.13) выразим:

$$\ln K_{298}^0 = -\frac{\Delta H_{298}^0}{R \cdot 298} + \frac{\Delta S_{298}^0}{R}. \quad (\text{VI.15})$$

Напомним, что в уравнении (VI.14):

$$\Delta C_p = \Delta a + \Delta bT + \Delta cT^2 + \Delta c' T^{-2}. \quad (\text{I.41})$$

После подстановки (VI.15 и I.41) в (VI.14), последующего интегрирования, приведения подобных членов и переноса величины  $-\Delta S_{298}^0/R$  из левой части равенства в правую, получим:

$$\ln K_T^0 = -\frac{\Delta H_{298}^0}{RT} + \frac{\Delta S_{298}^0}{R} + \frac{1}{R} \left( \Delta a \int_{298}^T \frac{dT}{T^2} \int_{298}^T dT + \Delta b \int_{298}^T \frac{dT}{T^2} \int_{298}^T T dT + \right. \\ \left. + \Delta c \int_{298}^T \frac{dT}{T^2} \int_{298}^T T^2 dT + \Delta c' \int_{298}^T \frac{dT}{T^2} \int_{298}^T T^{-2} dT \right). \quad (\text{VI.16})$$

Численные значения двойных интегралов, стоящих в правой части уравнения (VI.16):

$$M_0 = \int_{298}^T \frac{dT}{T^2} \int_{298}^T dT; \\ M_1 = \int_{298}^T \frac{dT}{T^2} \int_{298}^T T dT; \\ M_2 = \int_{298}^T \frac{dT}{T^2} \int_{298}^T T^2 dT; \\ M_{-2} = \int_{298}^T \frac{dT}{T^2} \int_{298}^T T^{-2} dT, \quad (\text{VI.17})$$

рассчитаны для разных температур вплоть до 2000 К и сведены в таблицы [2, 3]. С учетом выражений (VI.17) окончательно имеем:

$$\ln K_T^0 = -\frac{\Delta H_{298}^0}{RT} + \frac{\Delta S_{298}^0}{R} + \frac{1}{R} (\Delta c M_0 + \Delta b M_1 + \Delta c M_2 + \Delta c' M_{-2}). \quad (\text{VI.18})$$

Напомним, что в уравнении (VI.18) оператор  $\Delta$  означает термодинамическую сумму соответствующих величин, относящихся к продуктам реакции и исходным веществам в стандартном состоянии:

$$\Delta x = \sum_{\text{прод}} \nu x - \sum_{\text{исх}} \nu x, \quad (\text{VI.19})$$

где символом « $x$ » обозначены соответственно величины:  $\Delta_f H_{298}^0$ ,  $S_{298}^0$ ,  $a$ ,  $b$ ,  $c$  и  $c'$ . Значения указанных величин приведены в таблицах [2, 3, 10 и др.].

Если для всех участников реакции известны значения средних теплоемкостей в интервале от 298 К до  $T$ , то при выводе уравнения Темкина-Шварцмана, вместо температурного ряда теплоемкости (I.41) используется постоянная величина  $\Delta \bar{c}_p$ . Это приводит к упрощению уравнения:

$$\ln K_{p,T}^0 = -\frac{\Delta H_{298}^0}{RT} + \frac{\Delta S_{298}^0}{R} + \frac{\Delta \bar{c}_p}{R} M_0. \quad (\text{VI.20})$$

Для реакций, протекающих в газовой фазе, удобно использовать метод вычисления константы равновесия по приведенным энергиям Гиббса  $\Phi$ :

$$\Phi = -\frac{G_T^0 - H_0^0}{T}, \quad (\text{VI.21})$$

где  $G_T^0 - H_0^0$  — разность между стандартной энергией Гиббса реагента при температуре  $T$  и его гипотетической энтальпией при 0 К, отнесенной к стандартному состоянию ( $p = 1$  ат). Из соотношения  $G = H - TS$  с учетом постулата Планка следует, что при  $T = 0$  К  $H_0^0 = G_0^0$ . Метод расчета констант равновесия по приведенным энергиям Гиббса так же, как и предыдущие методы, основан на третьем законе термодинамики, так как в величину  $G_T^0$  в неявном виде входит абсолютная энтропия:  $G_T^0 = H_T^0 - TS_T^0$ .

Для реакции, совершившей один пробег:

$$\Delta \Phi_T = \Delta \left( -\frac{G_T^0 - H_0^0}{T} \right). \quad (\text{VI.22})$$

Откуда

$$-\Delta G_T^0 = \Delta \Phi \cdot T - \Delta H_0^0. \quad (\text{VI.23})$$

Поскольку стандартное изменение энергии Гиббса  $\Delta G_T^0 = -RT \ln K_p^0$ , после подстановки этого выражения в (VI.23) и несложных преобразований получаем:

$$\ln K_p^0 = \frac{1}{R} \left( \Delta \Phi - \frac{\Delta H_0^0}{T} \right), \quad (\text{VI.24})$$

где  $\Delta H_0^0$  — гипотетический тепловой эффект реакции, протекающей в стандартном состоянии при  $T = 0$  К. Эту величину рассчитывают по первому следствию из закона Гесса, используя значения стандартных теплот образования реагентов при 0 К —  $(\Delta_f H_0^0)$ . Значения  $\Phi$  и  $\Delta_f H_0^0$  для разных веществ можно найти в справочной литературе (например, [2]). Табличные значения  $\Delta_f H_0^0$  рассчитаны по высокотемпературным составляющим энтальпии по очевидной формуле:

$$\Delta_f H_0^0 = \Delta_f H_{298} - \Delta(H_{298}^0 - H_0^0).$$

Следует отметить, что как приведенные энергии Гиббса, так и высокотемпературные составляющие энтальпии, обычно определяют по формулам статистической термодинамики, используя спектральные данные. Это обуславливает более высокую точность определяемой величины  $K_{\tilde{p}}^0$ , чем при расчете по термическим характеристикам  $(\Delta_f H_{298}^0, S_{298}^0, c_p)$ .

Для многих реакций, протекающих с участием газообразных и твердых реагентов, расчет констант равновесия можно произвести по значениям констант равновесия реакций образования реагентов. Подобно тому как тепловой эффект реакции может быть рассчитан по теплотам образования продуктов реакции и исходных веществ (по первому следствию из закона Гесса), можно рассчитать изменение любой термодинамической функции [см. выражение (VI.19)], в том числе и изменение энергии Гиббса:

$$\Delta_r G = \sum_{\text{прод}} \nu \Delta_f G_{\text{прод}}^0 - \sum_{\text{исх}} \nu \Delta_f G_{\text{исх}}^0. \quad (\text{VI.25})$$

Подставив в (VI.25)  $\Delta G^0 = -RT \ln K^0$  и перейдя от натуральных логарифмов к десятичным, получим:

$$\lg K_{p,T}^0 = \sum_{\text{прод}} \nu \lg K_{f,T_{\text{прод}}}^0 - \sum_{\text{исх}} \nu \lg K_{f,T_{\text{исх}}}^0. \quad (\text{VI.26})$$

Здесь  $K_f^0$  — константа равновесия реакции образования реагентов из простых веществ. Причем для простых веществ



$\lg K_f^0 = 0$ . Значения  $\lg K_f^0$  приведены в таблицах в интервале температуры от 500 до 1000 K [2].

### **3. Особенности расчета константы равновесия жидкофазных реакций**

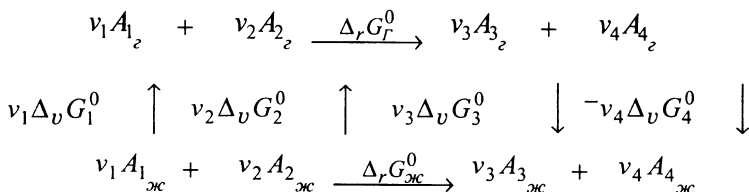
Рассмотренные выше методы расчета константы равновесия вытекают из общих термодинамических положений и могут быть применены для любых реакций, как гомогенных, протекающих в газовых, твердых и жидких растворах, так и гетерогенных. Однако возможность практического использования данных методов в некоторых случаях ограничена. Это вызвано тем, что исходные данные для расчетов (теплоты образования, абсолютные энтропии и теплоемкости реагентов) в подавляющем большинстве справочников приведены лишь для первого стандартного состояния (состояния веществ в чистом виде при  $p = 1$  ат) или стандартного состояния газа (гипотетического состояния идеального газа в чистом виде при  $p = 1$  ат).

В связи с этим термодинамические константы равновесия, рассчитанные по табличным данным, относятся к вышеуказанным стандартным состояниям. Они могут быть использованы для расчетов равновесия гомогенных реакций в газовых растворах, жидких растворах неэлектролитов, а также гетерогенных реакций с участием твердых тел, газов и жидких растворов неэлектролитов, т. е. во всех случаях, когда концентрации реагентов выражаются через парциальные давления или мольные доли.

Стандартные константы равновесия реакций, протекающих с участием растворов электролитов, обычно определяют относительно второго стандартного состояния (гипотетическое состояние компонента в одномолярном или одномольном растворе, обладающем свойствами бесконечно разбавленного раствора), когда концентрации реагентов выражаются в моль/л или моль/1000 г растворителя. База исходных данных для таких расчетов в настоящее время весьма ограничена. Небольшой объем таких данных можно найти в справочнике под редакцией Глушко [5].

Как отмечено выше, для расчета констант равновесия, необходимо знать теплоты образования, абсолютные энтропии и температурные ряды теплоемкостей всех реагентов. Для органических веществ в жидком состоянии, как правило, известны только теплоты образования и абсолютные энтропии. База данных по

температурным рядам теплоемкостей для них очень мала, что ограничивает возможность расчета константы равновесия жидкофазных реакций. Для реакций между органическими веществами (неэлектролитами) константу равновесия жидкофазной реакции можно рассчитать по константе равновесия газофазной реакции, составив следующий термодинамический цикл (цикл Нернста):

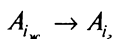


Согласно этому циклу жидкие реагенты  $A_1$  и  $A_2$  при постоянной температуре  $T$  испаряются, затем реагируют друг с другом в газообразном состоянии, после чего продукты реакции  $A_3$  и  $A_4$  конденсируются. В соответствии с принятой схемой стандартное изменение энергии Гиббса жидкофазной реакции выразится следующим образом:

$$\Delta_r G_{ж}^0 = \nu_1 \Delta_v G_1^0 + \nu_2 \Delta_v G_2^0 + \Delta_r G_r^0 - \nu_3 \Delta_v G_3^0 - \nu_4 \Delta_v G_4^0, \quad (\text{VI.27})$$

где  $\Delta_v G^0$  — изменение энергии Гиббса при испарении одного моля соответствующего реагента.

Известно, что процесс испарения:



можно рассматривать как гетерогенную квазихимическую реакцию, константа равновесия которой  $K_p^0 = p_{i,нас}^0$  ( $p_{i,нас}^0$  — давление насыщенного пара над чистой жидкостью при температуре  $T$ ), а стандартное изменение энергии Гиббса:

$$\Delta_v G_i^0 = -RT \ln p_{i,нас}^0. \quad (\text{VI.28})$$

После группировки членов запишем уравнение (VI.27) следующим образом:

$$\Delta_r G_{ж}^0 = \Delta_r G_r^0 - \Delta(\nu_i \Delta_v G_i^0), \quad (\text{VI.29})$$

где оператор  $\Delta$ , как всегда, означает термодинамическую сумму соответствующих величин, в которой продукты записаны со знаком плюс, а исходные вещества со знаком минус. Подставив в это уравнение выражение для нормального химического сред-

ства, и произведя элементарные алгебраические преобразования, получим:

$$-RT \ln K_{x_{ж}}^0 = -RT \ln K_{p_z}^0 + RT \ln P p_{i,нас}^{0v_i}$$

или

$$K_{x_c}^0 = \frac{K_{p_{0,z}}^0}{P p_{i,нас}^{0v_i}} \quad (\text{VI.30})$$

Таким образом, константу равновесия жидкофазной реакции можно определить, рассчитав константу равновесия газофазной реакции, протекающей при той же температуре, зная давления насыщенных паров над указанными реагентами, находящимися в чистом состоянии в виде жидкости [7]. Последние можно найти или из таблиц, или рассчитать по уравнению Клапейрона-Клаузиуса, записанному в интегральной форме.

## Глава VII. Расчет равновесного состава реакционной смеси в идеальных растворах

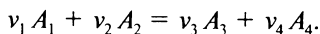
### 1. Газофазные реакции

Под термином «реакционная смесь» будем подразумевать гомогенную или гетерогенную систему, состоящую из исходных веществ и продуктов реакции. Следует различать два основных состояния реакционной смеси: начальное состояние — то есть состояние системы в момент смешения реагентов, и состояние в момент равновесия. Хотя феноменологическая термодинамика не рассматривает протекание реакции во времени (величина времени в термодинамические уравнения не входит), тем не менее для более ясного понимания последующих рассуждений отметим, что момент смешения относится ко времени  $\tau = 0$ , а момент равновесия — ко времени установления термодинамического равновесия между исходными веществами и продуктами реакции. Ограничимся случаем, когда переход из начального состояния в равновесное происходит при постоянном давлении и температуре.

Существует несколько способов расчета равновесного состава реакционной смеси. Из них, на наш взгляд, наиболее простыми

и понятными являются методы, в которых используется понятия «пробег химической реакции» и «равновесная степень превращения».

Рассмотрим реакцию:



Так же, как при выводе уравнения термодинамического закона действующих масс, обозначим число  $\gamma$ -молей реагентов в момент смешения соответственно через  $n_1$ ,  $n_2$ ,  $n_3$  и  $n_4$ . Если реакция протекает в прямом направлении, то при бесконечно малом изменении состояния системы, в соответствии с условием стехиометрии:

$$-\frac{dn_1}{\nu_1} = -\frac{dn_2}{\nu_2} = +\frac{dn_3}{\nu_3} = +\frac{dn_4}{\nu_4} = d\xi. \quad (\text{VII.1})$$

Отсюда для  $i$ -того исходного вещества:

$$-dn_i = \nu_i d\xi. \quad (\text{VII.2})$$

Изменение числа молей  $i$ -того исходного вещества при переходе системы из начального состояния в равновесное можно определить, проинтегрировав уравнение (VII.2) следующим образом:

$$\int_{n_i}^{\bar{n}_i} dn_i = \int_0^{\xi} \nu_i d\xi; \quad (\text{VII.3})$$

$$n_i - \bar{n}_i = \nu_i \xi; \quad (\text{VII.4})$$

$$\bar{n}_i = n_i - \nu_i \xi,$$

где  $\bar{n}_i$  — число молей  $i$ -того исходного реагента в момент установления равновесия,  $\xi$  — число пробегов, совершенное реакцией при переходе из начального состояния в равновесное. Интегрируя дифференциальное уравнение типа (VII.2), записанное для продуктов реакции:

$$\int_{n_j}^{\bar{n}_j} dn_j = \int_0^{\xi} \nu_j d\xi,$$

получаем выражение для числа молей продукта, образовавшегося к моменту достижения состояния равновесия:

$$\bar{n}_j = n_j + \nu_j \xi. \quad (\text{VII.5})$$

Согласно (VII.4), величина  $\nu_i \xi$  равна убыли числа молей  $i$ -того исходного реагента, произошедшей при переходе из начального состояния в равновесное.

Отношение убыли числа молей исходного реагента к начальному числу молей называют равновесной степенью превращения ( $x$ ). Таким образом,

$$\bar{x}_i = \frac{\bar{n}_i - n_i}{n_i}. \quad (\text{VII.6})$$

В соответствии с (VII.4):

$$\bar{x}_i = \frac{\nu_i \xi}{n_i}. \quad (\text{VII.7})$$

Если в начальный момент количество молей исходного вещества равно его стехиометрическому количеству ( $n_i = \nu_i$ ), то:

$$\bar{x}_i = \xi. \quad (\text{VII.8})$$

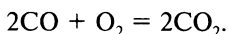
Исходный состав реакционной смеси, в котором все реагенты взяты в количествах, равных стехиометрическим коэффициентам, называют стехиометрическим составом.

Следует отметить, что если число пробегов  $\xi$  является универсальной характеристикой глубины протекания реакции при переходе из начального состояния в равновесное, то равновесная степень превращения может быть разной для различных реагентов, если их исходные количества ( $n_i$ ) отличаются от стехиометрических количеств, т. е. когда  $n_i \neq \nu_i$ . Из (VII.7) видно, что чем больше  $n_i$ , тем меньше  $x_i$  и наоборот.

Расчет равновесного состава реакционной смеси, иначе говоря, расчет химического равновесия, основан на использовании уравнения термодинамического закона действующих масс. Перед проведением расчета следует убедиться в том, что при заданном начальном составе реакционной смеси реакция будет про-

текать в прямом направлении. С этой целью с помощью уравнения изотермы химической реакции (V.22 – V.24) вычисляют величину  $\Delta G_{p,T}$ . Если при этом окажется, что  $\Delta G_{p,T} > 0$  (реакция протекает в обратном направлении), стехиометрическое уравнение реакции необходимо переписать, поменяв местами правую и левую части уравнения, т. е. продукты реакции следует в данном случае рассматривать как исходные вещества.

Рассмотрим расчет химического равновесия на примере простейшей реакции, протекающей в смеси идеальных газов:



Пусть  $n_{\text{CO}}$ ,  $n_{\text{O}_2}$  и  $n_{\text{CO}_2}$  – начальные количества молей реагентов. В соответствии с выражениями (VII.4) и (VII.5) равновесные количества молей реагентов равны:

$$\begin{aligned} n_{\text{CO}} &= n_{\text{CO}} - 2\xi; \\ \bar{n}_{\text{O}_2} &= n_{\text{O}_2} - \xi; \\ \bar{n}_{\text{CO}_2} &= n_{\text{CO}_2} + 2\xi. \end{aligned} \quad (\text{VII.9})$$

Общее число молей реагентов в равновесной смеси:

$$\Sigma \bar{n} = \bar{n}_{\text{CO}} + \bar{n}_{\text{O}_2} + \bar{n}_{\text{CO}_2} = n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi. \quad (\text{VII.10})$$

Легко показать, что в общем случае:

$$\Sigma \bar{n} = \Sigma n + \Delta \nu \xi,$$

где  $\Delta \nu$  – термодинамическая сумма стехиометрических коэффициентов.

Для рассматриваемой реакции:

$$\Delta \nu = 2 - 2 - 1 = -1.$$

Напомним, что согласно закону Дальтона:

$$p_i = x_i \cdot p_{\text{общ}}^i; \quad \left( x_i = \frac{n_i}{\Sigma n_i} \right) \text{ — мольная доля реагента.}$$

Парциальные давления реагентов в момент равновесия выражаются следующим образом:

$$p_{\text{CO}} = x_{\text{CO}} \cdot p_{\text{общ}} = \frac{n_{\text{CO}} - 2\xi}{n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi} \cdot p_{\text{общ}};$$

$$\begin{aligned}\bar{p}_{\text{O}_2} &= \bar{x}_{\text{O}_2} \cdot p_{\text{общ}} = \frac{n_{\text{O}_2} - \xi}{n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi} \cdot p_{\text{общ}}; \\ \bar{p}_{\text{CO}_2} &= \bar{x}_{\text{CO}_2} \cdot p_{\text{общ}} = \frac{n_{\text{CO}_2} + 2\xi}{n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi} \cdot p_{\text{общ}}.\end{aligned}\quad (\text{VII.11})$$

Если давление выражается не в атмосферах, а в паскалях (система СИ), то вместо абсолютного общего давления в уравнение (VII.11) следует подставлять относительное общее давление:

$$\tilde{p}_{\text{общ}} = \frac{p_{\text{общ}}}{p^0}, \quad (\text{VII.12})$$

где  $p^0 = 1,0133 \cdot 10^5$  Па. Тогда расчет по уравнениям (VII.11) даст значения относительных парциальных давлений в момент равновесия ( $\bar{p}_i$ ).

Согласно уравнению термодинамического закона действующих масс (V.9) для рассматриваемой реакции имеем:

$$K_p^0 = \frac{\bar{p}_{\text{CO}_2}^2}{\bar{p}_{\text{CO}}^2 \bar{p}_{\text{O}_2}}. \quad (\text{VII.13})$$

После подстановки в (VII.13) значений равновесных парциальных давлений из (VI.11) получаем:

$$K_p^0 = \frac{(n_{\text{CO}_2} + 2\xi)^2 (n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi)^2 (n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi)}{(n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi)^2 (n_{\text{CO}} - 2\xi)^2 (n_{\text{O}_2} - \xi)} \cdot \tilde{p}_{\text{общ}}^{-1}. \quad (\text{VII.14})$$

После упрощения уравнения (VII.14) получаем:

$$K_p^0 = \left( \frac{n_{\text{CO}_2} + 2\xi}{n_{\text{CO}} - 2\xi} \right)^2 \frac{(n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi)}{(n_{\text{O}_2} - \xi) \cdot \tilde{p}_{\text{общ}}}. \quad (\text{VII.15})$$

В некоторых случаях процедуру составления уравнения термодинамического закона действующих масс вида (VII.14) можно упростить, воспользовавшись соотношением (V.16):

$$K_{\tilde{p}}^0 = \frac{K_n}{(\sum n)^{\Delta v}} \cdot (\tilde{p}_{общ})^{\Delta v},$$

в котором величина  $K_n$  выражена через равновесные количества реагентов в молях. В уравнении (VII.15) величины  $K_{\tilde{p}}^0$ ,

$n_{CO}$ ,  $n_{O_2}$  и  $n_{CO_2}$  — известны\*. Искомую величину  $\xi$  находят, решая уравнение (VII.15) методами вычислительной математики с применением ЭВМ или программируемых микрокалькуляторов.

При отсутствии последних для облегчения подбора значений  $\xi$  можно воспользоваться различными графическими методами. Например, обозначим правую часть уравнения (VII.15) через  $\varphi(\xi)$  и, задавая различные численные значения  $\xi_1$ ,  $\xi_2$ ,  $\xi_3$  и т. д., вычислим величины  $\varphi(\xi_1)$ ,  $\varphi(\xi_2)$ ,  $\varphi(\xi_3)$  и т. д. Построим график в координатах  $\varphi(\xi) - \xi$  (рис. 17). В соответствии с уравнением (VII.15) искомое значение соответствует равенству:

$$K_{\tilde{p}}^0 = \varphi(\xi_{иск}). \quad (VII.16)$$

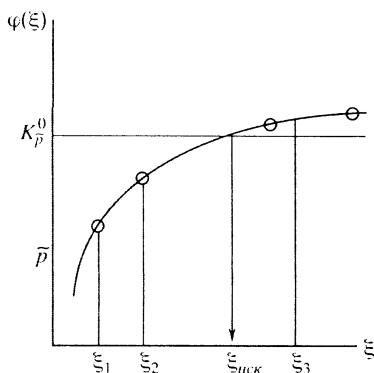


Рис. 17. График функции  $\varphi(\xi)$ , используемый для вычисления  $\xi$

Поэтому для нахождения  $\xi_{иск}$

через ординату  $\varphi(\xi) = K_{\tilde{p}}^0$  проводят прямую, параллельную оси абсцисс. Абсцисса точки пересечения этой прямой с кривой  $\varphi(\xi)$  дает искомое значение  $\xi$ . При построении графика на рис. 17. следует обратить внимание на рациональный выбор пробных значений  $\xi$ . При этом, во-первых, следует исходить из очевидного условия, что величина  $v_i \xi$  должна быть меньше  $n_i$ . Во-вторых, необходимо учиты-

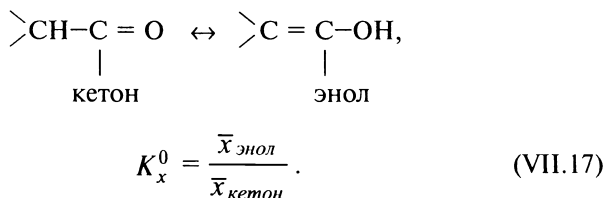
\* Значения  $K_{\tilde{p}}^0$  вычисляются заранее, используя методы, основанные на применении третьего закона термодинамики.



вать, что при значениях  $K_{\tilde{p}}^0 \ll 1$   $\xi$  является малой величиной ( $\xi \ll 1$ ), при больших значениях  $K_{\tilde{p}}^0 \gg 1$   $\xi$  стремится к  $n_i$ . Вычислив значение  $\xi$  — числа пробегов, совершаемых при переходе реакционной смеси от начального состояния к равновесному, — по уравнениям (VII.11) рассчитывают равновесные парциальные давления или мольные доли реагентов и, таким образом, определяют состав реакционной смеси в момент равновесия.

## 2. Жидкофазные реакции

Если реакция протекает в идеальном жидком растворе неэлектролитов, то в уравнении термодинамического закона действующих масс равновесные концентрации реагентов выражают через мольные доли  $x_i$ . При этом величина  $K_x^0$  является термодинамической константой равновесия, отнесенной к первому стандартному состоянию. Например, для реакции кето-энольной таутомерии:



Если обозначить через  $n_k$ ,  $n_z$  и  $n_p$  — соответственно числа молей кетона, энола и инертного растворителя в исходной реакционной смеси, то равновесные концентрации реагентов выражаются следующим образом:

$$\bar{x}_{\text{кет}} = \frac{n_k - \xi}{n_k + n_z + n_p};$$

$$\bar{x}_{\text{энол}} = \frac{n_z + \xi}{n_k + n_z + n_p}. \quad (\text{VII.18})$$

Здесь  $\Sigma n = n_k + \xi + n_z - \xi + n_p = n_k + n_z + n_p$ .

Число пробегов, совершаемых при переходе от начального состояния к равновесному, рассчитываем из уравнения, полученного после подстановки (VII.18) в (VII.17):

$$K_x^0 = \frac{n_{\text{энол}} + \xi}{n_{\text{кетон}} - \xi};$$

$$\xi = \frac{K_x^0 n_{\text{кетон}} - n_{\text{энол}}}{K_x^0 + 1}. \quad (\text{VII.19})$$

По вычисленному значению  $\xi$  с помощью уравнений (VII.18) рассчитывают состав реакционной смеси.

Представим реакцию, протекающую в жидком растворе электролитов. Такой раствор можно условно считать идеальным, если концентрации реагентов очень малы (бесконечно разбавленный раствор). Для реакции, протекающей в этом растворе, закон действующих масс можно записать следующим образом:

$$K_c^0 = P c_i^{v_i}. \quad (\text{VII.20})$$

Здесь оператор  $P$  обозначает термодинамическое произведение равновесных концентраций (под знаком  $P$  в числителе стоят концентрации продуктов, а в знаменателе — исходных веществ). Поскольку концентрации выражены в моль/л, термодинамическая константа равновесия  $K_c^0$  отнесена ко второму стандартному

состоянию. Если  $K_c^0$  известна, то равновесный состав реакционной смеси можно определить, решив уравнение (VII.20).

Ввиду того, что реакции в разбавленных жидких растворах протекают практически без изменения объема ( $V = \text{const}$ ), то числа молей реагентов  $n_i$  и  $n_j$  можно заменить величинами мольнообъемной концентрации:  $c_i$  и  $c_j$  (число молей в 1 литре раствора). В этом случае равновесные концентрации исходных веществ и продуктов выражаются так:

$$c_i = c_i - v_i \xi;$$

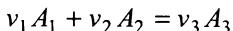
$$c_j = c_j + v_j \xi, \quad (\text{VII.21})$$

где  $\xi$  — число пробегов, происходящих в единице объема реакционной смеси (в данном случае в 1 литре раствора).

В расчетах химического равновесия в жидких растворах по традиции обычно используют не число пробегов  $\xi$ , а равновес-

ную степень превращения  $i$ -го компонента:  $x_i = \frac{v_i \xi}{c_i}$ , где  $c_i$  —

начальная концентрация  $i$ -го реагента. Такой способ расчета вносит некоторые неудобства. Как отмечено выше, с одной стороны, в зависимости от численного значения стехиометрического коэффициента  $v_i$  величина  $x_i$  будет разной для разных исходных реагентов. С другой стороны, на величину  $x_i$  оказывает влияние значение начальной концентрации исходного реагента  $c_i$ . В силу указанных обстоятельств равновесная степень превращения перестает однозначно характеризовать глубину протекания реакции. Так, например, если в реакции:



начальная концентрация вещества  $A_1$   $c_1 = 0,1$  моль/л, а начальная концентрация  $A_2$   $c_2 = 0,01$  моль/л, то

$$x_1 = \frac{v_1 \xi}{0,1}; \quad x_2 = \frac{v_2 \xi}{0,01}.$$

Если  $v_1 = v_2$ , то  $x_1/x_2 = 0,1$ , т. е. степень превращения вещества  $A_1$  в 10 раз меньше степени превращения вещества  $A_2$ . Поэтому в уравнении термодинамического закона действующих масс равновесные концентрации следует выражать через равновесную степень превращения какого-то одного исходного реагента.

Например, вещества  $A_1$ :

$$x_1 = \frac{v_1 \xi}{c_1}, \text{ откуда } \xi = \frac{c_1 x_1}{v_1}. \quad (\text{VII.22})$$

С учетом выражения (VII.22) получаем:

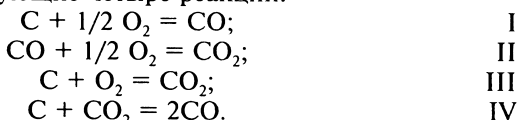
$$\begin{aligned} c_1 &= c_1 - v_1 \xi = c_1 - c_1 x_1; \\ c_2 &= c_2 - v_2 \xi = c_2 - \frac{v_2}{v_1} c_1 x_1; \\ c_3 &= c_3 + v_3 \xi = c_3 + \frac{v_3}{v_1} c_1 x_1. \end{aligned} \quad (\text{VII.23})$$

Подстановка выражений (VII.23) в (VII.20) и решение уравнения (VII.20) позволяет найти  $x_1$  и рассчитать равновесные концентрации всех реагентов.

### 3. Равновесие сложных реакций

Принцип расчета равновесного состава системы, в которой протекают несколько реакций, основан на очевидном положении о том, что концентрация одного и того же реагента, участвующего в разных реакциях, должна в условиях равновесия быть одной и той же величиной. При расчете следует учитывать только независимые реакции, т. е. те, которые не могут быть получены путем операций сложения или вычитания других реакций. Число таких реакций равно числу всех веществ в системе за вычетом числа разнородных атомов, из которых образованы реагенты.

В качестве примера, рассмотрим систему, состоящую из углерода, оксида и диоксида углерода. Предположим, что в этой системе возможны следующие четыре реакции:



Реакция III может быть получена суммированием реакций I и II, так как:

$$\Delta G_{\text{I}}^0 + \Delta G_{\text{II}}^0 = \Delta G_{\text{III}}^0;$$

$$\text{и } K_{\tilde{p}\text{I}}^0 \cdot K_{\tilde{p}\text{II}}^0 = K_{\tilde{p}\text{III}}^0.$$

Реакция IV может быть получена по следующей схеме:

$$2 \text{ (I) } - \text{ (III) } = \text{ (IV) }.$$

$$\text{Поэтому } K_{\tilde{p}\text{IV}}^0 = \frac{(K_{\tilde{p}\text{I}}^0)^2}{K_{\tilde{p}\text{III}}^0}.$$

Ввиду того, что реакции I, III и IV — гетерогенные и действующая масса твердого углерода в выражения констант равновесия не входит, для расчета равновесия достаточно знать лишь начальные концентрации CO, O<sub>2</sub> и CO<sub>2</sub> (или числа молей соответствующих компонентов в момент смешения). Примем в каче-

стве независимых реакции I и II. Допустим, что в начальный момент в газовой фазе присутствует только один компонент —  $O_2$ , количество которого равно 1 моль. Обозначим количество  $CO$  в равновесной газовой смеси (в молях) через  $x$ ,  $CO_2$  —  $y$ , а  $O_2$  —  $z$ . Предположим, что общее давление  $p_{общ}^0 = 1$ . Тогда равновесие независимых реакций I и II будет описываться следующими уравнениями:

$$K_{\bar{p}I}^0 = \frac{x}{z^{1/2}(x+y+z)^{1/2}};$$

$$K_{\bar{p}II}^0 = \frac{y}{x \cdot z^{1/2}(x+y+z)^{1/2}}. \quad (VII.24)$$

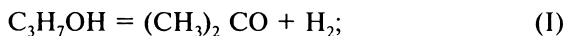
Получаем систему из двух уравнений с тремя неизвестными:  $x$ ,  $y$  и  $z$ . Для нахождения этих неизвестных дополним систему третьим уравнением, отражающим материальный баланс по кислороду:

$$1 = 0,5x + y + z, \quad (VII.25)$$

где 1 — число молей кислорода в начальный момент,  $0,5x$  — число молей кислорода в  $x$  молях  $CO$ ,  $y$  — число молей кислорода в  $y$  молях  $CO_2$ .

Совместное решение этих трех уравнений позволяет рассчитать равновесный состав газовой смеси.

Рассмотрим пример расчета химического равновесия в системе, в которой протекают параллельные реакции. При температуре ниже 420 К газообразный изопропиловый спирт подвергается дегидрированию и дегидратации по следующим параллельным реакциям:



Если предположить, что в начальный момент продукты реакций (I) и (II) отсутствуют, равновесные количества молей компонентов  $n$ , можно выразить следующим образом:

$$n_{C_3H_7OH} = n_{C_3H_7OH} - \xi_I - \xi_{II};$$

$$n_{(CH_3)_2CO} = n_{H_2} = \xi_I;$$

$$n_{C_3H_6} = n_{H_2O} = \xi_{II};$$

$$\Sigma n = \bar{n}_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} + \bar{n}_{(\text{CH}_3)_2\text{CO}} + \bar{n}_{\text{H}_2} + \bar{n}_{\text{C}_3\text{H}_6} + \bar{n}_{\text{H}_2\text{O}} = n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} + \xi_{\text{I}} + \xi_{\text{II}}.$$

По термодинамическому закону действующих масс при общем давлении

$$p_{\text{общ}} = p^0 = 1:$$

$$K_{\bar{p}\text{I}}^0 = \frac{\xi_{\text{I}}^2}{\left(n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} - \xi_{\text{I}} - \xi_{\text{II}}\right)\left(n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} + \xi_{\text{I}} + \xi_{\text{II}}\right)};$$

$$K_{\bar{p}\text{II}}^0 = \frac{\xi_{\text{II}}^2}{\left(n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} - \xi_{\text{I}} - \xi_{\text{II}}\right)\left(n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} + \xi_{\text{I}} + \xi_{\text{II}}\right)}. \quad (\text{VII.26})$$

Совместное решение двух последних уравнений позволяет определить числа пробегов в реакции (I) —  $\xi_{\text{I}}$  и в реакции (II) —  $\xi_{\text{II}}$ , а по ним рассчитать состав равновесной газовой смеси:

$$x_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} = \frac{n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} - \xi_{\text{I}} - \xi_{\text{II}}}{n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} + \xi_{\text{I}} + \xi_{\text{II}}};$$

$$x_{(\text{CH}_3)_2\text{CO}} = x_{\text{H}_2} = \frac{\xi_{\text{I}}}{n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} + \xi_{\text{I}} + \xi_{\text{II}}};$$

$$x_{\text{C}_3\text{H}_6} = x_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{\xi_{\text{II}}}{n_{\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}} + \xi_{\text{I}} + \xi_{\text{II}}}.$$

При  $T = 400 \text{ K}$   $K_{\bar{p}\text{I}}^0 = 0,0195$ ,  $K_{\bar{p}\text{II}}^0 = 3,24$ .

Расчет показывает, что при данной температуре 6,4 % исходного реагента (изопропилового спирта) превращается в ацетон и водород, 82,5 % — в воду и пропилен, 11,1 % — остается в равновесной смеси в непрореагировавшем состоянии.

В ряде случаев в расчеты химического равновесия в системах, в которых одновременно протекает несколько реакций, можно внести упрощающие допущения. Так, если одна или несколько из одновременно протекающих реакций будут иметь очень вы-

сокие значения констант равновесия, которые намного превосходят значения остальных констант, (например  $K_p^0 \approx 10^5$ ) можно с уверенностью считать, что данные реакции пройдут «до конца», т.е. степень превращения исходных реагентов в соответствующие продукты будет практически равна 1,0. Тогда равновесные количества продуктов можно принять равными количествам молей исходного вещества (с учетом соответствующих стехиометрических коэффициентов). Если же константа равновесия для некоторых реакций значительно меньше 1,0 ( $\sim 10^{-5}$ ), начальные количества молей соответствующих реагентов можно принять равными равновесным количествам.

## Глава VIII. Химическое равновесие в неидеальных растворах

### 1. Основные свойства неидеальных растворов. Сольватация и ее виды

Выше (см. главу V.) было отмечено, что отличие неидеальных растворов от идеальных обусловлено энергетической неравноценностью молекул растворителя (1) и растворенного вещества (2):

$$E_{11} \neq E_{22} \neq E_{12} \text{ и } E_{12} \neq \frac{E_{11} + E_{22}}{2}.$$

При этом энергия взаимодействия разноименных молекул ( $E_{12}$ ) может быть как больше, так и меньше энергии взаимодействий одноименных молекул ( $E_{11}$  или  $E_{22}$ ).

В случае растворов, полученных путем смешения жидкостей, это обстоятельство приводит к отклонениям от закона Рауля (IV.4):

$$p_i = p_i^0 x_{i_{жс}}.$$

Парциальное давление пара над жидким раствором ( $p_i$ ) оказывается больше (положительное отклонение) или меньше (отрицательное отклонение) произведения давления насыщенного пара над компонентом в чистом виде ( $p_i^0$ ) на мольную долю компонента в жидком растворе ( $x_{i_{жс}}$ ). Положительное отклоне-

ние наблюдают, когда энергия межмолекулярного взаимодействия разноименных молекул будет меньше энергии взаимодействия одноименных молекул. В этом случае молекулы компонентов будут стремиться перейти в газовую фазу в большей степени, чем в случае идеального раствора. Смешение компонентов раствора при этом будет процессом эндотермическим  $\Delta H_{см} > 0$ . При отрицательном отклонении соотношение энергии межмолекулярного взаимодействия будет обратным, а процесс смешения будет экзотермическим  $\Delta H_{см} < 0$ . Примером раствора с положительным отклонением от закона Рауля будут системы этиловый спирт — этилацетат, этиловый спирт — гексан, отрицательное отклонение характерно для таких систем, как хлороформ — ацетон, азотная кислота — вода.

Неравенство энергий межмолекулярных взаимодействий компонентов в неидеальных (реальных) растворах обуславливает особое явление, характерное для данных систем, называемое сольватацией (в случае водных растворов — гидратацией). До настоящего времени, на наш взгляд, не существует достаточно полного и строго определения понятия «сольватация». Наиболее часто используют определение, сформулированное К.П. Мищенко и дополненное Г.А. Крестовым и Б.Д. Березиным: «Под сольватацией следует понимать сумму всех энергетических и структурных изменений, которые происходят в системе при переходе газообразных молекул, ионов, радикалов или атомов в жидкую среду с образованием раствора определенного состава, исключая те изменения, которые сопровождаются разрывом или образованием химических связей в атомно-молекулярных объектах и молекулах растворителя» [8]. Последняя фраза определения исключает химические реакции, возможные при растворении газообразных веществ в жидкостях. Как будет отмечено ниже, здесь в понятие «химическая реакция» не входят донорно-акцепторные взаимодействия.

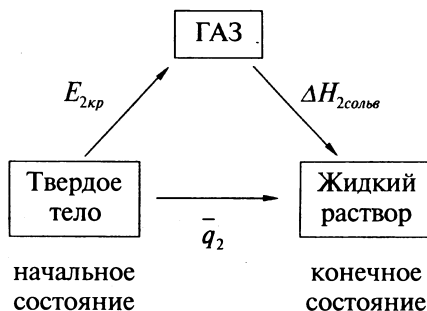
На применении этого определения основаны расчеты термодинамических характеристик сольватации. Так, теплота (энергия) сольватации, равна разности между энтальпией газообразного компонента и парциальной мольной энтальпией компонента в жидком растворе:  $\Delta H_{сольв} = \bar{H}_i - H_{i_g}^0$ . Изменения термодинамических функций при сольватации определяется аналогично:  $\Delta S_{сольв} = \bar{S}_{i_ж} - S_{i_g}^0$ ,  $\Delta G_{сольв} = \bar{G}_{i_ж} - G_{i_g}^0$ . Здесь, как обычно,



индексом «0» отмечены стандартные значения соответствующих величин, взятых в чистом виде в газообразном состоянии.

Недостаток приведенного определения состоит в том, что согласно нему, в процесс сольватации входит как составляющая — стадия конденсации — изменения агрегатного состояния растворенного вещества при переходе от газа к жидкости. Между тем такое изменение возможно и при образовании идеального раствора. Поэтому более логичным представляется определение сольватации как совокупности всех энергетических и структурных изменений, происходящих при образовании неидеального раствора из гипотетического идеального раствора такого же состава. Однако принятие такого определения неизбежно повлечет за собой необходимость пересмотра и пересчета всех основных термодинамических характеристик сольватации, что весьма затруднительно как в практическом, так и в теоретическом отношении.

Для экспериментального исследования явления сольватации применяют разнообразные физико-химические методы. Среди них наиболее широко распространены калориметрический и спектральный. Используя определение сольватации по Мищенко, Крестову и Березину, энергию (теплоту) сольватации ( $\Delta H_{2_{\text{сольв}}}$ ) можно рассчитать по опытным данным с помощью термодинамического цикла. Если растворенное вещество является твердым телом, то можно построить такой цикл:



Пользуясь законом Гесса, из данного цикла получаем следующее соотношение:

$$\Delta H_{2_{\text{сольв}}} = \bar{q}_2 - E_{2_{кр}}, \quad (\text{VIII.1})$$

где  $\Delta H_{2_{\text{сольв}}}$  — энергия (тепловой эффект) сольватации растворенного вещества,  $E_{\text{кр}}$  — энергия кристаллической решетки твердого тела 2, равная тепловому эффекту процесса сублимации\*,

$\bar{q}_2 = \bar{H}_{2_{p-p}} - H_{2_{\text{тв}}}^0$  — дифференциальная теплота растворения.

Если жидкий раствор образован путем смешения двух жидкостей, то построив аналогичный цикл, в котором за начальное состояние будет принято состояние растворенного вещества в виде чистой жидкости, получим:

$$\Delta H_{2_{\text{сольв}}} = q_2 - \Delta H_{2_{\text{исп}}}, \quad (\text{VIII.2})$$

где  $\Delta H_{2_{\text{исп}}}$  — теплота испарения чистой жидкости;

$\bar{q}_2 = \bar{H}_{2_{p-p}} - H_{2_{\text{ж}}}^0$  — дифференциальная теплота смешения.

Если растворенным телом является газ, то согласно приведенному выше определению сольватации

$$\Delta H_{2_{\text{сольв}}} = \bar{q}_2 = \bar{H}_2 - H_2^0, \quad (\text{VIII.3})$$

где  $\bar{H}_2$  — парциальная мольная энтальпия газа, растворенного в жидкости;  $H_2^0$  — мольная энтальпия газа в чистом виде при  $p = 1 \text{ ат}$ .

Построив термодинамические циклы, аналогичные выше приведенному, можно рассчитать изменения других термодинамических функций при сольватации:

$$\Delta S_{2_{\text{сольв}}} = \Delta \bar{S}_2 - \Delta S_{2_{\text{кр}}}, \quad (\text{VIII.4})$$

где  $\Delta \bar{S}_2 = \bar{S}_2 - S_2^0$  — относительная парциальная мольная энтропия (т. е. изменение энтропии при растворении) растворенного вещества;  $\Delta S_{2_{\text{кр}}} = S_{2_{\text{газ}}}^0 - S_{2_{\text{тв}}}^0$  — изменение энтропии при сублимации;  $\Delta S_{2_{\text{кр}}} = \Delta H_{\text{кр}} / T_{\text{субл}}$ , где  $T_{\text{субл}}$  — гипотетичес-

---

\* Предполагается, что все процессы, в том числе и сублимация, участвующие в цикле, протекают при постоянной температуре.

кая температура сублимации, совпадающая с температурой остальных процессов, участвующих в цикле:

$$\Delta G_{2_{\text{сольв}}} = \Delta \bar{G}_2 - \Delta G_{2_{\text{кр}}}, \quad (\text{VIII.5})$$

где  $\Delta \bar{G}_2 = \bar{G}_2 - G_2^0$  — изменение энергии Гиббса растворенного вещества при растворении;  $\Delta G_{2_{\text{кр}}} = G_{2_{\text{газ}}} - G_{2_{\text{кр}}}^0$  — изменение энергии Гиббса при сублимации.

В зависимости от характера взаимодействия между молекулами растворителя и растворенного вещества различают: специфическую и неспецифическую сольватацию. Первая обусловлена возникновением донорно-акцепторных или водородных связей\*) между растворенным веществом и растворителем. Вторая вызвана вандерваальсовым межмолекулярным взаимодействием, которое обусловлено ориентационным, индукционным или дисперсионным эффектами. Указанные взаимодействия основаны на притяжении постоянных, индуцированных диполей, или диполей возникающих за счет флуктуаций электронной плотности в молекулах растворенного вещества и растворителя. Более подробно эти виды взаимодействий рассматриваются в курсах физики и строения вещества.

Специфическую сольватацию часто называют ближней сольватацией. Вследствие насыщаемости сил донорно-акцепторного взаимодействия при ближней сольватации возникает относительно плотная сольватная оболочка из строго определенного числа молекул растворителя, которое определяется координационным числом. Таким образом, между специфической (ближней) сольватацией и комплексообразованием не существует принципиальных различий.

Неспецифическая сольватация обусловлена значительно более слабым взаимодействием. Силы этого взаимодействия не насыщаемы, в результате чего образуются рыхлые сольватные оболочки сравнительно высокой толщины. Такая сольватация часто называется дальней сольватацией.

Сольватация, как правило, вызывает изменение не только ближнего окружения растворенного вещества, но и взаимного расположения всех молекул растворителя, т. е. его структуры.

---

\* Водородную связь можно рассматривать как разновидность донорно-акцепторной связи.

При этом подвижность молекул растворителя может как понижаться (положительная сольватация), так и повышаться (отрицательная сольватация).

Особое внимание ученых привлекают сольватационные процессы в воде, как в наиболее распространенном растворителе. В водных растворах проявляются все перечисленные виды сольватации (гидратации). Дополнительно к ним наблюдают гидрофильную и гидрофобную гидратацию. Данный термин отражает величину сродства молекул растворенного вещества к растворителю и их способность уплотнять или разрыхлять структуру последнего.

Исследованиями последних десятилетий показано, что в газовых растворах, как и в жидкостях, тоже можно наблюдать явление сольватации (работы Клементи и др.). Однако основная причина неидеальности газовых растворов состоит в другом. Как известно из курса физики, в идеальных газах взаимодействие молекул осуществляется только за счет их столкновений (так называемое, слабое взаимодействие). Притяжение или отталкивание молекул за счет вандерваальсовых и, тем более, химических сил — отсутствует. То же самое наблюдается и в идеальных газовых растворах.

Реальные газовые растворы отличаются от идеальных существованием межмолекулярного (главным образом вандерваальсового) взаимодействия как между одноименными, так и разноименными молекулами. Таким образом, необходимость учета межмолекулярного взаимодействия между одноименными молекулами ( $E_{11}$  и  $E_{22}$ ) даже в случае равенства энергий этих взаимодействий обуславливает различие между неидеальными жидкими и газовыми растворами.

В твердых растворах также существует принципиальная возможность протекания сольватационных процессов. Однако вследствие низкой подвижности молекул в этих растворах явления сольватации в них не поддаются количественному учету и обычно в теории растворов не рассматриваются.

## **2. Летучесть и активность. Методы определения. Способы стандартизации**

Выражения для расчета термодинамических свойств компонентов идеального раствора были выведены с использованием уравнения состояния Менделеева-Клапейрона:  $pV = nRT$ . По-

следнее справедливо только для идеальных систем. Поэтому такой прием не может быть применен для определения термодинамических свойств компонентов реальных (неидеальных) растворов. Задача расчета этих свойств может быть решена двумя способами. Можно вывести новые выражения для термодинамических свойств путем использования уравнений состояния реальных систем. Примером таких уравнений для газов являются уравнения Ванд-дер-Ваальса:

$$\left(p + \frac{\alpha}{V^2}\right)(V - \beta) = RT; \quad (\text{VIII.6})$$

Бертло:

$$\left(p + \frac{\alpha}{TV^2}\right)(V - \beta) = RT \quad (\text{VIII.7})$$

и другие\*. В этих уравнениях постоянная  $\alpha$  характеризует интенсивность сил притяжения между молекулами, величина  $\beta$  обусловлена отталкиванием молекул на малых расстояниях. В разных уравнениях величины  $\alpha$  и  $\beta$  имеют разные значения. Широкое распространение имеет уравнение состояния реального газа, предложенное в 1901 г. Камерлинг-Оннес (вириальное уравнение состояния):

$$\frac{pV}{RT} = 1 + \frac{B_2(T)}{V} + \frac{B_3(T)}{V^2} + \dots \quad (\text{VIII.8})$$

Коэффициенты  $B_2(T)$ ,  $B_3(T)$  называют соответственно вторым, третьим и т. д. вириальными коэффициентами. Их значения находят из опытных данных или рассчитывают теоретически методами статистической термодинамики (см. ниже), которая дает им ясную теоретическую интерпретацию. Оказывается, что второй, третий и т. д. вириальные коэффициенты отражают отклонение от свойств идеального газа, обусловленное наличием двойных, тройных и т. д. столкновений молекул.

Выражая из уравнений состояния молярный объем  $V$  как функцию от  $p$  и  $T$ , можно получить уравнения для термодинамических свойств компонентов. Так, для идеального газа, используя уравнение Менделеева-Клапейрона, получим выражение для молярного объема:  $V = RT/p$ . Подставив это выражение в урав-

---

\* Для жидкостей к настоящему времени надежных уравнений состояния не имеется.

нение (III.21):  $\partial G/\partial p = V$  и проинтегрировав его в пределах от  $p$  до  $p^0$ :

$$\int_{G^0}^G dG = \int_{p^0}^p \frac{RT}{p} dp,$$

получим уравнения для энергии Гиббса одного моля идеального газа:

$$G = G^0 + RT \ln \frac{p}{p^0} = G^0 + RT \ln \tilde{p}, \quad (\text{VIII.9})$$

где  $\tilde{p}$  — относительное давление. Для реального газа такой прием, основанный на использовании уравнений (VIII.6) или (VIII.7), дает чрезвычайно громоздкие выражения, пользование которыми неудобно. Помимо этого, следует отметить, что уравнения состояния реального газа типа (VIII.6) или (VIII.7) недостаточно точны. Поэтому и значения термодинамических функций, вычисленные с использованием этих уравнений, не будут обладать необходимой точностью.

В 1901 г. американский ученый Льюис предложил другой, более удобный, способ расчета термодинамических функций реальных газов. Метод Льюиса оказался применим к реальным газам в чистом виде и к отдельным компонентам как газовых, так и жидких неидеальных растворов.

Согласно предложению Льюиса, выражения для термодинамических функций компонентов в реальном растворе остаются в том же виде, как и в случае идеальных растворов, но вместо концентраций (парциальных давлений) компонентов в них подставляются новые величины, являющиеся функциями концентраций или парциальных давлений. Эти функции называются активностью или летучестью (фугитивностью). Таким образом, в методе Льюиса центр тяжести в решении задачи расчета термодинамических свойств перенесен на определение активности и летучести. Последние, как будет показано ниже, можно рассчитывать из опытных данных.

### 2.1. Летучесть (фугитивность)

Летучестью (фугитивностью) индивидуального реального газа называется такая функция ( $f$ ) от давления, которую следует подставить вместо давления в выражения термодинамических свойств

идеального газа, чтобы получить численные значения термодинамических свойств реального газа.

Для компонентов смеси реальных газов, фугитивность ( $f_i$ ) является функцией парциального давления ( $p_i$ ). Если энергии Гиббса одного моля идеального газа в чистом виде равна (VIII.9):

$$G_{ид} = G^0 + RT \ln \tilde{p},$$

то для реального газа:

$$G_p = G^0 + RT \ln \tilde{f}, \quad (\text{VIII.10})$$

где  $\tilde{f}$  — относительная фугитивность — есть отношение фугитивности газа при давлении  $p$  к фугитивности при стандартном давлении  $p^0(f^0)$ :

$$\tilde{f} = \frac{f}{f^0}.$$

Таким образом, относительная фугитивность является величиной безразмерной. Фугитивность зависит от давления, температуры и химической индивидуальности газа. За начало отсчета фугитивности принимается стандартное состояние газа, т. е. его состояние в чистом виде при  $\tilde{p} = 1$ , если газ обладает свойствами идеального газа. В этом состоянии абсолютное давление и абсолютная фугитивность равны друг другу:

$$f^0 = p^0 = 1,0133 \cdot 10^5 \text{ Па} = 1 \text{ ат.} \quad (\text{VIII.11})$$

Если  $f^0$  выражают в атмосферах, то относительная фугитивность численно равна абсолютной фугитивности:

$$\tilde{f} = f.$$

Взаимосвязь между фугитивностью и давлением выражается уравнением:

$$f = \gamma p, \quad (\text{VIII.12})$$

где  $\gamma$  — коэффициент фугитивности (летучести) — величина безразмерная. Следует отметить, что из выражения (VIII.12) не следует, что фугитивность прямо пропорциональна давлению. Вся сложность определения фугитивности (летучести) состоит в установлении явного вида функции  $\gamma = \gamma(p)$ . Согласно выражению

(VIII.12) в стандартном состоянии газа  $f^0 = \gamma^0 \cdot p^0$  и тогда с учетом условия (VIII.11):

при 
$$p^0 = 1 \quad \gamma^0 = 1. \quad (\text{VIII.13})$$

Напомним еще раз, что стандартное состояние реального газа — это гипотетическое состояние при  $p = 1$  ат, в котором реальный газ обладает свойствами идеального. Поэтому в действительности при  $p = 1$  ат коэффициент летучести реального газа  $\gamma \neq 1$ . При  $p \rightarrow 0$  свойства реального газа приближаются к свойствам идеального, в связи с чем при бесконечно малом давлении  $p^*$ :

$$\lim_{p \rightarrow 0} f = \gamma^* \cdot p^* \quad \text{и} \quad \gamma^* = \lim_{p \rightarrow 0} \gamma = 1. \quad (\text{VIII.14})$$

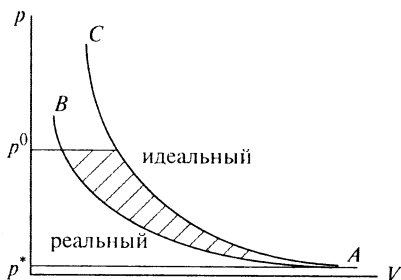


Рис. 18. Графический метод расчета фугитивности:

$AC$  — изотерма идеального газа;  
 $AB$  — изотерма реального газа

газа. Из выражения (III.21) следует, что для реального газа:

$$dG_p = V_p dp; \quad (\text{VIII.15})$$

для идеального газа:

$$dG_{ид} = V_{ид} dp. \quad (\text{VIII.16})$$

Подставим в (VIII.15) выражение  $G_p$  из (VIII.10) и проинтегрируем в пределах, соответствующих бесконечно малому давлению  $p^*$  и конечному давлению, равному  $p$  (соответственно  $f^*$  и  $f$ ):

$$\int_{f^*}^f d(G_p^0 + RT \ln f) = \int_{p^*}^p V_p dp; \quad (\text{VIII.17})$$

Летучесть (фугитивность) и коэффициент летучести можно определить из кривой  $p = \phi(V)$  (изотермы) реального газа (рис. 18). С этой целью применяют различные графические и аналитические методы, с которыми можно ознакомиться в специальной литературе [3, 10]. Рассмотрим наиболее простой из них.

На рис. 18  $AB$  и  $AC$  — соответственно изотермы расширения реального и идеального



$$RT \ln \frac{f}{f^*} = \int_{p^*}^p V_p dp.$$

Аналогичные операции произведем с уравнениями (VIII.16) и (VIII.9):

$$\int_{p^*}^p d(G_{u0}^0 + RT \ln \tilde{p}_{u0}) = \int_{p^*}^p V_{u0} dp; \quad (\text{VIII.18})$$

$$RT \ln \frac{p_{u0}}{p_{u0}^*} = \int_{p^*}^p V_{u0} dp.$$

Интегралы  $\int_{p^*}^p V dp$  в уравнениях (VIII.17) и (VIII.18) можно

определить как площади под кривыми  $AC$  и  $AB$ . Обозначим:

$$\int_{p^*}^p V_p dp = S_1; \quad \int_{p^*}^p V_{u0} dp = S_2.$$

Если вычесть из уравнения (VIII.17) уравнение (VIII.18), получим:

$$RT \ln \frac{f}{f^*} \frac{p^*}{p} = S_1 - S_2.$$

Поскольку  $f/p = \gamma$ , а при  $p \rightarrow 0$   $p^* = f^*$ , имеем:

$$RT \ln \gamma = S_1 - S_2, \quad (\text{VIII.19})$$

где  $S_1 - S_2$  — заштрихованная площадь между кривыми  $AC$  и  $AB$  на рис. 18.

Рассмотренный способ определения раскрывает физический смысл коэффициента фугитивности. Величину  $RT \ln \gamma$  можно рассматривать как разность между работами расширения одного моля реального и идеального газа. Иначе говоря,  $RT \ln \gamma$  есть работа против сил межмолекулярного взаимодействия, совершаемая при превращении одного моля идеального газа в реальный.

Для определения коэффициентов летучести обычно на практике применяют приближенный метод, предложенный в 1935 г. Ньютоном, который называется методом соответственных состояний. Согласно этому методу, если вместо  $p$ ,  $V$  и  $T$  использовать приведенные параметры\*:

$$\pi = \frac{p}{p_{кр}}, \quad \tau = \frac{T}{T_{кр}} \quad \text{и} \quad \vartheta = \frac{V}{V_{кр}}, \quad (\text{VIII.20})$$

то состояние любого реального газа независимо от его химической природы можно выразить единым обобщенным уравнением:

$$\varphi(\pi, \tau, \vartheta) = 0. \quad (\text{VIII.21})$$

Используя данный метод, Ньютон на обширном экспериментальном материале показал, что для различных газов при одинаковых приведенных давлениях ( $\pi$ ) и температурах ( $\tau$ ) коэффициенты летучести (фугитивности) будут практически одинаковы, т. е.  $\gamma$  есть однозначная функция  $\pi$  и  $\tau$ .

$$\gamma = \psi(\pi, \tau).$$

Значения приведенных параметров сведены в таблицы и графики [2, 3], которые позволяют легко определить коэффициенты летучести (фугитивности) индивидуальных веществ в газообразном состоянии при различных значениях  $\pi$  и  $\tau$ .

С помощью метода приведенных состояний можно определить коэффициент летучести (фугитивности) не только индивидуального газа, но и компонента в смеси газов. Опыт показывает, что в достаточно широком интервале давлений (от 0 до нескольких сот атмосфер) общий объем смеси газов  $V$  подчиняется закону аддитивности:

$$V = \sum x_i V_i, \quad (\text{VIII.22})$$

где  $x_i$  — мольная доля компонента, а  $V_i$  — мольный объем компонента в чистом виде. Используя уравнение (VIII.22), можно сформулировать следующее правило: при постоянной температуре  $T$  коэффициент летучести (фугитивности) компонента в смеси реальных газов равен коэффициенту летучести (фугитивности) этого компонента в чистом виде при давлении, равном общему давлению в смеси газов. Это правило вытекает из общего соотношения:

---

\* В выражениях (VIII.20) индекс «кр» означает принадлежность соответствующих величин к критическому состоянию.

$$f_i = x_i f_i^0 = \gamma_i p_i, \quad (\text{VIII.23})$$

где  $f_i$  — летучесть  $i$ -го компонента газовой смеси;  $f_i^0$  — летучесть  $i$ -го компонента в чистом виде при давлении, равном общему давлению в системе;  $x_i$  — мольная доля газового компонента;  $p_i$  — парциальное давление.

Для компонента, взятого в чистом виде, имеем:

$$f_i^0 = \gamma_i^0 p_{\text{общ}}, \quad (\text{VIII.24})$$

где  $\gamma_i^0$  — коэффициент летучести компонента в чистом виде при давлении равном  $p_{\text{общ}}$ .

После подстановки (VIII.24) в (VIII.23) получаем:

$$x_i \gamma_i^0 p_{\text{общ}} = \gamma_i p_i,$$

откуда следует, что

$$\gamma_i = \gamma_i^0, \text{ т.к. } x_i p_{\text{общ}} = p_i.$$

## 2.2. Активность

Активностью называют такую функцию концентрации компонента в неидеальном (реальном) растворе ( $a$ ), которую следует подставить вместо концентрации в уравнения для термодинамических свойств компонента в идеальном растворе, чтобы с помощью этих уравнений можно было вычислить термодинамические свойства компонента в реальном (неидеальном) растворе.

Понятие «активность» обычно используют при рассмотрении жидких растворов. Однако его можно употреблять и при изучении газовых растворов. В последнем случае фугитивность можно рассматривать как синоним активности.

Если в идеальном растворе химический потенциал  $i$ -го компонента согласно (IV.47):

$$\mu_{i\text{ид}} = \mu_i^0 + RT \ln x_i = \mu_i^0 + RT \ln c_i = \mu_i^0 + RT \ln m_i,$$

то в неидеальном растворе в соответствии с вышеприведенным определением активности:

$$\mu_{i\text{неид}} = \mu_i^0 + RT \ln a_x = \mu_i^0 + RT \ln a_c = \mu_i^0 + RT \ln a_m. \quad (\text{VIII.25})$$

Здесь величина  $a_x$  называется рациональной активностью,  $a_c$  и  $a_m$  — практические активности. Принято считать, что  $a_x$  — ве-

личина безразмерная,  $a_c$  и  $a_m$  имеют размерности  $c$  и  $m$ . Однако при строгом рассмотрении следует считать величину  $a$  при любом способе выражения концентрации величиной безразмерной, так же как и величину концентраций, стоящих под знаком  $\ln$  в уравнении для химического потенциала [см., например, уравнение (V.18)]. Это обусловлено тем, что все указанные величины следует считать относительными:

$$\tilde{x}_i = \frac{x_i}{x^0}; \quad \tilde{c}_i = \frac{c_i}{c^0}; \quad \tilde{m}_i = \frac{m_i}{m^0}; \quad \tilde{a}_x = \frac{a_x}{a_x^0}; \quad \tilde{a}_c = \frac{a_c}{a_c^0}; \quad \tilde{a}_m = \frac{a_m}{a_m^0}, \quad (\text{VIII.26})$$

где  $x_i^0 = 1$ ,  $c_i^0 = 1$  моль/л,  $m_i^0 = 1$  моль/1000 растворителя;  $a_x^0, a_c^0$  и  $a_m^0$  — значения активности в стандартных состояниях.

Величина  $a$ , стоящая в числителе выражений (VIII.26), называется абсолютной активностью.

Если величина относительной активности определяется из уравнения (VIII.25) как:

$$\tilde{a} = \frac{a}{a^0} = e^{+\frac{\mu_i - \mu_i^0}{RT}},$$

то величина абсолютной активности определяется выражением:

$$a = e^{+\frac{\mu_i}{RT}}.$$

Обычно в термодинамических расчетах пользуются значениями относительной активности. За начало отсчета относительной активности так же, как и за начало отсчета химического потенциала (см. выше), принимают стандартное состояние компонентов в растворе. Оно одно и то же как в идеальном, так и в неидеальном растворе. Поэтому  $\mu_{i_x}^0, \mu_{i_c}^0$  и  $\mu_{i_m}^0$  в уравнениях (IV.47) и (VIII.25) соответственно одни и те же. В то же время:

$$\mu_{i_x}^0 \neq \mu_{i_c}^0 \neq \mu_{i_m}^0.$$

Рациональная активность отсчитывается от первого стандартного состояния: при  $x_i = 1$   $a_x^0 = 1$  (вещество в чистом виде).

Практическая активность отсчитывается от второго стандартного состояния (одномолярный или одномоляльный раствор, обладающий свойствами предельно разбавленного раствора):

$$\text{при } c_i^0 = 1 \quad a_{c_i}^0 = 1; \text{ при } m_i^0 = 1 \quad a_{m_i}^0 = 1. \quad (\text{VIII.27})$$

Поскольку знаменатели в выражениях (VIII.26) равны единице, можно считать, что:

$$\tilde{a}_x = a_x; \quad \tilde{a}_c = a_c; \quad \tilde{a}_m = a_m.$$

Активность связана с концентрацией компонента соотношениями:

$$a_x = \gamma_x x; \quad a_c = \gamma_c c; \quad a_m = \gamma_m m, \quad (\text{VIII.28})$$

где  $\gamma_x$ ,  $\gamma_c$  и  $\gamma_m$  — коэффициенты активности, являющиеся величинами безразмерными.

С помощью уравнений (VIII.25) и (VIII.28) легко получить выражения, поясняющие физический смысл коэффициента активности. После подстановки (VIII.28) в (VIII.25) и элементарных преобразований получаем:

$$\begin{aligned} \text{Но согласно (IV.47)} \quad \mu_{i_{\text{неид}}} &= \mu_{i_x}^0 + RT \ln x_i + RT \ln \gamma_x. \\ \mu_{i_x}^0 + RT \ln x_i &= \mu_{i_{\text{ид}}}. \end{aligned}$$

Поэтому:

$$\mu_{i_{\text{неид}}} - \mu_{i_{\text{ид}}} = RT \ln \gamma_x.$$

Таким образом, величина  $RT \ln \gamma_x$  равна работе, затраченной на перенос одного моля  $i$ -го компонента из идеального раствора в неидеальный. Эта работа затрачена на создание сольватных оболочек и реструктуризацию жидкой фазы, происходящих при образовании неидеального раствора. Из (VIII.28) и (VIII.27) вытекает, что в стандартном состоянии значения коэффициентов активности равны единице:

$$\gamma_x^0 = 1; \quad \gamma_c^0 = 1; \quad \gamma_m^0 = 1. \quad (\text{VIII.29})$$

Следует иметь в виду, что условие (VIII.29) относится к гипотетическому состоянию, в котором реальный раствор обладает свойствами идеального (точнее бесконечно разбавленного) раствора. В действительности при  $m_2 = 1$  и  $c_2 = 1$  в неидеальном растворе  $\gamma_{2m} \neq 1$  и  $\gamma_{2c} \neq 1$ , поэтому и активности  $a_{2m}$  и  $a_{2c}$  не будут равны единице. Для того чтобы коэффициент активности

растворенного вещества в неидеальном растворе приблизился к единице, его надо сильно разбавить. Тогда:

$$\lim_{\substack{m_2 \rightarrow 0 \\ c_2 \rightarrow 0}} \gamma_2 \equiv \gamma_2^0 = 1. \quad (\text{VIII.30})$$

При этом активность  $a_2$  будет бесконечно малой величиной.

Понятие «активность» можно использовать при изучении как жидких, так и газовых растворов. Однако обычно данное понятие относят к жидким растворам. В этом случае, если компоненты раствора в чистом виде являются жидкостями и не относятся к классу электролитов, определение активности и коэффициентов активности растворителя и растворенного вещества производят относительно первого стандартного состояния. Иначе говоря, в данном случае используют, так называемую, симметричную систему выбора стандартных состояний.

Если растворитель в чистом виде является жидкостью, а растворенное вещество — твердым телом или газом, то при определении активности применяют несимметричную систему выбора стандартных состояний: состояние растворителя определяют относительно первого, а состояние растворенного вещества — относительно второго стандартного состояния. Такая же система выбора стандартных состояний применяется, если растворенное вещество является электролитом.

Следует подчеркнуть, что в выражениях (VIII.28) коэффициенты активности являются сложными функциями концентраций компонентов раствора. К настоящему времени не имеется достаточно надежных теоретически обоснованных уравнений, позволяющих произвести определение коэффициентов активности компонентов в жидких растворах с высокой точностью. Это обусловлено трудностями в создании общей теории жидкого состояния.

Однако существует ряд теоретических разработок, позволяющих рассчитать значения коэффициентов активности компонентов растворов определенных типов. В качестве примера можно привести теорию регулярных растворов Гильдебранта [13], пригодную для определения коэффициентов активности неэлектролитов. Расчеты возможны лишь для растворов, в которых молекулы растворителя и растворенного вещества имеют близкие размеры и отличаются друг от друга не более чем 2-3 раза. Для таких растворов можно считать, что изменение энтропии при

растворении будет иметь ту же величину, что и в случае идеального раствора:  $\Delta S_{\text{реальн}} = \Delta S_{\text{ид}}$ . Поэтому отклонение от идеальности в данном случае будет обусловлено только энергетическим фактором.

Отсюда  $RT \ln \gamma = \mu_{\text{реальн}} - \mu_{\text{ид}} = \bar{H}_{\text{реальн}} - \bar{H}_{\text{ид}}$ , где  $\bar{H}_{\text{реальн}}$

и  $\bar{H}_{\text{ид}}$  — парциальные мольные энтальпии компонента в реальном и идеальном растворе. Гильдебрантом и Вудом показано, что разность данных величин определяется энергией взаимодействия молекул растворителя ( $E_{11}$ ) и растворенного вещества ( $E_{22}$ ), называемыми энергиями когезии. Последние определяются по теплотам испарения компонентов, взятых в чистом виде.

Исходя из развитых представлений, выведено следующее уравнение:

$$RT \ln \gamma_i = v_i (\delta_i - \delta_s)^2, \quad (\text{VIII.31})$$

где  $v_i$  — мольный объем растворенного вещества,

$\delta_i$  и  $\delta_s$  — параметры растворимости соответственно растворенного вещества и растворителя. Последние вычисляют по теплоте испарения и мольному объему компонента:

$$\delta = \left( \frac{\Delta H_{\text{исп}} - RT_{\text{кип}}}{v} \right)^{1/2}.$$

Расчет коэффициента активности в рассмотренной теории основан на предположении, что взаимодействие как между одноименными ( $E_{11}$ ), так и разноименными молекулами обусловлено только силами Ван-дер-Ваальса.

Расчеты коэффициентов активности электролитов производят на основе теорий, в которых предполагается, что отклонение от идеальности в основном обусловлено кулоновским взаимодействием ионов. Обычно для этой цели прибегают к уравнениям теории Дебая-Хюкеля, разработанной исходя из положений электростатики и статистики Больцмана (см. ниже). Предполагается, что в растворе сильного электролита ионы располагаются, образуя квазикристаллическую решетку, при этом каждый произвольно взятый ион оказывается окруженным преимущественно ионами противоположного знака, образующими ионную атмосферу. Работа, совершаемая при образовании ионной атмосферы (работа заряджения), связана с коэффициентом активности и равна величине:

$$RT \ln \gamma = \mu_{\text{реальн}} - \mu_{\text{ид}} = W_3, \quad (\text{VIII.32})$$

где  $W_3$  — работа заряджения (создания ионной атмосферы) в расчете на 1 моль.

Преобразование выражения (VIII.32) приводит для разбавленных растворов ( $c < 0,001$  моль/л) к следующему уравнению:

$$\lg \gamma_{\pm} = -0,509 z_+ z_- \sqrt{I}, \quad (\text{VIII.33})$$

где  $\gamma_{\pm}$  — средний ионный коэффициент активности электролита.

Для бинарного электролита  $\gamma_{\pm} = \sqrt{\gamma_+ \cdot \gamma_-}$ ;  $z_+$  и  $z_-$  — соответственно заряды катиона и аниона;  $I = \frac{1}{2} \sum c_i z_i^2$  — ионная сила раствора.

В выражениях для коэффициентов активности электролитов в растворах более высокой концентрации содержатся члены, учитывающие размеры ионов и их сольватацию [6, 10, 13].

Приведенные примеры уравнений для расчетов коэффициентов активностей вытекают из нетермодинамических теорий межчастичных взаимодействий, которые в рамках настоящего пособия не рассматриваются. Однако существуют способы определения коэффициентов активности, по опытным данным, базирующиеся на уравнениях термодинамики. Надо сказать, что деление методов на теоретические и экспериментальные весьма условно, так как и те, и другие базируются на опытных данных. Различие лишь в том, что в первом случае в расчетах используют табличные характеристики индивидуальных веществ, а во втором — свойства растворов, определяемые непосредственно экспериментом.

Среди экспериментальных методов наиболее распространены метод определения активностей по давлению насыщенного пара компонента над раствором (по закону Рауля), по понижению температуры замерзания или повышению температуры кипения раствора, по растворимости компонентов, по измерению ЭДС гальванических элементов без переноса ионов [6, 14]. Все эти методы можно разделить на прямые, дающие возможность произвести определение активности компонентов непосредственно по свойствам раствора, и косвенные — позволяющие вычислить коэффициент активности одного компонента по известному коэффициенту активности другого, найденного прямым методом. Не имея возможности подробно рассмотреть все названные методы, остановимся на примере определения коэффициента активности по закону Рауля.



Для неидеального (реального) раствора уравнение закона Рауля записывается следующим образом:

$$\tilde{p}_i = \tilde{p}_i^0 \cdot a_i, \quad (\text{VIII.34})$$

где  $a_i = \gamma_i \cdot x_{i,\text{ж}}$  ( $a_i$  — активность,  $\gamma_i$  — рациональный коэффициент активности).

Отсюда

$$\gamma_i = \frac{\tilde{p}_i}{\tilde{p}_i^0 x_{i,\text{ж}}}. \quad (\text{VIII.35})$$

При положительном отклонении, когда  $\tilde{p}_{i,\text{реальн}} > \tilde{p}_{i,\text{ид}}$ ,  $\gamma_i > 1$ , при отрицательном отклонении  $\tilde{p}_{i,\text{реальн}} < \tilde{p}_{i,\text{ид}}$ ,  $\gamma_i < 1$ .

В соответствии с уравнением (VIII.35) для определения коэффициента активности необходимо знать давление насыщенного пара над компонентом взятом в чистом виде ( $p_i^0$ ), концентрацию  $i$ -го компонента в жидком растворе ( $x_{i,\text{ж}}$ ) и парциальное давление компонента в насыщенном паре ( $\tilde{p}_i$ ).

Данные по  $p_i^0$  обычно можно найти в справочниках [2, 5], концентрация ( $x_{i,\text{ж}}$ ) задается при приготовлении раствора, парциальное давление насыщенного пара компонента рассчитывают, зная его концентрацию в конденсате ( $x_{i,\text{н}}$ ), полученном из насыщенного пара, и общее давление насыщенного пара при заданной температуре ( $p_{\text{общ}}$ ).

По закону Дальтона:

$$\tilde{p}_i = x_{i,\text{н}} \cdot p_{\text{общ}}. \quad (\text{VIII.36})$$

Для двухкомпонентной системы:  $\tilde{p}_{\text{общ}} = \tilde{p}_1 + \tilde{p}_2$ .

В ряде случаев один из компонентов раствора (обычно это растворенное вещество) является слабо летучим (например, глицерин в системе глицерин — вода). Тогда  $\tilde{p}_2 \ll \tilde{p}_1$  и  $\tilde{p}_{\text{общ}} \approx \tilde{p}_1$ ,

определить  $\tilde{p}_2$  непосредственным измерением с достаточно высокой точностью здесь оказывается затруднительно. Определение  $\gamma_2$  можно произвести по известным значениям  $\gamma_1$  косвенным методом, используя второе уравнение Гиббса—Дюгема (IV.19). Запишем это уравнение в следующем виде:

$$d\bar{g}_2 = -\frac{x_1}{x_2} d\bar{g}_1. \quad (\text{VIII.37})$$

Здесь  $\bar{g}_1$  и  $\bar{g}_2$  – химические потенциалы, соответственно растворителя  $\mu_1$  и растворенного вещества  $\mu_2$ :

$$\mu_1 = \mu_{1,x}^0 + RT \ln a_{x1}, \quad \mu_2 = \mu_{2,x}^0 + RT \ln a_{x2}. \quad (\text{VIII.38})$$

После подстановки (VIII.38) в (VIII.37) и взятия интеграла получаем:

$$\int_{a_2=1}^{a_2} d \ln a_{x2} = - \int_{a_{x1}=0}^{a_{x1}} \frac{x_1}{x_2} d \ln a_{x1}. \quad (\text{VIII.39})$$

Учитывая, что при  $x_2 = 1$   $a_2 = 1$  и при  $x_1 = 0$   $a_1 = \gamma \cdot x_1 = 0$ , получаем:

$$\ln a_{x2} = - \int_{a_{x1}=0}^{a_{x1}} \frac{x_1}{x_2} d \ln a_1 \quad (\text{VIII.40})$$

Интеграл, стоящий в правой части уравнения (VIII.40) вычислить невозможно, поскольку  $\ln a_{x1=0} = \ln 0 = -\infty$ . В связи с этим уравнение (VIII.39) целесообразно преобразовать к следующему виду. Выразив  $a_{x2} = \gamma_2 \cdot x_2$ ,  $a_{x1} = \gamma_1 \cdot x_1$  и учтя, что  $dx_1 = -dx_2$ , получим:

$$\int_{\gamma_2=1}^{\gamma_2} d \ln \gamma_2 = - \int_{\gamma_1^*}^{\gamma_1} \frac{x_1}{x_2} d \ln \gamma_1. \quad (\text{VIII.41})$$

Окончательно имеем:

$$\ln \gamma_2 = - \int_{\gamma_1^*}^{\gamma_1} \frac{x_1}{x_2} d \ln \gamma_1. \quad (\text{VIII.42})$$

Правая часть уравнения (VIII.42) интегрируется графическим методом, если известна серия опытных значений  $\gamma_1$  и определяются по заштрихованной площади под кривой в координатах  $x_1/x_2 - \ln \gamma_1$  (рис. 19):

$$\ln \gamma_2 = -S. \quad (\text{VIII.43})$$

Значение  $\ln \gamma_1^*$ , знание которого необходимо для определения площади  $S$ , находят путем графической экстраполяции кривой на рис. 19 на пересечение с осью абсцисс. Заметим, что при этом получают величину  $\gamma_1^*$ , отличную от нуля.

В настоящее время величину  $S$  на рис. 19 определяют методом численного интегрирования с применением компьютерной техники.

Таким образом, в методе, основанном на законе Рауля, коэффициенты активности обоих компонентов определяются относительно первого стандартного состояния (симметричная система).

Косвенный метод расчета может быть использован и во всех остальных экспериментальных способах определения активностей. При этом пределы интегрирования уравнения (VIII.42) могут устанавливаться с учетом возможности определения активностей как относительно первого, так и второго стандартного состояния.

Значения коэффициентов активности неэлектролитов и электролитов в различных растворителях сведены в таблицы [3, 5, 9, 10]. В случае необходимости можно произвести пересчет активности и, соответственно, коэффициента активности от одного стандартного состояния к другому. Так, для разбавленных растворов, когда  $m_2 \ll 1000/M_1$ ,

$$x_2 = \frac{m_2}{m_2 + \frac{1000}{M_1}} \approx 0,001 M_1 m_2; \quad (\text{VIII.44})$$

$$a_{x_2} = 0,001 M_1 a_{m_2},$$

где  $x_2$  — мольная доля растворенного вещества,  $m_2$  — моляльность раствора,  $M_1$  — молярная масса растворителя.

Используя уравнение (VIII.28) и соотношения между  $x$ ,  $m$  и  $c$ , можно получить следующее уравнение:

$$\gamma_{2x} = \gamma_m (1 + 0,001 M_1 m_2) = \gamma_{2c} [\rho - 0,001 c (M_2 - M_1)] \rho_1^{-1}, \quad (\text{VIII.45})$$

где  $\rho$  — плотность раствора,  $M_2$  — молярная масса растворенного вещества,  $\rho_1$  — плотность растворителя. Вывод уравнения (VIII.45) приведен в [11].

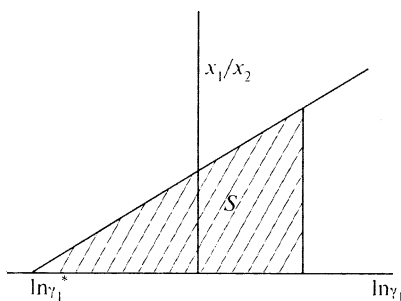


Рис. 19. Определение коэффициента активности  $\gamma_2$  графическим методом

### 3. Расчет равновесного состава реакционной смеси в неидеальных растворах

#### 3.1. Газофазные реакции

Из определений фугитивности (летучести) и активности, рассмотренных в предыдущем разделе, следует, что уравнения, выражающие условия равновесия и самопроизвольного протекания химических реакций в неидеальных растворах, сохраняют тот же вид, что и в идеальных. При этом вместо концентраций в них стоят летучести или активности реагентов.

Так, для газофазной реакции  $\nu_1 A_1 + \nu_2 A_2 = \nu_3 A_3 + \nu_4 A_4$ , имеем:

$$K_f^0 = K_{\tilde{p}}^0 = \frac{\bar{f}_3^{\nu_3} \bar{f}_4^{\nu_4}}{\bar{f}_1^{\nu_1} \bar{f}_2^{\nu_2}} = \prod \bar{f}_i^{\nu_i}; \quad (\text{VIII.46})$$

$$\Delta G = -RT \ln K_f^0 + RT \ln \prod \bar{f}_i^{\nu_i}, \quad (\text{VIII.47})$$

где  $\bar{f}_i$  — летучесть реагента в момент равновесия,  $f_i$  — летучесть реагента в начальный момент (момент смешения). Величина константы равновесия  $K_f^0$  относится к стандартному состоянию газа. Поэтому

$$K_f^0 = K_{\tilde{p}}^0 = e^{-\frac{\sum \nu_i^0 \mu_i^0}{RT}}. \quad (\text{VIII.48})$$

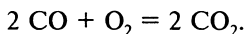
Другими словами, значение стандартной константы равновесия одно и то же как для идеальных, так и для неидеальных газовых растворов. Оно может быть рассчитано путем интегрирования уравнения изобары методами, рассмотренными выше (метод Темкина-Шварцмана, по приведенным энергиям Гиббса, по константам равновесия реакций образования реагентов и т. п.). Учитывая, что  $\bar{f}_i = \gamma_i \tilde{p}_i$ , термодинамический закон действующих масс для смеси реальных газов можно записать следующим образом:

$$K_f^0 = K_\gamma \cdot K_p, \quad (\text{VIII.49})$$

где  $K_\gamma = \prod \gamma_i^{v_i}$ ,  $K_p = \prod p_i^{v_i} = \frac{\prod n_i^{v_i}}{(\sum n_i)^{\Delta v}} \cdot (\bar{p}_{\text{общ}})^{\Delta v}$ .

Величина стандартной термодинамической константы равновесия  $K_f^0$  (или  $K_p^0$ ) не зависит от общего и парциальных давлений компонентов равновесной газовой смеси, поскольку она отнесена к фиксированному стандартному состоянию. В то же время величины  $K_p$  и  $K_\gamma$  будут зависеть от давления, так как  $\gamma_i = \varphi(p_i)$ .

Расчет химического равновесия в смеси реальных газов рассмотрим на разобранном выше примере реакции:



Если эта реакция протекает в реальной газовой смеси, то исходя из уравнений (VIII.49), взаимосвязь между начальным и равновесным составом системы можно выразить следующим образом:

$$K_f^0 = K_p^0 = \frac{\bar{\gamma}_{\text{CO}_2}^2}{\bar{\gamma}_{\text{CO}}^2 \bar{\gamma}_{\text{O}_2}} \cdot \frac{(n_{\text{CO}_2} + \xi)^2 (n_{\text{CO}} + n_{\text{O}_2} + n_{\text{CO}_2} - \xi)}{(n_{\text{CO}} - 2\xi)^2 (n_{\text{O}_2} - \xi)} \cdot (\bar{p}_{\text{общ}})^{-1}, \quad (\text{VIII.50})$$

где  $n_i$  — число молей  $i$ -го компонента в момент смешения;  $\xi$  — число пробегов, совершенных при переходе из начального состояния в равновесное,  $\bar{\gamma}$  — коэффициент летучести реагента в момент равновесия.

Для расчета по уравнению (VIII.50) числа пробегов и затем равновесного состава газовой смеси необходимо знать величины коэффициентов летучести ( $\bar{\gamma}$ ) реагентов в момент равновесия. Поскольку последние зависят от равновесных парциальных давлений компонентов — величин нам неизвестных, задача, на первый взгляд, представляется неразрешимой.

Однако в расчетах, не требующих очень высокой точности, для нахождения  $\bar{\gamma}_i$  можно воспользоваться сформулированным ранее правилом Льюиса, которое позволяет вместо значений  $\bar{\gamma}_i$ ,

относящихся к состоянию равновесия, в уравнении (VIII.50) использовать значения  $\gamma_i$  компонентов в чистом виде, найденные по методу соответственных состояний при давлении, равном общему давлению газовой смеси  $p_{\text{общ.}}$ . В расчетах, требующих особо высокой точности, величину  $\gamma_i$  находят методом последовательных приближений, который позволяет вычислить коэффициенты летучести при парциальных давлениях компонентов, приближающихся к равновесным.

Определение термодинамической возможности протекания реакции по уравнению изотермы (VIII.47) не представляет особых трудностей, поскольку величина

$$Pf_i^{v_i} = P\gamma_i^{v_i} \cdot P\tilde{p}_i^{v_i}$$

относится к моменту смешения. Ее легко определить, зная начальные парциальные давления компонентов ( $\tilde{p}_i$ ) и, соответственно, их коэффициенты летучести (фугитивности) ( $\gamma_i$ ). Последние определяются методом соответственных состояний с использованием правила Льюиса.

### 3.2. Жидкофазные реакции

Для реакции в жидких растворах в уравнения закона действующих масс и изотермы входят величины активностей реагентов. Если реакция протекает в растворе неэлектролитов, расчеты можно осуществить используя симметричную систему выбора стандартных состояний, когда концентрации всех реагентов выражаются по отношению к первому стандартному состоянию. В этом случае термодинамический закон действующих масс записывается следующим образом:

$$K_{a_x}^0 = \frac{\bar{a}_{x_4}^{v_4} \cdot \bar{a}_{x_3}^{v_3}}{\bar{a}_{x_1}^{v_1} \cdot \bar{a}_{x_2}^{v_2}} = \frac{\bar{\gamma}_{x_4}^{v_4} \cdot \bar{\gamma}_{x_3}^{v_3}}{\bar{\gamma}_{x_1}^{v_1} \cdot \bar{\gamma}_{x_2}^{v_2}} \cdot \frac{\bar{x}_3^{v_3} \cdot \bar{x}_4^{v_4}}{\bar{x}_2^{v_2} \cdot \bar{x}_1^{v_1}} \quad (\text{VIII.51})$$

$$\text{или } K_{a_x}^0 = K_\gamma \cdot K_x.$$

Здесь величина  $K_{a_x}^0 = K_x^0$  — термодинамическая константа равновесия, определенная по отношению к первому стандартно-

му состоянию. Она вычисляется по термическим характеристикам реагентов:  $\Delta_f H^0, S^0$  и температурным рядам теплоемкостей в жидком состоянии методами, рассмотренными в предыдущей главе.

$$K_{a_x}^0 = K_x^0 = e^{-\frac{\sum \nu_i \mu_{i,x}^0}{RT}} - \text{величина постоянная, не зависящая}$$

от концентраций реагентов. Величина  $K_x$  (без индекса «0») называется концентрационной константой. Она, как и величина  $K_\gamma$ , зависит от концентраций реагентов, что обусловлено влиянием концентрации ( $x_i$ ) на коэффициенты активности  $\gamma_x$ .

База данных по коэффициентам активности неэлектролитов — органических веществ — в водных и неводных растворах, имеющаяся в настоящее время, очень мала. Приближенные методы расчета коэффициента активности, основанные на теориях межчастичных взаимодействий, например, на теории регулярных растворов (см. выше) и др., не всегда дают достаточно надежный результат. Эти обстоятельства затрудняют расчеты  $K_\gamma$  и, следовательно, равновесного состава реакционной смеси в жидкофазных реакциях.

Следует отметить, что реакционная смесь является многокомпонентной системой, в которой коэффициенты активности каждого компонента будут функцией концентраций всех остальных компонентов. Накопление экспериментальных данных по коэффициентам активностей неэлектролитов во многокомпонентных жидких системах представляет собой чрезвычайно трудоемкую задачу, которая вряд ли будет решена в обозримом будущем.

Несмотря на обширные теоретические исследования межмолекулярных взаимодействий в жидких растворах неэлектролитов [13], которые выходят за рамки феноменологической термодинамики и здесь не рассматриваются, можно констатировать, что до настоящего времени не разработано простых и надежных методов теоретического расчета коэффициентов активности компонентов во многокомпонентных системах. Поэтому при расчете равновесного состава жидкой реакционной смеси неэлектролитов приходится ограничиться лишь грубыми приближениями. Например, можно считать, что реакционная

смесь является идеальным раствором, т. е. принять, что для каждого реагента  $\gamma_{i,x} = 1$ .

Такое приближение приемлемо для простых реакций типа:  $A_{жс} = B_{жс}$ . К их числу относятся реакции изомеризации, альдо-кетонной перегруппировки, реакции кето-энольной таутомерии и другие [12]. В этих реакциях ввиду близости строения молекул исходных веществ и продуктов различие их коэффициентов активностей сравнительно мало, что позволяет принять указанные выше приближение. Расчет равновесного состава реакционной смеси для этого случая рассмотрен в главе VII.

Нередко константу равновесия жидкофазной реакции приходится относить ко второму стандартному состоянию, используя несимметричную систему выбора стандартных состояний. Такой прием применяют к реакциям в растворах электролитов, или когда агрегатные состояния реагентов в чистом виде отличаются от агрегатного состояния раствора. В этом случае возникает необходимость дополнительно рассмотреть вопрос правомерности обычного выражения термодинамического закона действующих масс через равновесные значения молярности ( $\bar{c}_i$ ) и молярности ( $\bar{m}_i$ ) реагентов. С этой целью обратимся к термодинамически строго обоснованному выражению

$$K_{ax}^0 = \prod x_i^{v_i} \gamma_{ix}^{v_i} \quad (\text{VIII.52})$$

и подставим в него вместо ( $\bar{x}_i$ ) величины  $\bar{c}_i$  или  $\bar{m}_i$ , помня что между ними существует следующее общеизвестное соотношение (IV.45):

$$x = \frac{m}{\frac{1000}{M_1} + m} = c \frac{0,001 M_1}{\rho - 0,001 c (M_2 - M_1)} = \frac{m M_1}{1000 + m M_1}.$$

Произведя подстановку учтем, что рациональный ( $\gamma_x$ ) и практические коэффициенты активности ( $\gamma_m$  и  $\gamma_c$ ) связаны друг с другом выражением (VIII.45):

$$\gamma_{2x} = \gamma_m (1 + 0,001 M_1 m_2) = \gamma_{2c} [\rho - 0,001 c (M_2 - M_1)] \rho_1^{-1}.$$

В результате подстановки получаем выражение:



$$\begin{aligned}
 K_{ax}^0 &= \Pi \bar{x}_i^{v_i} \bar{\gamma}_{ix}^{v_i} = \Pi \bar{m}_i^{v_i} \left( \frac{0,001 M_1}{1 + 0,001 M_1 \bar{m}_i} \right)^{v_i} \cdot (1 + 0,001 M_1 \bar{m}_i)^{\bar{v}_i} \bar{\gamma}_{im}^{v_i} = \\
 &= \Pi \bar{c}_i^{v_i} \left[ \frac{0,001 M_1}{\rho - 0,001 \bar{c}_i (M_2 - M_1)} \right]^{v_i} [\rho - 0,001 \bar{c}_i (M_2 - M_1)]^{\bar{v}_i} \rho_i^{-v_i} \gamma_c^{v_i}.
 \end{aligned}
 \tag{VIII.53}$$

Элементарные преобразования уравнения (VIII.53) приводят к следующим выражениям термодинамического закона действующих масс для неидеальных жидких растворов:

$$\begin{aligned}
 K_{ax}^0 &= \Pi (\bar{x}_i \cdot \bar{\gamma}_{ix})^{v_i} = \Pi (\bar{m}_i \cdot \bar{\gamma}_{m_i})^{v_i} \cdot [(0,001 M_1)^{\Delta v}] = \\
 &= \Pi (\bar{c}_i \cdot \bar{\gamma}_{ic})^{v_i} \left[ \frac{0,001 M_1}{\rho_1} \right]^{\Delta v},
 \end{aligned}
 \tag{VIII.54}$$

где  $\Delta v$  — как всегда, термодинамическая сумма стехиометрических коэффициентов (сумма конечных минус сумма начальных);

$$\begin{aligned}
 \Pi (\bar{m}_i \bar{\gamma}_i)^{v_i} &= K_{am}^0; \\
 \Pi (\bar{c}_i \bar{\gamma}_{ic})^{v_i} &= K_{ac}^0;
 \end{aligned}
 \tag{VIII.55}$$

$[0,001 M_1] \Delta v$  и  $[0,001 M_1 / \rho_1] \Delta v$  — коэффициенты для пересчета термодинамических констант равновесия;  $K_{ac}^0$  и  $K_{am}^0$  от второго к первому стандартному состоянию ( $K_{ax}^0$ ).

Таким образом, вытекающая из уравнения (VIII.53) зависимость величин  $\Pi \bar{m}_i^{v_i}$  и  $\Pi \bar{c}_i^{v_i}$  от равновесных концентраций реагентов нивелируется наличием в уравнении термодинамического закона действующих масс выражений, отражающих аналогичную концентрационную зависимость практических коэффициентов активностей. Это обеспечивает возможность практического применения уравнения закона действующих масс для расчетов химического равновесия в неидеальных жидких растворах произвольных концентраций.

Если реакция протекает в жидких растворах электролитов, то термодинамический закон действующих масс выражается следующим уравнением:

$$K_a^0 = K_c^0 = e^{-\frac{\sum \nu_i \mu_{i,c}^0}{RT}} = \frac{\bar{a}_{c_4}^{\nu_4} \cdot \bar{a}_{c_3}^{\nu_3}}{\bar{a}_{c_1}^{\nu_1} \cdot \bar{a}_{c_2}^{\nu_2}} = \frac{\bar{\gamma}_{c_4}^{\nu_4} \cdot \bar{\gamma}_{c_3}^{\nu_3}}{\bar{\gamma}_{c_1}^{\nu_1} \cdot \bar{\gamma}_{c_2}^{\nu_2}} \cdot \frac{\bar{c}_4^{\nu_4} \cdot \bar{c}_3^{\nu_3}}{\bar{c}_1^{\nu_1} \cdot \bar{c}_2^{\nu_2}}, \quad (\text{VIII.56})$$

где  $K_a^0 = K_\gamma \cdot K_c$

Величина  $K_a^0$  является термодинамической константой равновесия. Она может быть рассчитана по термическим характеристикам реагентов, отнесенным ко второму стандартному состоянию. Объем данных такого рода невелик. Так, в справочнике под редакцией В.П. Глушко [5] можно найти данные по энергиям Гиббса образования ряда электролитов в водных растворах. Величина  $K_c$  носит название концентрационной константы равновесия. Она является функцией концентраций электролитов в растворе, как и величина  $K_\gamma$ .

Для растворов электролитов разработаны модели строения растворов, которые позволяют с достаточной точностью рассчитывать коэффициенты активности реагентов. Кроме того, для многих электролитов в справочной литературе можно найти экспериментальные значения коэффициентов активности [2, 5, 14]. Все это обеспечивает возможность расчета концентрационной константы  $K_c$  по известной термодинамической константе  $K_a^0$  и тем самым позволяет определить равновесный состав реакционной смеси.

Так, например, для реакции

$$A^+ + B^- = C \quad \left( \text{NH}_4^+ + \text{OH}^- \leftrightarrow \text{NH}_4\text{OH} \right)$$

$$K_a^0 = \frac{\bar{c}_c}{\bar{c}_A \bar{c}_B} \cdot \frac{\gamma_c}{\gamma_A \gamma_B} = K_c \cdot \frac{\bar{\gamma}_c}{\bar{\gamma}_A \bar{\gamma}_B}. \quad (\text{VIII.57})$$

Прологарифмировав уравнение (VIII.57), получаем:

$$\lg K_a^0 = \lg K_c + \lg \bar{\gamma}_c - \lg \bar{\gamma}_A - \lg \bar{\gamma}_B. \quad (\text{VIII.58})$$

По теории Дебая-Хюккеля, для разбавленных растворов средний коэффициент активности иона в водном растворе при 298 К выражается предельным законом Дебая:

$$\lg \gamma_i = -0,509 \cdot z_i^2 \sqrt{I}, \quad (\text{VIII.59})$$

где  $I = \frac{1}{2} \sum c_i z_i^2$  — ионная сила раствора ( $z_i$  — заряд иона). Уравнение (VIII.59) применимо при  $I < 0,01$ .

После подстановки (VIII.59) в (VIII.58) и несложных преобразований получаем:

$$\lg K_c = \lg K_a^0 + 0,509 \Delta z^2 \sqrt{I}, \quad (\text{VIII.60})$$

где  $\Delta z^2 = z_{AB}^2 - z_A^2 - z_B^2$  — термодинамическая сумма квадратов зарядов реагирующих частиц. В рассматриваемом случае  $\Delta z = -2$ .

Уравнение (VIII.60) изображается в координатах  $\lg K_c - \sqrt{I}$  (рис. 20).

Отрезок, отсекаемый на оси ординат, равен  $\lg K_a^0$ . С помощью уравнения (VIII.60) и графика на рис. 20 можно определить концентрационные константы равновесия  $K_c$  при различных значениях ионной силы, а по ним с помощью уравнений (VII.20) и (VII.21) рассчитать равновесный состав реакционной смеси, если известны начальные концентрации реагентов.

Часто значения термодинамической константы равновесия  $K_a^0$  неизвестны. В этом случае, используя уравнение (VIII.60) и график рис. 20, можно решить обратную задачу: рассчитать несколько концентрационных констант  $K_c$  по опытным величинам равновесных концентраций реагентов при разных значениях ионной силы и путем линейной экстраполяции из графика рис. 20 определить термодинамическую константу  $K_a^0$  по отрезку на оси ординат.

Для более концентрированных растворов ( $I > 0,01$ ) можно воспользоваться более сложными уравнениями для коэффициента активности, отражающими 2-е и 3-е приближения теории Дебая-Хюккеля, и получить соответствую-

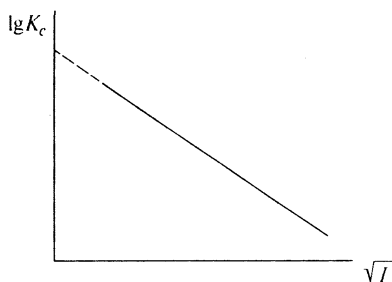



Рис. 20. График функции  $\lg K_c (\sqrt{I})$

ющие уравнения, связывающие  $\lg K_c$  и  $\lg K_a^0$  [14]. Благодаря этому расчет равновесия реакции в растворах электролитов становится возможен в широком интервале изменения ионной силы.

В заключение отметим, что величины концентрационных констант равновесия  $K_p$  и  $K_x$  и  $K_c$  можно рассчитать по экспериментальным значениям равновесных парциальных давлений или равновесных концентраций реагентов. Поэтому их часто называют эмпирическими константами равновесия, подчеркивая тем самым отличие от термодинамических констант  $K_p^0$  и  $K_a^0$ , определяемых из термических характеристик веществ в стандартных состояниях. Как отмечено выше, концентрационные константы  $K_p$  и  $K_c$  ( $K_x$ ) зависят от концентраций реагентов, в то время как термодинамические константы остаются величинами постоянными, что обусловлено отношением последних к строго фиксированным стандартным состояниям системы.

• ЧАСТЬ II •

**ЭЛЕМЕНТЫ СТАТИСТИЧЕСКОЙ  
ТЕРМОДИНАМИКИ**



## **Глава IX. Определение термодинамических функций и расчет химического равновесия методами статистической термодинамики**

### ***1. Прикладное и методологическое значение статистической термодинамики в физической химии***

Главной задачей химической термодинамики является расчет химического равновесия. Как отмечено в предыдущих главах, для решения этой задачи необходимо знать термодинамические константы равновесия. Последние можно рассчитать двумя методами: по термическим характеристикам (теплотам образования, энтропиям, теплоемкостям веществ) или по термодинамическим функциям, вычисленным из молекулярных параметров веществ (моментов инерции молекул, частот колебаний атомов и др.). Второй метод расчета обладает более высокой точностью. Это обусловлено тем, что молекулярные параметры можно рассчитать путем обработки спектральных данных, имеющих более низкую погрешность измерения, чем термические характеристики.

Принципиально расчет термодинамических функций по молекулярным параметрам возможен для веществ в любом агрегатном состоянии. Однако в справочной литературе, как правило, приводят лишь данные для веществ в состоянии идеального газа. Это обусловлено тем, что вычисления термодинамических функций реальных газов, жидкостей и твердых тел сопряжено с большими трудностями, вызванными необходимостью учета межмолекулярных взаимодействий. Несмотря на ограничения, обусловленные применением рассматриваемых методов только к идеальным газам, они имеют очень большое значение.

Как показано в предыдущей главе, для идеального и реально-

го газов стандартное состояние одно и тоже. Поэтому стандартные константы равновесия  $K_p^0 = K_f^0$ , рассчитанные по термодинамическим функциям идеального газа, могут быть использованы при расчете равновесия в смесях реальных газов. Используя цикл Нернста, уравнения (VI.27 и VI.30), можно, зная  $K_p^0$  ( $K_f^0$ ) газовой реакции, определить константу равновесия реакции в жидкой фазе. Естественно, что в обоих названных случаях при расчете равновесного состава реальных газовых и жидких смесей используют, соответственно, летучести и активности. Поэтому возможности расчета равновесия на базе молекулярных параметров достаточно широки. Уравнения для расчета термодинамических функций веществ по молекулярным постоянным получают, используя положения статистической термодинамики.

Кратко рассмотрим историю возникновения статистической термодинамики и ее основные положения. Во второй половине XIX в. работами Больцмана (Австрия) и Максвелла (Англия) был создан новый раздел теоретической физики — статистическая механика, в котором законы движения молекул рассматривались с позиций математической теории вероятности. На рубеже XIX и XX вв. американский физикохимик В. Гиббс применил положения статистической механики к описанию систем, находящихся в состоянии термодинамического равновесия, и сформулировал основные законы статистической термодинамики.

В начале XX в. эти законы были скорректированы с учетом положений квантовой теории, в результате чего возник современный теоретический аппарат статистической термодинамики. Как и любая научная дисциплина, статистическая термодинамика непрерывно развивается по пути углубления ее основных теоретических положений и расширения областей применения к описанию различных систем. Законы статистической термодинамики имеют не только большое прикладное, но и общенаучное значение. Они позволяют дать наглядное истолкование физического смысла таких фундаментальных положений феноменологической термодинамики, как понятие энтропии, второй закон термодинамики и постулат Планка.

Из основных положений молекулярно-кинетической теории и квантовой механики известно, что молекулы или другие частицы, из которых состоит термодинамическая система, имеют разную энергию. Вследствие обмена энергией, происходящего

при столкновении частиц, в системе поддерживается определенное распределение частиц по энергетическим уровням. Если существует распределение молекул по энергетическим уровням, то, как показывают статистическая термодинамика и квантовая механика, можно получить некий усредненный энергетический уровень, соответствующий системе в целом. Системам, находящимся в разных состояниях, соответствуют разные энергетические уровни. Главная задача статистической термодинамики состоит в количественном описании распределения отдельных частиц или систем по их энергетическим уровням.

Распределение частиц (молекул, атомов, элементарных частиц) по их энергетическим уровням рассматривается в статистиках Больцмана, Бозе-Эйнштейна и Ферми-Дирака. Статистики Бозе-Эйнштейна и Ферми-Дирака применяют к фотонному газу, электронному газу и веществам, обладающим низкотемпературной сверхтекучестью (например, жидкий гелий). Свойства идеального газа в широком интервале температур описываются статистикой Больцмана, основные положения и уравнения которой будут рассмотрены ниже. Распределение систем по их энергетическим уровням рассматривается в статистике Гиббса. Следует отметить, что уравнения всех статистик: Больцмана, Бозе-Эйнштейна и Ферми-Дирака, — вытекают как частные случаи из статистики Гиббса.

## **2. Макро- и микросостояния.**

### **Разновидности статистик.**

#### **Термодинамическая вероятность состояния системы**

Выводы всех основных уравнений статистической термодинамики базируются на использовании понятия «микросостояние системы».

Состояние любой термодинамической системы может быть определено двумя способами. Состояние системы, характеризующееся с помощью макроскопических параметров: давления ( $p$ ), объема ( $V$ ), температуры ( $T$ ), концентрации компонентов ( $c$ ), — называется макросостоянием. Каждая молекула (или другая микроскопическая частица), движущаяся в трехмерном пространстве, имеет определенные координаты  $x$ ,  $y$  и  $z$  и импульс  $P = mv$  ( $m$  — масса,  $v$  — скорость частицы). Импульс, являясь векторной величиной, может быть разложен на составляющие вдоль координат трехмерного пространства:  $P_x$ ,  $P_y$  и  $P_z$ .



Под микросостоянием системы следует понимать состояние, определяемое координатами и составляющими импульсов всех частиц, из которых состоит система. Так, для системы из трех частиц одноатомного идеального газа микросостояние определяется набором следующих величин:

1-я частица  $x_1, y_1, z_1; P_{x_1}, P_{y_1}, P_{z_1};$

2-я частица  $x_2, y_2, z_2; P_{x_2}, P_{y_2}, P_{z_2};$

3-я частица  $x_3, y_3, z_3; P_{x_3}, P_{y_3}, P_{z_3}.$

В приведенном примере каждая частица имеет только три степени свободы поступательного движения. Взаимодействие между частицами проявляется лишь в виде их столкновений друг с другом (межмолекулярное взаимодействие отсутствует). Системы подобного рода называются системами из слабо взаимодействующих частиц. К таким системам относится идеальный газ. Если отдельные частицы являются многоатомными молекулами, то число степеней свободы движения каждой частицы, как было показано в главе I, равно  $3n$ , где  $n$  — число атомов в молекуле.

Для определения микросостояния одноатомного газа достаточно знать  $6N$  переменных, где  $N$  — число молекул. В разобранным примере  $N = 3$  число переменных 18. Для определения микросостояния многоатомного газа необходимо знать  $6 \cdot 3n \cdot N$  переменных, которые учитывают поступательное движение молекулы как единого целого и движения отдельных частей молекулы.

В дальнейшем ограничимся рассмотрением лишь одноатомного идеального газа. Для математического описания такого газа удобно использовать пространство, состоящее из 6 координат: трех координат, фиксирующих положение атомов, и трех координат, фиксирующих их импульсы. Воображаемое пространство, образованное этими координатами частиц, называется фазовым пространством.

Различают  $\mu$ -пространство и  $\Gamma$ -пространство. Первое рассматривается в статистике Больцмана, которая пригодна для описания систем, состоящих из слабо взаимодействующих частиц — в частности, для идеального газа. Второе — рассматривается в статистике Гиббса.

Таким образом, фазовое  $\mu$  — пространство идеального одноатомного газа имеет 6 координат, многоатомного идеального

газа —  $6 \cdot 3n$  — координат. Каждая фигуративная точка в  $\mu$  — пространстве соответствует положению одной частицы (молекулы или атома). Фазовое  $\Gamma$ -пространство имеет для одноатомного газа  $6N$  координат, где  $N$  — число молекул. Каждая фигуративная точка в таком многомерном пространстве определяет состояние системы, в которую входит  $N$  молекул\*. Это пространство рассматривается в статистике Гиббса. Как отмечено выше, статистика Гиббса представляет собою более общий, чем статистика Больцмана, способ описания состояния системы. Этот способ применим как к идеальным газам, так и к неидеальным системам любого агрегатного состояния. Однако воспользоваться уравнениями статистики Гиббса на практике для определения термодинамических функций реальных систем часто невозможно. Это обусловлено трудностями, возникающими при количественном описании межмолекулярных взаимодействий с помощью, так называемых, конфигурационных интегралов. Поэтому ниже будет рассмотрена лишь квантовая статистика Больцмана, в которой рассматривается движение молекул в  $\mu$  — пространстве. Статистики Гиббса, Бозе-Эйнштейна и Ферми-Дирака подробно рассмотрены в специальной литературе [15].

В системе, находящейся в каком-то постоянном макросостоянии (т. е. при постоянных  $p$ ,  $V$ ,  $T$  и  $S$ ), молекулы за счет теплового движения непрерывно меняют свои местоположения и импульсы. В связи с этим можно полагать, что каждому макросостоянию соответствует бесконечно большое число микросостояний. Однако если фазовое пространство разделить на отдельные ячейки и допустить, что все молекулы, находящиеся в одной ячейке, имеют одинаковые усредненные значения координат и импульсов, то оказывается, что число микросостояний, соответствующих заданному макросостоянию, будет конечной величиной, изменяющейся с изменением макросостояния системы.

Число микросостояний системы, соответствующее заданному макросостоянию, называется термодинамической вероятностью состояния системы. Следует различать классическую и квантовую статистики Больцмана. Последняя возникла в 1916 г. благодаря работам Бозе и Эйнштейна. В классической статистике объем ячейки фазового пространства — величина постоянная, абсолютное значение которой не указывается. В квантовой статистике Больцмана объем ячейки фазового пространства определяется

---

\* Соответственно для многоатомного газа  $3n \cdot 6N$  координат.

исходя из принципа неопределенности Гейзенберга, согласно которому для движения частицы вдоль координаты  $x$ :

$$\Delta x \cdot \Delta P_x \geq \hbar,$$

где  $\Delta x$  и  $\Delta P_x$  — соответственно минимальные возможные погрешности определения координаты и импульса частицы. Напомним, что принцип неопределенности вытекает из постулатов о корпускулярно-волновой природе микрочастиц и вероятностном характере их движения. Из принципа неопределенности следует, что объем ячейки фазового  $\mu$  — пространства одноатомного идеального газа равен:

$$d\tau = \Delta x \cdot \Delta y \cdot \Delta z \cdot \Delta P_x \cdot \Delta P_y \cdot \Delta P_z = \hbar^3.$$

Для многоатомного идеального газа объем фазовой ячейки  $d\tau = \hbar^{3n}$ , где  $n$  — число атомов в молекуле,  $3n$  — общее число степеней свободы движения молекулы, в которое входит поступательное, вращательное движение молекул, колебания атомных ядер. Таким образом, фазовое пространство позволяет описать не только поступательное, но и все другие виды движения молекул. Согласно принципу неопределенности, изменение местоположения и импульса частицы, движущейся в пределах одной ячейки фазового пространства, определить принципиально невозможно. Поэтому всем частицам, находящимся внутри одной ячейки фазового пространства, приписывается некое усредненное значение координат и импульсов.

Выражение для расчета термодинамической вероятности проще всего получить исходя из основных постулатов классической статистики Больцмана.

1. Предположим, что частицы, из которых состоит система, различимы, т. е. каждой их них можно присвоить свой номер.

2. Распределение частиц (молекул) по ячейкам фазового пространства, характеризуемое известным числом частиц в каждой ячейке, образует макросостояние системы.

3. Перераспределение частиц (молекул) между ячейками фазового пространства при сохранении постоянного числа частиц в каждой ячейке образует новое микросостояние системы.

4. Перестановка молекул (частиц) внутри ячейки фазового пространства не дает нового микросостояния.

5. Все микросостояния системы равновероятны.

Из приведенных постулатов вытекает, что термодинамическая вероятность состояния системы ( $W$ ) определяется следующим выражением:

$$W = \frac{N!}{N_1! N_2! N_3!}. \quad (\text{IX.1})$$

Здесь  $N$  — общее число частиц, из которых состоит система  $N_1, N_2, N_3 \dots$  — соответственно числа частиц в первой, второй, третьей и т. д. ячейках фазового пространства. Произведение в знаменателе охватывает все ячейки фазового пространства.

Выражение (IX.1) легче понять, если учесть, что термодинамическая вероятность  $W$  системы, состоящей из различных частиц, равна общему числу перестановок всех  $N$  частиц ( $N!$ ), из которого надо исключить числа перестановок частиц в отдельных ячейках фазового пространства ( $N_i!$ ). Строгий вывод выражения (IX.1) можно сделать, используя математический аппарат комбинаторной алгебры.

Проиллюстрируем расчет  $W$  на примере системы, состоящей из двух ячеек, в которых размещается 4 различных частицы. Макро- и микросостояния, возможные для этой системы, приведены на следующей схеме, в которой ячейки изображены клетками, а молекулы обозначены цифрами:

1-е макросостояние

1 2	
3 4	

$$W = \frac{4!}{4!} = 1$$

2-е макросостояние

1 2	4
3 4	3
1 3	2
2 3	1

$$W = \frac{4!}{1!3!} = 4$$

Допустим, что 3-е макросостояние соответствует равномерному распределению частиц по две в каждой ячейке. Расчет по формуле (IX.1) показывает, что в этом случае термодинамическая вероятность будет максимальной, равной 6.

### **3. Исходные положения квантовой статистики Больцмана**

Квантовая статистика Больцмана дополняет постулаты классической статистики следующими положениями.

1. Каждая ячейка фазового пространства отождествляется с энергетическим уровнем молекулы. Причем возможный набор энергетических уровней (энергий молекулы) получают из решения уравнения Шредингера. Последнее позволяет определить не только энергию поступательного, но и других видов движения: вращательного, колебательного и движения электронов в молекуле. Таким образом, квантовая статистика значительно расширяет возможности описания свойств термодинамических систем, обеспечивая возможность учесть как поступательное, так и внутримолекулярные движения.

Квантовая статистика, рассматривая распределение молекул по энергетическим уровням, ни в коей мере не отменяет основополагающих понятий о фазовом пространстве и о ячейках фазового пространства.

2. Из квантовой механики известно, что одной и той же величине энергии молекулы может соответствовать несколько собственных волновых функций  $\psi$ , отражающих различные квантовые состояния молекулы. Например, одной и той же величине вращательной энергии  $E_{\text{вр}}$  могут соответствовать  $2J + 1$  волновых вращательных функций  $\psi_{\text{вр}}$ , т. е.  $(2J + 1)$  квантовых состояний, каждое из которых отличается от другого ориентацией оси вращения молекулы во внешнем электромагнитном поле ( $J$  — вращательное квантовое число).

Число квантовых состояний (волновых функций), соответствующее данному энергетическому состоянию молекулы (энергетическому уровню), называется статистическим весом энергетического уровня (или степенью вырождения). Обозначим статистический вес  $i$ -го энергетического уровня через  $g_i$ . Если на  $i$ -м уровне находится одна молекула, она способна иметь  $g_i$  квантовых состояний, иначе говоря, существует  $g_i$  способов «размещения» молекулы на  $i$ -м уровне. Если же на этом уровне находятся две молекулы, нетрудно подсчитать, что число способов размещения 2-х молекул по  $g_i$  квантовым состояниям будет равно  $g_i^2$ . Например, если  $g_i = 3$ , то, обозначив молекулы номерами 1 и 2, можно показать, что получается 9 комбинаций размещения 2-х

молекул по 3-м квантовым состояниям на одном энергетическом уровне\*:

<u>1,2</u>	—	—	} $3^2 = 9$
—	<u>1,2</u>	—	
—	—	<u>1,2</u>	
<u>1</u>	<u>2</u>	—	
<u>2</u>	<u>1</u>	—	
—	<u>1</u>	<u>2</u>	
—	<u>2</u>	<u>1</u>	
<u>1</u>	—	<u>2</u>	
<u>2</u>	—	<u>1</u>	
$\psi_I$	$\psi_{II}$	$\psi_{III}$	

$N_i$  молекул размещается по  $g_i$  квантовым состояниям на уровне с энергией  $\varepsilon_i$   $g_i^{N_i}$  способами.

Каждое перераспределение молекул по квантовым состояниям на данном энергетическом уровне при сохранении их общего числа на этом уровне образует новое микросостояние системы. Поэтому для различных частиц термодинамическая вероятность состояния системы в квантовой статистике будет определяться следующим уравнением:

$$W = \Pi \left( \frac{g_i^{N_i}}{N_i!} \right) \cdot N!, \quad (\text{IX.2})$$

где  $N$  — общее число молекул (частиц),  $N_i$  — число частиц на  $i$ -м энергетическом уровне,  $g_i$  — статистический вес  $i$ -го уровня. Оператор « $\Pi$ » (греческая буква «пи» заглавное) обозначает произведение, взятое по всем энергетическим уровням.

Формула (IX.2) может быть применена к описанию систем, состоящих из, так называемых, локализованных частиц, т. е. систем, частицы которых не совершают поступательного движения

---

\* Все строки относятся к одному и тому же энергетическому уровню, столбцы — соответствуют различным волновым функциям.

и являются различимыми. Различие частиц в этом случае, во-первых, определяется их принадлежностью к разным энергетическим уровням, и, во-вторых, оно обусловлено разными квантовыми состояниями частиц на одном и том же уровне.

Более строгое применение основных положений квантовой механики к расчету термодинамической вероятности заставляет отказаться от представления о различимости частиц по отношению к перераспределениям между энергетическими уровнями. В этом случае термодинамическая вероятность рассчитывается по следующему уравнению:

$$W = \Pi \left( \frac{g_i^{N_i}}{N_i!} \right). \quad (\text{IX.3})$$

Уравнение (IX.3) учитывает различимость частиц только по отношению к перестановкам между разными квантовыми состояниями на одном и том же энергетическом уровне. Уравнение (IX.3) применяется к системам из делокализованных частиц, способных совершать все виды движения: поступательное, вращательное, колебательное и движение электронов. Как будет показано ниже, преобразование этого уравнения позволяет связать термодинамические функции с полной суммой по состояниям молекулы.

#### 4. Энтропия и термодинамическая вероятность

Представим систему, состоящую из двух частей, отделенных друг от друга перегородкой (рис. 21). В левой части находится идеальный газ, в правой — вакуум. При удалении перегородки произойдет изотермическое расширение газа, сопровождающееся возрастанием энтропии на величину

$$\Delta S = R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_1}, \quad (\text{IX.4})$$

где  $V_1$  и  $V_2$  — объемы левой и правой частей.

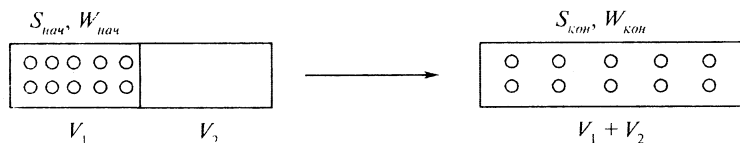


Рис. 21. Изменение состояния системы при изотермическом расширении газа

Из определения термодинамической вероятности и формул (IX.1—IX.4) следует, что изотермическое расширение приводит к более равномерному распределению молекул в объеме системы, т. е. по ячейкам фазового пространства, и сопровождается ростом термодинамической вероятности. Следовательно, энтропия системы симбатна термодинамической вероятности (растет с ростом последней). Энтропия, как и любое экстенсивное свойство системы, обладает свойством аддитивности:

$$S = S_1 + S_2, \quad (\text{IX.5})$$

где  $S$  — энтропия системы в целом,  $S_1$  и  $S_2$  — энтропии ее отдельных частей.

Термодинамическая вероятность  $W$  представляет собой числитель в выражении математической вероятности  $P = \frac{W}{W_{\max}}$ , где

$W_{\max}$  — общее число микросостояний системы, соответствующих всем возможным макросостояниям. Поэтому к термодинамической вероятности применима теорема о вероятности сложного события:  $P = P_1 \cdot P_2$  ( $P$  — математическая вероятность). Из сказанного следует, что термодинамическая вероятность обладает свойством мультипликативности:

$$W = W_1 \cdot W_2, \quad (\text{IX.6})$$

где  $W$ ,  $W_1$  и  $W_2$  — соответственно, термодинамические вероятности системы в целом и ее отдельных частей. Прологарифмируем уравнение (IX.6) и умножим обе его части на произвольную постоянную величину  $k$ :

$$k \ln W = k \ln W_1 + k \ln W_2. \quad (\text{IX.7})$$

Сравнение членов, стоящих в уравнениях (IX.5) и (IX.7), показывают, что для одновременного соблюдения условий (IX.5) и (IX.6) энтропия должна быть связана с термодинамической вероятностью уравнением:

$$S = k \ln W. \quad (\text{IX.8})$$

Значения постоянной  $k$  можно определить, рассмотрев процесс изотермического расширения идеального газа (рис. 21). Изменение энтропии в этом процессе  $\Delta S = S_{\text{кон}} - S_{\text{нач}}$ .

С учетом выражений (IX.8 и IX.4) имеем:

$$\Delta S = k \ln \frac{W_{\text{кон}}}{W_{\text{нач}}} = R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_1}. \quad (\text{IX.9})$$



Допустим, что число молекул в рассматриваемой системе равно числу Авогадро  $N_{A\theta}$ . Известно, что вероятность попадания одной движущейся молекулы в объем  $V$  прямо пропорциональна величине этого объема. Вероятность одновременного попадания двух молекул, согласно теореме о вероятности сложного события, пропорциональна  $V^2$ , вероятность одновременного попадания  $N_{A\theta}$  молекул — пропорциональна  $V^{N_{A\theta}}$ . Отсюда:

$$\frac{W_{\text{кон}}}{W_{\text{на}}} = \frac{(V_1 + V_2)^{N_{A\theta}}}{V_1^{N_{A\theta}}}. \quad (\text{IX.10})$$

После подстановки (IX.10) в (IX.9) получаем:

$$R \ln \frac{V_1 + V_2}{V_1} = k \ln \left( \frac{V_1 + V_2}{V_1} \right)^{N_{A\theta}}$$

откуда  $k = R/N_{A\theta}$  — константа Больцмана.

Уравнение (IX.8), связывающее  $S$  с  $W$ , называют формулой Больцмана. Оно обосновывает статистическое толкование энтропии как меры беспорядка в размещении молекул по ячейкам фазового пространства. Формула Больцмана позволяет интерпретировать второй закон термодинамики, исходя из представлений о молекулярном строении материи и положений статистической механики: любой самопроизвольный процесс в изолированной системе сопровождается возрастанием термодинамической вероятности и, следовательно, — энтропии.

Анализ формулы Больцмана позволяет также понять статистическую природу постулата Планка. Действительно, при абсолютном нуле Кельвина атомы, находящиеся в узлах решетки идеального кристалла, занимают одно единственное положение, чему соответствует термодинамическая вероятность  $W = 1$  и,

следовательно:  $\lim_{T \rightarrow 0} S = k \ln 1 = 0$ .

Следует, однако, отметить, что формула Больцмана не опровергает априорный, постулативный характер второго закона термодинамики и постулата Планка, она дает им лишь более глубокое статистическое толкование, заменяя постулаты феноменологической термодинамики постулатами статистической термодинамики.

Используя формулу Больцмана (IX.8) и выражения для термодинамической вероятности, даваемые квантовой статистикой (IX.2) и (IX.3), можно получить уравнения, связывающие энтропию со статистическими весами и числами частиц на энергетических уровнях. Так, после подстановки (IX.3) в (IX.8) для системы из неразличимых частиц имеем:

$$S_{\text{нер}} = k \ln \Pi \left( \frac{g_i^{N_i}}{N_i!} \right),$$

где  $\Pi$  — оператор произведения.

Отсюда, используя общеизвестное соотношение  $\ln \Pi = \Sigma \ln$ , получаем:

$$S_{\text{нер}} = k \Sigma (N_i \ln g_i - \ln N_i!).$$

Согласно формуле Стирлинга, справедливой для больших чисел  $N_i$ ,  $\ln N_i! = N_i \ln N_i - N_i$

или

$$\ln N_i! = N_i \ln \frac{N_i}{e}.$$

Поэтому

$$S_{\text{нер}} = k \Sigma (N_i \ln g_i - N_i \ln N_i + N_i). \quad (\text{IX.11})$$

Аналогичные преобразования уравнения (IX.8) после подстановки в него формулы (IX.2) дают следующее выражение для энтропии системы из различных (локализованных) частиц:

$$S_{\text{разл}} = k \Sigma_i (N_i \ln g_i - N_i \ln N_i + N_i) + k \ln N! \quad (\text{IX.12})$$

Используя формулу Стирлинга в виде  $\ln N! = N \ln N - N$ , можно представить уравнение (IX.12) в несколько иной форме:

$$\frac{S_{\text{разл}}}{k} = N \ln N + \Sigma_i (N_i \ln g_i - N_i \ln N_i). \quad (\text{IX.12})$$

Напомним, что формула (IX.11) относится к частицам, неразличимым по отношению к перестановкам между энергетическими уровнями. Формула (IX.12) — к различным частицам.

### **5. Распределение молекул идеального газа по энергетическим уровням в квантовой статистике Больцмана**

Рассмотрим распределение молекул по энергетическим уровням в изолированной равновесной системе, состоящей из  $N_{Av}$  молекул идеального газа. Такое распределение называется микроканоническим\*. Для каждой из  $N_{Av}$  молекул идеального газа в микроканоническом распределении возможен один и тот же набор энергетических уровней:  $\epsilon'_0, \epsilon'_1, \epsilon'_2, \epsilon'_3 \dots$  и т. д. Здесь  $\epsilon'_i$  — величина полной энергии молекулы, принадлежащей  $i$ -му уровню. Как будет показано ниже, в расчетах термодинамических функций по формулам статистической термодинамики удобно использовать не полную энергию уровня  $\epsilon'_i$ , а — избыточную над нулевой:

$$\epsilon_i = \epsilon'_i - \epsilon_0. \quad (\text{IX.13})$$

Если обозначить через  $N_0, N_1, N_2, N_3$  и т. д. числа молекул, принадлежащих соответственно нулевому, первому, второму и т. д. уровням, то общее число молекул  $N_{Av}$  в рассматриваемой изолированной системе будет равно:

$$N_{Av} = \sum_i N_i, \quad (\text{IX.14})$$

а общая полная внутренняя энергия:

$$U = \sum_i \epsilon'_i N_i. \quad (\text{IX.15})$$

С учетом (IX.13)

$$U = \sum_i N_i (\epsilon_i + \epsilon_0) = \sum_i N_i \epsilon_i + \epsilon_0 \sum_i N_i,$$

где  $\epsilon_0 \sum_i N_i = U_0$  — нулевая внутренняя энергия системы (энергия системы при абсолютном нуле Кельвина). Тогда:

---

\*) В статистике Гиббса рассматривается распределение систем по их усредненным энергетическим уровням при постоянной температуре, когда каждая система не изолирована. Такое распределение называется каноническим.

$$U - U_0 = \sum_i N_i \varepsilon_i. \quad (\text{IX.16})$$

В состоянии термодинамического равновесия число молекул, внутренняя энергия и энтропия системы постоянны, поэтому дифференциалы названных величин равны нулю:

$$d(\sum_i N_i) = 0, \quad \sum_i dN_i = 0; \quad (\text{IX.17})$$

$$d(U - U_0) = 0, \quad \sum_i \varepsilon_i dN_i = 0; \quad (\text{IX.18})$$

$$dS = 0. \quad (\text{IX.19})$$

В уравнении (IX.18)  $\varepsilon_i$  вынесена за знак дифференциала как величина постоянная для  $i$ -го уровня. Дифференцирование выражений для энтропии (IX.11) и (IX.12) приводит к одной и той же формуле, так как члены  $k \ln N!$  в уравнении (IX.12) или  $N \ln N$  — величины постоянные и их дифференциал равен нулю. При дифференцировании выражений (IX.11) и (IX.12) учтено, что статистический вес  $g_i$ , относящийся к  $i$ -му энергетическому уровню, есть величина постоянная:

$$\frac{dS}{k} = \sum_i (\ln g_i dN_i - N_i d \ln N_i - \ln N_i dN_i + dN_i) = 0.$$

Нетрудно видеть, что в полученном выражении второй и четвертый члены, стоящие в скобках, взаимно уничтожаются. Таким образом, окончательно получаем:

$$\frac{dS}{k} = \sum_i (\ln g_i - \ln N_i) dN_i = 0. \quad (\text{IX.20})$$

Для нахождения  $N_i$  как функции от  $g_i$  и  $\varepsilon_i$  производят совместное решение системы уравнений (IX.17, IX.18 и IX.20), используя метод неопределенных множителей Лагранжа. Для этого уравнение (IX.17) умножают на произвольную величину  $\lambda$ , уравнение (IX.18) — на величину  $\alpha$ , а уравнение (IX.20) — на  $(-1)$ . После этой процедуры уравнения суммируют.

Значение множителей  $\lambda$  и  $\alpha$  находят путем анализа полученного выражения:  $N_i = f(g_i, \varepsilon_i)$ . Если вид множителя  $\lambda$  определяется довольно легко, то нахождение множителя  $\alpha$  требует довольно громоздких преобразований. Чтобы упростить задачу, сначала примем без доказательств, что  $\alpha = 1/kT$ . Для желающих ознакомиться со строгим решением задачи доказательство равенства величины  $\alpha = 1/kT$  будет произведено позднее.

Итак, после суммирования уравнений (IX.17), (IX.18) и (IX.20) и введения произвольных множителей получаем:

$$\sum_i \left( \lambda dN_i + \frac{\varepsilon_i}{kT} dN_i - \ln g_i dN_i + \ln N_i dN_i \right) = 0$$

или

$$\sum_i \left( \lambda + \frac{\varepsilon_i}{kT} - \ln g_i + \ln N_i \right) dN_i = 0. \quad (\text{IX.21})$$

Равенство нулю суммы (IX.21) не может быть достигнуто за счет компенсации одного слагаемого другим, имеющим противоположный знак. По определению, величина  $dN_i \neq 0$ . Исходя из приведенных соображений, можно считать, что в выражении (IX.21) каждое слагаемое, заключенное в скобки, равно нулю:

$$\lambda + \frac{\varepsilon_i}{kT} - \ln g_i + \ln N_i = 0;$$

$$\ln \frac{N_i}{g_i} = -\lambda - \frac{\varepsilon_i}{kT}. \quad (\text{IX.22})$$

Отсюда:

$$N_i = g_i e^{-\lambda} e^{-\frac{\varepsilon_i}{kT}} \quad (\text{IX.23})$$

Напомним, что в выражении (IX.23)  $\varepsilon_i$  — энергия, избыточная над нулевой. Из уравнения (IX.23) выразим число молекул  $N_0$ , относящихся к нулевому энергетическому уровню  $\varepsilon_0$  ( $\varepsilon = \varepsilon' - \varepsilon_0 = 0$ ). При этом учтем, что, как показывает квантовая механика, для нулевого энергетического уровня  $g_0 = 1$

$$N_0 = 1 \cdot e^{-\lambda} e^{-\frac{0}{kT}}. \quad (\text{IX.24})$$

Из уравнения (IX.24) легко получается значение произвольного множителя  $\lambda$ :

$$e^{-\lambda} = N_0, \quad (\text{IX.25})$$

где  $N_0$  — число частиц на нулевом энергетическом уровне.

С учетом (IX.25) формула Больцмана (IX.23) приобретает следующий вид:

$$N_i = N_0 g_i e^{-\varepsilon_i/kT} \quad (\text{IX.26})$$

Проанализируем формулу (IX.26). Для этого выразим общее число молекул на различных энергетических уровнях следующим образом:

$$N_{\text{Ав}} = \sum_i N_i = N_0 + N_0 g_1 e^{-\frac{\varepsilon_1}{kT}} + N_0 g_2 e^{-\frac{\varepsilon_2}{kT}} + N_0 g_3 e^{-\frac{\varepsilon_3}{kT}} + \dots \quad (\text{IX.27})$$

При температуре  $T = 0$  К все члены ряда (IX.27), кроме первого, становятся равными нулю, следовательно, при  $T = 0$  К

$$N_{\text{Ав}} = \sum_i N = N_0. \quad (\text{IX.28})$$

Это означает, что все частицы переходят на нулевой энергетический уровень. При температуре  $T \rightarrow \infty$ , как следует из квантовой механики, идеальный газ переходит в невырожденное состояние:  $g_1 = g_2 = g_3 = \dots = 1$ . Тогда из (IX.27) следует, что при  $T \rightarrow \infty$ :

$$N_{\text{Ав}} = \sum_i N_i = N_0 + N_0 + N_0 + N_0 + \dots, \quad (\text{IX.29})$$

иначе говоря, при  $T \rightarrow \infty$  молекулы равномерно распределяются по энергетическим уровням. Естественно, что значения  $N_0$  в выражении (IX.28) не равно  $N_0$  в выражении (IX.29). При температуре, находящейся в пределах от 0 К до  $\infty$  К, в соответствии с формулой Больцмана (IX.26):

$$\begin{aligned} N_{\text{Ав}} &= \sum_i N_i = N_0 \cdot (1 + g_1 e^{-\varepsilon_1/kT} + g_2 e^{-\varepsilon_2/kT} + g_3 e^{-\varepsilon_3/kT} + \dots) = \\ &= N_0 \sum_i g_i e^{-\varepsilon_i/kT} \end{aligned} \quad (\text{IX.30})$$

(для нулевого уровня  $\varepsilon = 0$  и  $g_0 = 1$ ).

Величина

$$\sum_i g_i e^{-\varepsilon_i/kT} = Q \quad (\text{IX.31})$$

называется суммой по состояниям молекулы. Эта величина пред-

ставляет собой сумму больцмановских множителей  $g_i e^{-\varepsilon_i/kT}$ , взятую по всем возможным энергетическим состояниям молекулы. Она, таким образом, характеризует степень неравномер-

ности распределения молекул по энергетическим уровням. Как будет показано ниже, величина  $Q$  играет важную роль в расчетах термодинамических функций по молекулярным постоянным.

Из (IX.30) и (IX.31) следует, что:

$$N_0 = \frac{N_{A\theta}}{Q}. \quad (\text{IX.32})$$

С учетом этого выражения, формула полной квантовой статистики Больцмана приобретает следующий окончательный вид:

$$N_i = \frac{N_{A\theta}}{Q} g_i e^{-\epsilon_i/kT}. \quad (\text{IX.33})$$

Данное уравнение часто называют уравнением закона больцмановского распределения. Из (IX.33) видно, что влияние температуры на больцмановское распределение молекул по энергетическим уровням определяется величиной  $1/kT$ , которая получена, благодаря введению произвольного множителя  $\alpha = 1/kT$ . Для желающих убедиться в том, что этот множитель действительно равен  $1/kT$ , произведем следующие преобразования.

С учетом выражения (IX.31) запишем уравнение закона распределения Больцмана (IX.33) в следующем виде:

$$N_i = \frac{N_{A\theta}}{\sum_i \left( g_i e^{-\alpha \epsilon_i} \right)} g_i e^{-\alpha \epsilon_i}. \quad (\text{IX.34})$$

Затем произведем следующие операции: прологарифмируем выражение (IX.34), умножим обе части получившегося уравнения на число молекул  $N_i$  и суммируем все выражения подобного вида по всем возможным уровням энергии. В результате получим:

$$\begin{aligned} \sum_i N_i \ln N_i &= \\ &= \sum_i N_i \ln N_{A\theta} + \sum_i N_i \ln g_i - \sum_i \alpha N_i \epsilon_i - \sum_i N_i \ln \left( \sum_j g_j e^{-\alpha \epsilon_j} \right) \end{aligned} \quad (\text{IX.35})$$

Учтем, что  $\sum_i N_i = N_{A\theta}$  и произведем некоторые перегруппировки членов между левой и правой частью уравнения (IX.35):

$$N_{A\theta} \ln N_{A\theta} + \Sigma(N_i \ln g_i - N_i \ln N_i) = \\ = \alpha \Sigma N_i \epsilon_i + N_{A\theta} \ln (\Sigma g_i e^{-\alpha \epsilon_i}). \quad (\text{IX.36})$$

Левая часть уравнения (IX.36) представляет собой величину  $S/k$  [см. уравнение (IX.12)]. Согласно уравнению (IX.16) величина  $\alpha \Sigma N_i \epsilon_i = \alpha(U - U_0)$ . Поэтому уравнению (IX.36) можно придать следующий вид:

$$\frac{S}{k} = \alpha(U - U_0) + N_{A\theta} \ln \left( \Sigma g_i e^{-\alpha \epsilon_i} \right), \quad (\text{IX.37})$$

где  $S$  — энтропия рассматриваемой системы из  $N_{A\theta}$  молекул;  $U - U_0$  — внутренняя энергия, избыточная над нулевой.

Согласно основным положениям феноменологической термодинамики (см. гл. III), внутренняя энергия системы является характеристической функцией переменных: энтропии и объема. При условии постоянства объема в соответствии с уравнением (III.26):

$$\left( \frac{\partial U}{\partial S} \right)_V = T. \quad (\text{IX.38})$$

Если теперь продифференцировать уравнение (IX.37) по энтропии при постоянном объеме, считая последний член правой части не зависящим от  $S$ , имеем:

$$\frac{1}{k} = \alpha \left( \frac{\partial U}{\partial S} \right)_V. \quad (\text{IX.39})$$

Сопоставляя выражения (IX.38) и (IX.39) получим:

$$\alpha = \frac{1}{kT}.$$

В заключение отметим, что формула полной квантовой статистики Больцмана (IX.33) относится к числу фундаментальных уравнений физики и химии. В химии она используется при выводе выражений, применяемых в расчетах химического равновесия на базе молекулярных параметров. На применении этой формулы основаны методы теоретического расчета скорости элементарных актов взаимодействия молекул в химической кинетике (теории активных соударений и активированного комплекса).



Использование больцмановского распределения лежит также в основе теории сильных электролитов Дебая-Хюккеля и теории строения двойного электрического слоя ионов, применяемых в электрохимии и коллоидной химии.

### **6. Выражения термодинамических функций идеального газа через суммы по состояниям молекулы**

Выражение (IX.31) для суммы по состояниям  $Q = \sum g_i e^{-\epsilon_i/kT}$  показывает, что последняя зависит от всех возможных квантовых и энергетических состояний молекулы.

Замечательное свойство суммы по состояниям молекулы заключается в том, что с помощью этой величины можно математически выразить взаимосвязь между микроскопическими свойствами отдельных молекул (массой молекулы, межъядерными расстояниями, частотами колебаний атомов и т. п.) и макроскопическими свойствами термодинамической системы в целом: с внутренней энергией, энтропией, энергией Гиббса и др. Наиболее просто эта связь может быть установлена на примере системы, состоящей из молекул идеального газа. Напомним, что свойства реальных газов при давлениях до нескольких атмосфер в достаточно широком интервале температур незначительно отличаются от свойств идеальных газов. Поэтому вычисление термодинамических функций через суммы по состояниям идеального газа имеет большое практическое значение.

Центральной задачей химической термодинамики является расчет констант равновесия. Поэтому ниже ограничимся лишь рассмотрением тех термодинамических функций, которые необходимы для решения данной задачи. К числу таких функций относятся внутренняя энергия  $U - U_0$ , энтропия  $S$  и приведенная энергия Гиббса  $\Phi = -\frac{G_T - H_0^0}{T}$ .

$$\Phi = -\frac{G_T - H_0^0}{T}.$$

Для вывода уравнения, связывающего внутреннюю энергию системы с суммой по состояниям, воспользуемся соотношением (IX.16):

$$U - U_0 = \sum \epsilon_i N_i,$$

в котором выразим  $N_i$  по формуле Больцмана (IX.33):

$$U - U_0 = \sum \epsilon_i \frac{N_A}{Q} g_i e^{-\frac{\epsilon_i}{kT}} = \frac{N_A}{Q} \sum \epsilon_i g_i e^{-\frac{\epsilon_i}{kT}}. \quad (\text{IX.40})$$

Возьмем первую частную производную по температуре от величины  $Q$  при постоянном объеме\*:

$$\left( \frac{\partial Q}{\partial T} \right)_v = \frac{\partial}{\partial T} \left( \sum g_i e^{-\epsilon_i/kT} \right)_v = \frac{1}{kT^2} \sum g_i \epsilon_i e^{-\epsilon_i/kT}.$$

Откуда:

$$\sum g_i \epsilon_i e^{-\epsilon_i/kT} = kT^2 \left( \frac{\partial Q}{\partial T} \right)_v. \quad (\text{IX.41})$$

После подстановки (IX.41) в (IX.40) получаем:

$$U - U_0 = RT^2 \left( \frac{\partial \ln Q}{\partial T} \right)_v, \quad (\text{IX.42})$$

где  $R = k \cdot N_A$ .

Формула (IX.42) выведена с применением закона Больцмана, записанного в виде уравнения (IX.33), в котором общее число молекул принято равным  $N_A$ . Поэтому выражение (IX.42) для внутренней энергии, как и все последующие выражения, дают величины термодинамических функций, относящиеся к 1 молю идеального газа.

С помощью формулы (IX.42) можно показать, что сумма по состояниям обладает свойством мультипликативности. Действительно, внутреннюю энергию системы, по принципу Борна-Оппенгеймера, можно представить как сумму независимых составляющих: поступательной, вращательной, колебательной энергии и энергии электронов\*\*. С учетом этого:

$$U - U_0 = U_{\text{пост}} + (U - U_0)_{\text{ен}}, \quad (\text{IX.43})$$

где  $(U - U_0)_{\text{ен}}$  — сумма всех остальных составляющих энергии, кроме энергии поступательного движения. Каждому виду дви-

\* Постоянство объема следует из свойства микроканонического распределения, так как для изолированной системы  $V = \text{const}$ .

\*\* Величину внутриядерной энергии учитывать не будем ввиду того, что в химических реакциях она не изменяется.

жения молекулы соответствует свой набор энергетических уровней и статистических весов, т. е. своя сумма по состояниям. Отсюда следует, что:

$$U - U_0 = U_{\text{пост}} + (U - U_0)_{\text{вн}} = RT^2 \left( \frac{\partial \ln Q_{\text{пост}}}{\partial T} \right)_V + RT^2 \left( \frac{\partial \ln Q_{\text{вн}}}{\partial T} \right)_V = RT^2 \frac{\partial}{\partial T} (\ln Q_{\text{пост}} \cdot Q_{\text{вн}}). \quad (\text{IX.44})$$

Сопоставление (IX.42) с (IX.44) приводит к выражению:

$$Q = Q_{\text{пост}} \cdot Q_{\text{вн}}, \quad (\text{IX.45})$$

где  $Q_{\text{вн}} = Q_{\text{вр}} \cdot Q_{\text{кол}} \cdot Q_{\text{эл}}$ . Здесь соответствующими индексами отмечены вращательное, колебательное и электронное движения.

Связь энтропии с суммой по состояниям молекулы может быть получена, используя уравнение (IX.11):

$$S = k \sum (N_i \ln g_i - N_i \ln N_i + N_i).$$

Как отмечено выше, это уравнение описывает свойства систем состоящих из делокализованных частиц, к числу которых относится идеальный газ. После подстановки в уравнение (IX.11) величины  $N_i$  из уравнения закона Больцмана (IX.33) и проведения алгебраических преобразований (проделать самостоятельно) получаем:

$$S = k \sum N_i \left( \ln \frac{Q \cdot e}{N_A} + \frac{\epsilon_i}{kT} \right)$$

или

$$S = k \sum N_i \left( \ln \frac{Q \cdot e}{N_A} \right) + \frac{\sum \epsilon_i N_i}{T}.$$

Учитывая, что  $\sum \epsilon_i N_i = U - U_0 = RT^2 \left( \frac{\partial \ln Q}{\partial T} \right)_V$ , окончательно

имеем:

$$S = R \ln \frac{Q \cdot e}{N_A} + RT \left( \frac{\partial \ln Q}{\partial T} \right)_V, \quad (\text{IX.46})$$

где  $R = k \sum N_i$ .

Формула (IX.46) выражает связь полной суммы по состояниям молекулы с полной энтропией системы. По этой же формуле рассчитывается поступательная составляющая энтропии ( $S_{пост}$ ), если в нее вместо  $Q_{полн}$  подставить  $Q_{пост}$ . Связь суммы по состояниям внутренних видов движения молекулы с соответствующей составляющей энтропии ( $S_{внутр}$ ) выражается следующим уравнением:

$$S_{внутр} = R \ln Q_{вн.} + RT \left( \frac{\partial \ln Q_{вн.}}{\partial T} \right)_V. \quad (\text{IX.47})$$

В выводе этого уравнения в качестве исходной использована формула (IX.12), справедливая по отношению к энтропии системы, состоящей из локализованных частиц [16], т. е. из частиц, лишенных возможности совершать поступательное движение. Исключение поступательного движения тождественно предположению, что молекулы газа фиксируются в определенных точках фазового пространства, находясь в которых они, тем не менее, способны вращаться и совершать все остальные виды внутримолекулярного движения. В остальном вывод уравнения (IX.47) аналогичен выводу уравнения (IX.46). Он состоит в подстановке в формулу (IX.12) значения  $N_i$  из закона распределения Больцмана и последующих алгебраических преобразований (рекомендуется вывод проделать самостоятельно).

Абсолютное значение энергии Гиббса, как и внутренней энергии, неизвестно. Поэтому для вывода уравнения, связывающего энергию Гиббса с суммой по состояниям, используем функцию  $G_T - H_0$ . Как было показано ранее (см. гл. II), при абсолютном нуле температуры  $H_0 = U_0 = G_0$ . Используя известные соотношения между функциями  $G$ ,  $H$ ,  $U$ ,  $T$  и  $S$ , запишем:

$$G_T - H_0 = U - U_0 + pV - TS. \quad (\text{IX.48})$$

Подставим в (IX.48) выражения для  $U - U_0$  и  $S$  из уравнений (IX.42) и (IX.46) и при этом учтем, что для одного моля идеального газа  $pV = RT$ :

$$G_T - H_0 = RT^2 \left( \frac{\partial \ln Q}{\partial T} \right)_V + RT - T \left[ R \ln \frac{Q \cdot e}{N_A} + RT \left( \frac{\partial \ln Q}{\partial T} \right)_V \right].$$

После элементарных алгебраических преобразований имеем:

$$G_T - H_0 = -RT \ln \frac{Q}{N_A}. \quad (\text{IX.49})$$

Отсюда легко получить выражение для приведенной энергии Гиббса одного г-моля идеального газа:

$$\Phi = -\frac{G_T - H_0}{T} = R \ln \frac{Q}{N_A}. \quad (\text{IX.50})$$

Известно, что при расчете стандартной константы равновесия используются термодинамические функции, в том числе и приведенная энергия Гиббса, отнесенные к стандартному состоянию газа, т. е. к давлению  $p^0$ . В уравнении (IX.50)  $Q$  — полная сумма по состояниям молекулы, причем  $Q = Q_{\text{пост}} \cdot Q_{\text{внутр}}$ . Ниже будет показано, что  $Q_{\text{внутр}}$  от давления не зависит,  $Q_{\text{пост}}$  — зависит от давления. Поэтому при расчете табличных значений  $\Phi$  по формуле (IX.50) величину  $Q_{\text{пост}}$  следует относить к стандартному давлению  $p^0 = 1,0133 \cdot 10^5 \text{ Па} - 1 \text{ ат}$ . Тогда:

$$\Phi^0 = -\frac{G_T^0 - H_0^0}{T} = R \ln \frac{Q^0}{N_A}, \quad (\text{IX.51})$$

где величина  $Q^0$  отнесена к стандартному состоянию при давлении  $p^0$ .

В уравнениях (IX.50) и (IX.51)  $\Phi$  ( $\Phi^0$ ) — общая приведенная энергия Гиббса, учитывающая все виды движения молекул. Если рассматривать только внутренние степени свободы движения, при выводе выражения для  $\Phi_{\text{внутр}}$  необходимо исходить из формулы для энтропии  $S_{\text{внутр}}$  (IX.47). В этом случае получаем:

$$\Phi_{\text{внутр}} = R \ln Q_{\text{внутр}}. \quad (\text{IX.52})$$

## 7. Определение константы равновесия газофазных реакций

Уравнение (IX.51) дает возможность вычислить стандартные значения приведенной энергии Гиббса исходных веществ и продуктов химической реакции по известным величинам сумм по состояниям молекул. Как показано в главе VI [см. уравнение (VI.24)], константа равновесия газофазной реакции рассчитывается по следующему уравнению:

$$\ln K_p^0 = \frac{1}{R} \left( \Delta \Phi^0 - \frac{\Delta H_0^0}{T} \right). \quad (\text{IX.53})$$

В этом уравнении  $K_{\tilde{p}}^0$  — стандартная термодинамическая константа равновесия, выраженная через относительные давления  $\tilde{p}_i = p_i/p^0$  ( $p_i$  — абсолютное парциальное давление,  $p^0$  — стандартное давление), оператор  $\Delta$  — означает термодинамическую сумму. В уравнении (IX.53) приведенная энергия Гиббса  $\Phi^0$  отнесена к стандартному состоянию газа,  $\Delta H_0^0$  — гипотетический стандартный тепловой эффект реакции при абсолютном нуле температуры.

При решении ряда задач химической кинетики, в частности, при математическом описании элементарного акта химической реакции в теории активированного комплекса, возникает необходимость выразить константу равновесия непосредственно через суммы по состояниям молекул реагентов. Эту процедуру удобнее всего произвести, используя уравнение (IX.53), которое с учетом выражения (IX.51) запишем в следующем виде:

$$\ln K_{\tilde{p}}^0 = \frac{1}{R} \left( \Delta R \ln \frac{Q_i^0}{N_A} - \frac{\Delta H_0^0}{T} \right). \quad (\text{IX.54})$$

В этом уравнении:

$$\Delta \ln \frac{Q_i^0}{N_A} = \sum \nu_{\text{prod}} \ln \frac{Q_{\text{prod}}^0}{N_A} - \sum \nu_{\text{ucx}} \ln \frac{Q_{\text{ucx}}^0}{N_A} = \ln \Pi \left( \frac{Q_i^0}{N_A} \right)^{\nu_i}.$$

После раскрытия скобок и потенцирования из (IX.54) получаем:

$$K_{\tilde{p}}^0 = \Pi \left( \frac{Q_i^0}{N_A} \right)^{\nu_i} e^{-\frac{\Delta H_0^0}{RT}}, \quad (\text{IX.55})$$

где  $\nu_i$  — стехиометрические коэффициенты. Они положительны для продуктов реакции и отрицательны для исходных веществ. Верхний нулевой индекс показывает, что константа равновесия и суммы по состояниям реагентов рассчитаны для газа в его стандартном состоянии, т. е. при давлении в 1 ат ( $1,0133 \cdot 10^5$  Па), когда он находится в чистом виде.

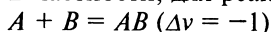
Согласно (V.13):

$$K_c^0 = K_p^0 \left( \frac{p^0}{RT} \right)^{\Delta \nu}, \quad (\text{IX.56})$$

где  $K_c^0$  — константа равновесия, отнесенная ко второму стандартному состоянию, которое предусматривает выражение концентраций в законе действующих масс в г-моль/л. Подстановка (IX.55) в (IX.56) дает:

$$K_c^0 = \left( \prod Q_i^{v_i} \right) \left( \frac{p^0}{RT N_A} \right)^{\Delta \nu} \cdot e^{-\frac{\Delta H_0^0}{RT}}. \quad (\text{IX.57})$$

В частности, для реакции:



$$K_c^0 = \frac{Q_{AB}^0}{Q_A^0 \cdot Q_B^0} \left( \frac{RT \cdot N_A}{p^0} \right) e^{-\frac{\Delta H_0^0}{RT}}. \quad (\text{IX.58})$$

Здесь размерность  $K_c^0$  определяется размерностью величины

$$\left| \frac{RT \cdot N_A}{p^0} \right| = \left( \frac{\text{моль}}{\text{л}} \right)^{-1}. \text{ В расчетах по формуле (IX.58) } R \text{ следует}$$

выражать в л-атм/моль К,  $p^0$  — в атмосферах. При расчетах в системе СИ член, заключенный в скобках уравнения (IX.58),

выражается так:  $\frac{1000RT N_A}{p^0}$ , где  $|R| = \text{Дж/моль} \cdot \text{К}$ ,  $|p^0| = \text{Па}$ .

## Глава X. Выражения сумм по состояниям, обусловленных разными видами движения молекулы

Как отмечено выше, с достаточной степенью приближения можно полагать, что сумма по состояниям молекулы обладает свойством мультипликативности:

$$Q = Q_{\text{пост}} \cdot Q_{\text{кол}} \cdot Q_{\text{вр}} \cdot Q_{\text{эл}}. \quad (\text{X.1})$$

Рассмотрим, как связаны суммы по состояниям отдельных видов движения с молекулярными параметрами. В основе вывода всех формул для суммы по состояниям молекулы, лежит один и тот же прием. В уравнение

$$Q = \sum g_i e^{-\epsilon_i/kT}$$

подставляют выражения для статистического веса  $g_i$  и энергии  $\epsilon_i$  соответствующего вида движения, после чего производят суммирование, с учетом вклада отдельных членов суммы. В некоторых случаях суммирование заменяется интегрированием.

### 1. Поступательное движение

Поступательное движение одной отдельно взятой молекулы, перемещающейся в неограниченном пространстве, происходит непрерывно и поэтому не квантуется. Однако, если молекула движется в ограниченном объеме, можно считать, что ее движение приобретает периодический характер. Это дает основание применить к описанию движения законы квантовой механики. Если молекула совершает возвратно-поступательное движение в одномерном пространстве (т. е. вдоль координаты  $x$  в пределах от  $x = 0$  до  $x = l$ ), то ее движение можно отождествить со стоячей волной и описать уравнением Шредингера:

$$\frac{\partial^2 \psi_x}{\partial x^2} + \frac{8\pi^2 m}{h^2} E \psi_x = 0, \quad (\text{X.2})$$

где  $\psi_x$  — волновая функция, квадрат которой выражает плотность вероятности нахождения частицы в точке на отрезке от  $x = 0$  до  $x = l$ ;  $m$  — масса молекулы;  $E$  — кинетическая энергия молекулы. В виду отсутствия силового поля потенциальная энергия поступательного движения равна нулю.



Решение уравнения (X.2), которое рассматривается в курсе физики, дает следующее выражение для энергии:

$$E = \frac{n^2 h^2}{8ml^2}, \quad (\text{X.3})$$

где  $n$  — квантовое число, приобретающее значения 1, 2, 3 ...  $\infty$ . Решение показывает, что каждому энергетическому уровню соответствует одна волновая функция  $\psi_x$ , т. е. статистические веса энергетических уровней  $g_i = 1$ . Выражение (X.3) можно получить, не решая уравнение Шредингера, если учесть, что согласно классической волновой механике, длина стоячей волны:

$$\lambda = \frac{2l}{n}. \quad (\text{X.4})$$

С другой стороны, по уравнению Де Бройля:

$$\lambda = \frac{h}{mu}, \quad (\text{X.5})$$

где  $u$  — скорость частицы (молекулы).

Из (X.4) и (X.5) получаем:

$$(mu)^2 = \frac{n^2 h^2}{4l^2},$$

откуда:

$$E = \frac{(mu)^2}{2m} = \frac{n^2 h^2}{8ml^2}.$$

После подстановки выражений  $E$  и  $g_i$  в уравнение для суммы по состояниям получаем:

$$Q_{noci1} = \sum_{n=1}^{n=\infty} e^{-n^2 h^2 / 8ml^2 kT}. \quad (\text{X.6})$$

Ввиду близости энергетических уровней поступательного движения\* при вычислении  $Q_{noci1}$  суммирование заменяем интегрированием, считая, что  $n$  изменяется не от единицы, а от нуля:

---

\* Близость энергетических уровней вытекает из малой величины

множителя  $\frac{h^2}{8ml^2 kT}$ .

$$Q_{\text{посм}} = \int_0^{\infty} e^{-\frac{n^2 h^2}{8ml^2 kT}} dn. \quad (\text{X.7})$$

Обозначив  $\frac{h^2}{8ml^2 kT} = a$ , получаем интеграл Гаусса:

$$Q_{\text{посм}} = \int_0^{\infty} e^{-an^2} dn = \frac{1}{2} \sqrt{\frac{\pi}{a}}. \quad (\text{X.8})$$

Окончательно для одномерного поступательного движения:

$$Q_{\text{посм}} = \left( \frac{2\pi mkT}{h^2} \right)^{1/2} l. \quad (\text{X.9})$$

Учитывая свойство мультипликативности, для поступательного движения в трехмерном пространстве, получаем:

$$Q_{\text{посм}} = Q_{\text{посм}}^3 = \left( \frac{2\pi mkT}{h^2} \right)^{3/2} l^3, \quad (\text{X.10})$$

где  $l^3 = V$  — объем, занимаемый газом.

Для одного г-моля идеального газа:

$$V = \frac{RT}{p}. \quad (\text{X.11})$$

Учитывая выражение (X.11), окончательно получаем:

$$Q_{\text{посм}} = \left( \frac{2\pi mkT}{h^2} \right)^{3/2} \frac{RT}{p}. \quad (\text{X.12})$$

## 2. Движение электронов

Энергию электронов в молекуле целесообразно разделить на две части: энергию внутренних электронов и энергию электронов, находящихся на внешней молекулярной орбитали. Последняя изменяется в химических реакциях или при взаимодействии с фотонами видимого света. Энергия внутренних электронов остается, как правило, постоянной. Энергетическую сумму по состояниям запишем в следующем виде:

$$Q_{эл} = g_0 e^{-\frac{\varepsilon_0}{kT}} + g_1 e^{-\frac{\varepsilon'_1}{kT}} + g_2 e^{-\frac{\varepsilon'_2}{kT}} + \dots \quad (X.13)$$

Здесь  $\varepsilon_0$  — энергия основного (невозбужденного) состояния;  $\varepsilon'_1, \varepsilon'_2$  — абсолютные величины энергии первого, второго и последующих возбужденных состояний,  $g_0, g_1, g_2 \dots$  — статистические веса электронных уровней энергии. В соответствии с допущением, принятым при выводе уравнения закона Больцмана, при вычислении суммы по состояниям энергию будем отсчитывать от нулевого уровня ( $\varepsilon_0$ ). В этом случае будем иметь:

$$Q_{эл} = g_0 e^{-\frac{0}{kT}} + g_1 e^{-\frac{\varepsilon_1}{kT}} + g_2 e^{-\frac{\varepsilon_2}{kT}} + \dots, \quad (X.14)$$

здесь:  $\varepsilon_1 = \varepsilon'_1 - \varepsilon_0, \varepsilon_2 = \varepsilon'_2 - \varepsilon_0$  и т. д.,  $e^{-\frac{0}{kT}} = 1$ .

Величина  $\varepsilon'_1 - \varepsilon_0$  соответствует изменению энергии при переходе из основного — в первое возбужденное электронное состояние. Она может быть определена из электронных спектров. Опыт показывает, что эта величина имеет порядок  $20000 \text{ см}^{-1}$ . Заметим, что значения  $\varepsilon'_2 - \varepsilon_0, \varepsilon'_3 - \varepsilon_0$  и т. д. будут еще больше, чем  $\varepsilon'_1 - \varepsilon_0$ . В то же время при  $T = 298 \text{ К}$  величина  $kT \approx 200 \text{ см}^{-1}$ . Подстановка приведенных численных значений в уравнении (X.14) показывает, что вторым и всеми последующими членами ряда (X.14) можно пренебречь по сравнению с первым членом, ввиду их малости. С учетом сказанного получаем:

$$Q_{эл} = g_0.$$

Статистический вес основного электронного уровня  $g_0$  определяется величиной суммарного спина ( $S$ ) электронов, находящихся на внешних молекулярных орбиталях:  $g_0 = 2S + 1$ . Чаще всего на внешней орбитали находится пара электронов с противоположными спинами (валентно насыщенная молекула,  $S = 0$ ). Тогда  $g_0 = 1$ . Если на внешних орбиталях находятся неспаренные электроны, например, в молекуле  $O_2$ , в которой на

разрыхляющих  $\pi_x^*$  и  $\pi_y^*$ , орбиталях расположено по одному электрону, то  $g_0 = 2 \cdot 1 + 1 = 3$ .

### 3. Колебательное движение

При расчете суммы по состояниям колебательного движения, совершаемого ядрами атомов в молекуле, можно с достаточной степенью точности принять модель гармонического осциллятора. Энергия колебания находится из решения уравнения Шредингера, которое для двухатомного гармонического осциллятора записывается следующим образом:

$$\frac{\partial^2 \psi_k}{\partial x^2} + \frac{8\pi^2 m^*}{h^2} \left( E_k + \frac{kx^2}{2} \right) \psi_k = 0, \quad (\text{X.15})$$

где  $\psi_k$  — колебательная волновая функция. Квадрат колебательной волновой функции характеризует вероятность того, что межъядерное расстояние равно  $r$ . В уравнении (X.15)  $x = r - r_e$  — смещение межъядерного расстояния  $r$  от равновесного  $r_e$ ;  $k$  — силовая постоянная;  $m^*$  — приведенная масса молекулы.

Из решения уравнения (X.15) вытекает:

$$E_k = h\nu_e \left( v + \frac{1}{2} \right). \quad (\text{X.16})$$

Здесь  $\nu_e$  — частота собственных колебаний атомов,  $v$  — колебательное квантовое число:  $v = 0, 1, 2, 3, \dots$ . Решение уравнения Шредингера показывает, что статистические веса всех колебательных уровней гармонического осциллятора равны единице:  $g_0 = g_1 = g_2 = g_3 = \dots = 1$  (невырожденные состояния). Подстановка значений  $v$  в уравнение (X.16) дает следующий набор энергетических уровней  $\epsilon'_i$ :

Квантовое число $v$	0	1	2	3	
Абсолютная энергия $\epsilon'$	$\frac{1}{2} h\nu_e$	$\frac{3}{2} h\nu_e$	$\frac{5}{2} h\nu_e$	$\frac{7}{2} h\nu_e$	и т. д.

Энергии колебательных уровней, отсчитанные от нулевого уровня ( $\epsilon'_1 - \epsilon_0$ ), выражаются следующими величинами:

$$0, hv_e, 2hv_e, 3hv_e. \quad (\text{X.17})$$

Подставляя эти величины в выражение для суммы по состояниям и учитывая, что статистические веса уровней равны единице, получаем:

$$Q_{\text{кол}} = e^{-\frac{0}{kT}} + e^{-\frac{hv_e}{kT}} + e^{-\frac{2hv_e}{kT}} + \dots \quad (\text{X.18})$$

Правая часть уравнения (X.18) представляет собою сумму членов ряда геометрической прогрессии:

$$1 + x + x^2 + x^3 + \dots = \frac{1}{1-x}. \quad (\text{X.19})$$

Применяя формулу (X.19), получаем:

$$Q_{\text{кол}} = \frac{1}{1 - e^{-\frac{hv_e}{kT}}}. \quad (\text{X.20})$$

Обозначив величину  $\frac{hv_e}{k} = \theta$ , имеем:

$$Q_{\text{кол}} = \frac{1}{1 - e^{-\theta/T}}. \quad (\text{X.21})$$

Величина  $\theta$  называется характеристической температурой, ее размерность К.

Известно, что сложное колебательное движение, которое совершают атомы в молекуле, можно разделить на элементарные колебания, число которых равно числу колебательных степеней свободы движения молекулы:  $f_{\text{кол}}$ .

Как показано ранее (см. гл. I), для нелинейной молекулы  $f_{\text{кол}} = 3n - 6$ , для линейной молекулы  $f_{\text{кол}} = 3n - 5$ , где  $n$  — число атомов в молекуле. Если в молекуле имеется крутильное колебание (например, за счет вращения метильных групп вокруг линий связи в этане), число колебательных степеней свободы уменьшается до  $3n - 7$  (в общем случае  $3n - x$ ). Используя свойства мультипликативности суммы по состояниям, можно записать, что для многоатомной молекулы:

$$Q_{\text{кол}} = \prod_{i=1}^{3n-5(6)} Q_{\text{кол}i}, \quad (\text{X.22})$$

где  $Q_{\text{кол}i}$  — колебательная сумма по состояниям, которая относится к одной степени свободы и вычисляется по уравнению (X.21).

#### 4. Вращательное движение

Расчет вращательной суммы по состояниям сопряжен со значительными трудностями. В полном расчете необходимо учесть помимо вращения молекулы как единого целого внутреннее вращение отдельных атомных групп (например, метильных радикалов), которое может быть незаторможенным и заторможенным. Особая сложность связана с необходимостью учета дополнительного вырождения вращательных энергетических уровней, обусловленного ядерными спинами (т. е. собственным вращением ядер), а также характером симметрии самой вращающейся молекулы.

В настоящем пособии рассмотрим лишь принцип расчета вращательной суммы по состояниям, опустив большинство из названных выше осложняющих факторов. Тем не менее, несмотря на сделанные оговорки, приводимые ниже формулы пригодны для определения вкладов вращательного движения в термодинамические функции в расчетах, не требующих высокой точности. Расчеты основаны на использовании модели жесткого ротатора, т. е. молекулы, при вращении которой межъядерные расстояния не изменяются.

Для двухатомного жесткого ротатора запишем уравнение Шредингера:

$$\Delta \psi_{\text{вр}} + \frac{8\pi^2 m^*}{h^2} \left( \frac{I\omega^2}{2} \right) \psi_{\text{вр}} = 0, \quad (\text{X.23})$$

где  $\Delta$  — оператор Лапласа, обозначающий сумму вторых производных от волновой вращательной функции  $\psi_{\text{вр}}$ ;  $\psi_{\text{вр}}^2$  — характеризует вероятность определенной ориентации оси вращения молекулы относительно направления внешнего электромагнитного поля. Потенциальная энергия вращения молекулы равна

нулю. Кинетическая энергия вращательного движения  $E = \frac{I\omega^2}{2}$ ,  $I$  — момент инерции;  $I = m^*r^2$ ;  $r$  — межъядерное расстояние;  $m^*$  — приведенная масса молекулы;  $m^* = \frac{m_1 \cdot m_2}{m_1 + m_2}$  ( $m_1$  и  $m_2$  — массы ядер);  $\omega$  — угловая скорость вращения.

После решения уравнения (X.23) получается следующее выражение для энергии:

$$E = B \cdot J(J+1), \quad (\text{X.24})$$

в котором  $B$  — вращательная постоянная:

$$B = \frac{h^2}{8\pi^2 I}, \quad (\text{X.25})$$

$J$  — вращательное квантовое число. Оно может иметь следующие значения:  $J = 0, 1, 2, 3 \dots$  до  $J = \infty$ .

Из уравнения (X.24) следует, что угловая скорость вращения молекулы ( $\omega$ ), как и ее кинетическая энергия ( $E$ ), является величиной дискретной. Из решения уравнения Шредингера вытекает также, что вращательные энергетические уровни молекулы находятся в вырожденном состоянии: каждому уровню соответствует несколько волновых вращательных функций. Число таких функций (квантовых состояний) равно статистическому весу уровня:

$$g_{ep} = 2J + 1. \quad (\text{X.26})$$

Подставив выражения для энергии вращения и статистического веса уровня в общую формулу для суммы по состояниям молекулы, получаем:

$$Q_{ep} = \sum (2J+1) e^{-\frac{BJ(J+1)}{kT}}. \quad (\text{X.27})$$

Для достаточно тяжелых молекул, иначе говоря, когда  $B$  мало, и не слишком низких температур суммирование с достаточным приближением можно заменить интегрированием. При этом полагают, что вклад в величину  $Q_{ep}$  уровней с малым значением  $J$  очень мал, что дает возможность в уравнении (X.27) пренебречь единицей по сравнению с  $J$ . С учетом сделанных оговорок получают следующее выражение:

$$Q_{\text{вр}} = \int_0^{\infty} 2J e^{-\frac{BJ^2}{kT}} dJ. \quad (\text{X.28})$$

Интегрирование этого выражения дает:

$$Q_{\text{вр}} = \frac{kT}{B}$$

или, учитывая (X.25):

$$Q_{\text{вр}} = \frac{8\pi^2 kT}{h^2} I. \quad (\text{X.29})$$

Двухатомная молекула, как и любая линейная, имеет две степени свободы вращательного движения (относительно двух взаимно перпендикулярных осей). Поэтому, используя свойство мультипликативности сумм по состояниям, из формулы (X.29) можно получить выражение суммы по состояниям, приходящейся на одну степень свободы вращательного движения:

$$Q_{\text{вр}_1} = \sqrt{Q_{\text{вр}}} = \left( \frac{8\pi^2 kT}{h^2} \right)^{1/2} I^{1/2}, \quad (\text{X.30})$$

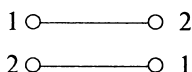
где  $I$  — момент инерции вращения вокруг одной оси.

Нелинейная молекула имеет три степени свободы вращательного движения. Для такой молекулы:

$$Q_{\text{нелин}} = Q_{\text{вр}_1}^3 = \left( \frac{8\pi^2 kT}{h^2} \right)^{3/2} I_x^{1/2} \cdot I_y^{1/2} \cdot I_z^{1/2}, \quad (\text{X.31})$$

где  $I_x$ ,  $I_y$  и  $I_z$  — соответственно моменты инерции вращения относительно осей  $x$ ,  $y$  и  $z$ .

Если молекула имеет одну или несколько осей симметрии, то при своем повороте на  $360^\circ$  вокруг любой из этих осей она может занимать несколько энергетически равноценных положений. Например, гомоядерная двухатомная молекула ( $\text{H}_2$ ,  $\text{N}_2$ ,  $\text{O}_2$  и др.) при повороте на  $360^\circ$  относительно оси, перпендикулярной линии связи, занимает два равноценных положения:



Это вызывает необходимость исключения из суммы по состояниям половины энергетических уровней, что достигается



введением в формулу (X.29) числа симметрии  $\sigma$ . Для такой двухатомной молекулы  $\sigma = 2$ . Из приведенного примера видно, что число симметрии  $\sigma$  равно числу неразличимых энергетических состояний, получающихся при вращении молекулы относительно оси симметрии на  $360^\circ$ .

Для двухатомной гетероядерной молекулы (CO, NO, HCl и др.)  $\sigma = 1$ , так как при повороте на  $360^\circ$  молекула совмещается сама с собой только один раз. Для многоатомных молекул типа  $\text{NH}_3$ ,  $\text{BF}_3$  и др.  $\sigma = 3$ , так как при вращении относительно оси симметрии их пространственное положение будет повторяться через каждые  $120^\circ$ . Для тетраэдрической молекулы  $\text{CH}_4$   $\sigma = 12$ , так как вращение вокруг каждой из четырех осей тетраэдра дает три совпадающих положения.

При определении числа симметрии следует учитывать не только вращение молекулы как единого целого, но и внутреннее вращение ее отдельных атомных групп (например, метильных радикалов в молекуле этана). Первому соответствует, так называемое, внешнее число симметрии  $\sigma_e$ , второму — внутреннее число симметрии  $\sigma_a$ , причем:

$$\sigma = \sigma_e \cdot \sigma_a. \quad (\text{X.32})$$

Введение в формулы (X.29) и (X.31) числа симметрии приводит к следующему выражению для вращательных сумм по состояниям:

линейная молекула

$$Q_{\text{вр}} = \frac{8\pi^2 kT}{\sigma \cdot h^2} I; \quad (\text{X.33})$$

многоатомная нелинейная молекула

$$Q_{\text{вр}} = \frac{\sqrt{\pi}}{\sigma} \left( \frac{8\pi^2 kT}{h^2} \right)^{3/2} (I_x I_y I_z)^{1/2}. \quad (\text{X.34})$$

## Глава XI. Рабочие формулы для расчета термодинамических функций по молекулярным постоянным

Расчет термодинамических функций можно произвести следующим образом. Сначала вычислить полную сумму по состояниям молекулы  $Q_{полн}$ , перемножив суммы по состояниям отдельных видов движения в соответствии с формулой (X.1). Затем величину  $Q_{полн}$  подставить в выражение, связывающие ее с термодинамическими функциями. Однако технически более удобен другой прием расчета, которым и пользуются на практике.

В формулы для термодинамических функций подставляют суммы по состояниям отдельных видов движения. Это дает возможность вычислить составляющие термодинамических функций для соответствующих видов движения. Затем, пользуясь свойством аддитивности термодинамических функций, их общие величины находят путем суммирования отдельных составляющих.

В выводах рабочих формул для термодинамических функций необходимо обратить внимание на размерности сумм по состояниям. При этом следует иметь в виду, что размерность  $Q_{пост}$  моль<sup>-1</sup>, а  $Q_{эл}$ ,  $Q_{кол}$ ,  $Q_{вр}$  – безразмерные величины. Деление  $Q_{пост}$  на  $N_A$  в формулах (X.39) и (X.42) приводит к тому, что в них под знаком «ln» будет стоять безразмерная величина, как и во всех остальных формулах для термодинамических функций, обусловленных внутримолекулярными движениями.

Рассмотрим, как выполняются расчеты термодинамических функций на примере двухатомных гетероядерных молекул (CO, NO и т. д.).

### 1. Составляющие термодинамических функций поступательного и электронного движения

Поступательную сумму  $Q_{пост}$  принято объединять с электронной суммой. Для простоты рассмотрим валентно-насыщенные молекулы, для которых  $Q_{эл} = g_0 = 1$ . Поэтому

$$Q_{пост.эл} = Q_{пост}. \quad (XI.1)$$

Согласно выражению (X.12)  $Q_{пост} = \left( \frac{2\pi k m T}{h^2} \right)^{3/2} \frac{RT}{p}$ . Подста-

вим это выражение в формулу для внутренней энергии поступательного движения (IX.42):

$$(U - U_0) = RT^2 \left[ \frac{\partial \ln \left( \frac{2\pi km}{h^2} \right)^{3/2} \frac{RT}{p} T^{3/2}}{\partial T} \right]_V. \quad (\text{XI.2})$$

Напомним, что  $RT/p = V$  — объем, занимаемый одним г-мо-  
лем вещества. Ввиду того, что производная берется при посто-  
янном объеме, величина  $RT/p = V$  остается постоянной. С уче-  
том этого условия после дифференцирования (XI.2) получаем:

$$(U - U_0)_{ном} = \frac{3}{2} RT; \quad (\text{XI.3})$$

$$C_{V,ном} = \left( \frac{\partial U_{ном}}{\partial T} \right)_V = \frac{3}{2} R. \quad (\text{XI.4})$$

Формулы (XI.3) и (XI.4) полностью совпадают с соответст-  
вующими формулами классической молекулярно-кинетической  
теории газа.

$$\text{Учитывая, что согласно (IX.42)} \quad \frac{(U - U_0)_{ном}}{T} = RT \frac{\partial \ln Q_{ном}}{\partial T},$$

запишем формулу (IX.46) для расчета энтропии поступательно-  
го движения следующим образом:

$$S_{ном} = R \ln \frac{Q_{ном} e}{N_A} + \frac{(U - U_0)_{ном}}{T}. \quad (\text{XI.5})$$

После подстановки в эту формулу выражений для  $Q_{ном}$ ,  $(U - U_0)_{ном}$ , последующих алгебраических преобразований и вычис-  
ления значения постоянной величины, в которую входят  $\pi$ ,  $k$ ,  
 $N_A$  и  $h$ , окончательно получаем выражение, называемое форму-  
лой Закура—Тетроде:

$$S_{ном} = \frac{3}{2} R \ln M + \frac{5}{2} R \ln T - R \ln p + 172,13. \quad (\text{XI.6})$$

Здесь и ниже размерности величин приведены в системе СИ:  
молекулярный вес  $M$  выражен в кг, давление — в паскалях.

Стандартная величина энтропии поступательного движения  
при температуре  $T$  и  $p^\circ = 1 \text{ ат}$ :

$$S_{\text{пост}}^0 = \frac{3}{2} R \ln M + \frac{5}{2} R \ln T + 76,34. \quad (\text{XI.7})$$

Согласно (IX.50) приведенная энергия Гиббса для поступательного и электронного движения равна:

$$\Phi_{\text{пост эл}} = -\frac{G_T - H_0^0}{T} = R \ln \frac{Q_{\text{пост эл}}}{N_A}. \quad (\text{XI.8})$$

После подстановки в эту формулу  $Q_{\text{пост эл}}$  из (X.12) получим:

$$\Phi = R \ln \left[ \frac{\left( \frac{2\pi k m T}{h^2} \right)^{3/2} \frac{RT}{p}}{N_A} \right]. \quad (\text{XI.9})$$

Откуда для стандартного состояния газа ( $p = 1$  ат) получим:

$$\Phi_T^0 = -\frac{G_T^0 - H_0^0}{T} = \frac{3}{2} R \ln M + \frac{5}{2} R \ln T + 55,63 \text{ Дж/моль} \cdot \text{К}. \quad (\text{XI.10})$$

## 2. Составляющие термодинамических функций колебательного движения

Подставляя в формулу (IX.42) для внутренней энергии выражение суммы по состояниям колебательного движения двухатомной молекулы (X.21), получаем:

$$(U - U_0) = RT^2 \frac{d}{dT} \ln \left( \frac{1}{1 - e^{-\theta/T}} \right) = R \cdot \frac{\theta \cdot e^{-\theta/T}}{1 - e^{-\theta/T}} = R \frac{\theta}{e^{\theta/T} - 1}; \quad (\text{XI.11})$$

$$C_v = \frac{\partial}{\partial T} (U - U_0) = \frac{R \cdot \left( \frac{\theta}{T} \right)^2 e^{\theta/T}}{\left( e^{\theta/T} - 1 \right)^2}. \quad (\text{XI.12})$$

Уравнение (XI.12) используется при табулировании функции Эйнштейна  $C_E(\theta/T)$ , которая применяется для расчета теплоемкости многоатомных идеальных газов при различных температурах (см. гл.I).

Для выражения колебательной составляющей энтропии применим прием, использованный ранее при выводе поступательной составляющей, а именно запишем выражение для энтропии колебательного движения (IX.47) в следующем виде:

$$S_{\text{кол}} = R \ln Q_{\text{кол}} + \frac{(U - U_0)_{\text{кол}}}{T}. \quad (\text{XI.13})$$

После подстановки в (XI.13) выражения для  $Q_{\text{кол}}$  (X.21),  $(U - U_0)_{\text{кол}}$  из (XI.11) и незначительных алгебраических преобразований, имеем:

$$S_{\text{кол}} = -R \ln(1 - e^{-\theta/T}) + R \cdot \left(\frac{\theta}{T}\right) \frac{1}{(e^{\theta/T} - 1)}. \quad (\text{XI.14})$$

Напомним, что  $\theta = h\nu/k$ . При умеренных температурах, когда квант вибрационной энергии  $h\nu$  обычно значительно превышает  $kT$ , т. е. когда  $\theta \gg T$ , формулу (XI.14) можно упростить, пренебрегая  $e^{-\theta/T}$  по сравнению с единицей и единицей по сравнению с  $e^{\theta/T}$ :

$$S_{\text{кол}} = R \frac{\theta}{T} e^{-\theta/T}. \quad (\text{XI.15})$$

Колебательная составляющая приведенной энергии Гиббса:

$$\Phi_{\text{кол}} = -\frac{C_T - H_0^0}{T} = R \ln Q_{\text{кол}} \quad (\text{XI.16})$$

рассчитывается после подстановки в предыдущую формулу величины

$$Q_{\text{кол}} = \frac{1}{1 - e^{-\theta/T}}:$$

$$\Phi_{\text{кол}} = -R \ln(1 - e^{-\theta/T}). \quad (\text{XI.17})$$

Учитывая, что при обычных температурах  $\theta \gg T$ , в расчетах, не требующих высокой точности, можно принять, что:

$$\Phi_{\text{кол}} \approx -R \ln 1 \approx 0. \quad (\text{XI.18})$$

Иначе говоря, вклад колебательного движения в приведенную энергию Гиббса очень мал и практически не зависит от частоты собственных колебаний.

### **3. Составляющие термодинамических функций вращательного движения**

Выше было показано, что для двухатомной гетероядерной молекулы в рамках модели жесткого ротатора:

$$Q_{\text{вр}} = \frac{8\pi^2 kT}{h^2} I. \quad (\text{XI.19})$$

Подстановка этой формулы в уравнение (IX.42) дает:

$$(U - U_0)_{\text{вр}} = RT^2 \frac{\partial}{\partial T} \ln \left( \frac{8\pi^2 kT}{h^2} I \right). \quad (\text{XI.20})$$

Откуда после логарифмирования и взятия первой производной по  $T$ , получаем:

$$(U - U_0)_{\text{вр}} = RT; \quad (\text{XI.21})$$

$$C_{V\text{вр}} = \frac{\partial (U - U_0)_{\text{вр}}}{\partial T} = R. \quad (\text{XI.22})$$

Выражения (XI.21), (XI.22) как и (XI.3), (XI.4), полностью совпадают с соответствующими выражениями, которые дает классическая молекулярно-кинетическая теория газов. Они также находятся в согласии с теоремой о равномерности распределения энергии (и теплоемкости  $C_V$ ) по степеням свободы поступательного и вращательного движения. Из уравнений (XI.21), (XI.22), (XI.3) и (XI.4) не трудно убедиться, что на каждую из пяти степеней свободы поступательного и вращательного движения линейной молекулы приходится составляющая энергии  $1/2 RT$  и составляющая теплоемкости при постоянном объеме  $1/2 R$  (см. гл. I).

Представив формулу для расчета вращательной составляющей энтропии в виде:

$$S_{\text{вр}} = R \ln Q_{\text{вр}} + \frac{(U - U_0)_{\text{вр}}}{T},$$

после подстановки в нее выражений для  $Q_{ep}$  (XI.19) и  $(U - U_0)_{ep}$  (XI.21) получаем:

$$S_{ep} = R \left( \ln \frac{8\pi^2 k T}{h^2} I + 1 \right) \quad (\text{XI.23})$$

или

$$S_{ep} = R (\ln T \cdot I + 105,5) \text{ Дж/моль} \cdot \text{К}, \quad (\text{XI.24})$$

где  $I$  — момент инерции молекулы,  $\text{кг} \cdot \text{м}^2$ .

Выразим вращательную составляющую приведенной энергии Гиббса. Согласно уравнению (IX.52):

$$\Phi_{ep} = R \ln Q_{ep} = R \ln \left( \frac{8\pi^2 k T}{h^2} I \right). \quad (\text{XI.25})$$

Откуда

$$\Phi_{ep} = R \ln T \cdot I + 867,6. \quad (\text{XI.26})$$

Здесь, как и в формуле (X.58), момент инерции молекулы  $I$  выражен в  $\text{кг} \cdot \text{м}^2$ .

#### 4. Примеры расчетов

Чтобы познакомиться с порядком величин отдельных составляющих энтропии и приведенной энергии Гиббса, рассчитаем их значения для молекулы СО. Расчет произведем для температуры 500 К и  $p = 1$  ат. Из табличных данных [2] имеем следующие значения молекулярных постоянных СО: молекулярная масса  $M = 28$  г/моль ( $\text{кг/к-моль}$ ), частота собственных колеба-

ний  $\omega_e = 2170 \text{ см}^{-1} \left( \theta = \frac{hc\omega_e}{k} = 3118 \text{ К} \right)$ ,  $\theta/T = 6,236$ ,  $I = 14,5 \times 10^{-47} \text{ кг} \cdot \text{м}^2$ .

Расчет по формулам (XI.6), (XI.10), (XI.15), (XI.17), (XI.24) и (XI.26) дает следующие величины в Дж/моль·К:

$$S_{\text{пост}}^0 = 160,90; \quad \Phi_{\text{пост}}^0 = 140,25;$$

$$S_{\text{кол}} = 0,108; \quad \Phi_{\text{кол}} = 0,0157;$$

$$S_{ep} = 51,45; \quad \Phi_{ep} = 43,14.$$

Из приведенных цифр видно, что наибольший вклад в термодинамические функции вносит поступательное движение,

значительно меньший — вращательное движение, вклад колебательной составляющей исчезающе мал. Поскольку составляющие, относящиеся к внутренним степеням свободы, не зависят от давления, их значения будут одни и те же, как в стандартном, так и в любом другом состоянии. Таким образом, суммарное значение стандартной энтропии CO:

$$S_{\text{общ}}^0 = S_{\text{пост}}^0 + S_{\text{кол}} + S_{\text{вр}} = 212,451 \text{ Дж/г моль К.}$$

Суммарное значение приведенной энергии Гиббса:

$$\Phi_{\text{общ}}^0 = \Phi_{\text{пост}}^0 + \Phi_{\text{кол}} + \Phi_{\text{вр}} = 183,41 \text{ Дж/г моль К.}$$

Сопоставление термодинамических функций, определенных статистическими методами на основе молекулярных постоянных, с функциями, вычисленными по термическим характеристикам, показывает, что в большинстве случаев точность первых превосходит точность величин, рассчитанных по калориметрическим данным.

В заключении следует еще раз подчеркнуть, что рассмотренные методы, основанные на статистике Больцмана, дают возможность определить только термодинамические функции идеального газа. Как известно, стандартное состояние реального газа — это его гипотетическое состояние в виде идеального газа при давлении 1 ат. Иначе говоря, стандартное состояние для идеального и реального газов совпадают. Поэтому стандартные термодинамические функции, найденные статистическим методом, могут быть использованы при определении термодинамических свойств индивидуальных реальных газов в стандартном состоянии. Они также могут быть использованы при расчетах констант равновесия реакций в смеси реальных газов и при определении состава равновесных реакционных смесей. В последнем случае пересчет от стандартных величин к величинам, относящимся к реальным условиям, проводится путем введения в соответствующие формулы коэффициентов фугитивности.

Так, например, энтропия реального газа вычисляется по формуле (см. гл. II, VIII):

$$S_T = S_T^0 - R \ln \gamma \cdot p, \quad (\text{XI.27})$$

где  $S_T^0$  — стандартное значение энтропии,  $\gamma$  — коэффициент летучести (фугитивности),  $p$  — относительное давление газа.

Константа равновесия реакции в смеси реальных газов согласно (VII.49) равна:



$$K_f^0 = n \cdot \gamma_i^{v_i} \cdot n \cdot \bar{p}_i^{v_i} \quad (\text{XI.28})$$

где  $K_f^0$  — стандартная константа равновесия, определяемая статистическим методом по приведенным энергиям Гиббса;  $\gamma_i$  и  $p_i$  — соответственно коэффициенты летучести и равновесные относительные парциальные давления реагентов. Коэффициенты летучести газов в уравнениях (XI.27) и (XI.28) обычно определяют из опытных данных методом соответственных состояний (см. гл. VIII).

Рассчитанные статистическим методом константы равновесия газозафазных реакций иногда могут быть использованы при определении констант равновесия жидкофазных реакций. Так, если реакция протекает в жидком идеальном растворе, ее стандартная константа равновесия  $K_x^0$  связана с константой равновесия газозафазной реакции  $K_p^0$  при одной и той же температуре  $T$  известным уравнением:

$$K_x^0 = \frac{K_p^0}{\prod (\bar{p}_i^0)^{v_i}} \quad (\text{XI.29})$$

(см. гл. VI).

В этом уравнении  $K_p^0$  может быть рассчитано методом статистической термодинамики;  $\bar{p}_i^0$  — давление насыщенного пара над  $i$ -м жидким реагентом, находящемся в чистом виде при температуре  $T$ . Формула (XI.29) практически может быть использована лишь в том случае, когда все участники жидкофазной реакции являются легколетучими веществами (неэлектролитами). В уравнении (XI.29) предполагается, что насыщенные пары реагентов подчиняются законам идеальных газов. Обычно пары легколетучих органических веществ следует рассматривать как реальные газы, а жидкофазная реакция протекает в реальном жидком растворе. Тогда уравнение (XI.29) следует записать в таком виде:

$$K_{x_{\text{жс}}}^0 = K_{\text{жс}} \cdot \prod \gamma_{i_{\text{жс}}}^{v_i} = \frac{K_p^0}{\prod \left( p_{i_{\text{нас}}}^0 \gamma_{i_{\text{газ,нас}}}^0 \right)^{v_i}}, \quad (\text{XI.30})$$

где  $\gamma_{i_{ж}}$  — коэффициент активности жидкого реагента, относенный к первому стандартному состоянию;  $\gamma_{i_{газ,нас}}^0$  — коэффициент летучести реагента в парообразном состоянии при давлении, равном давлению насыщенного пара над чистой жидкостью.

Из приведенных уравнений видно, что как для определения термодинамических свойств индивидуальных веществ, так и для расчета равновесия газозафазных и жидкофазных реакций необходимо знать коэффициенты летучести и активности.

### **5. Пути расчета химического равновесия в реальных системах. Связь сумм по состояниям молекулы и системы. Конфигурационные интегралы**

Статистическая термодинамика дает возможность расчета коэффициентов летучести и активности по молекулярным постоянным [15, 16]. В частности, статистический метод позволяет дать теоретическое обоснование метода расчета коэффициентов летучести на основе закона соответственных состояний. При статистическом описании реальных систем реализуют два подхода:

1. Производят теоретический расчет вириальных коэффициентов,  $B_2, B_3, \dots$  входящих в уравнение состояния реального газа:

$$\frac{p\tilde{V}}{RT} = 1 + \frac{B_2(T)}{\tilde{V}} + \frac{B_3(T)}{\tilde{V}^2} + \frac{B_4(T)}{\tilde{V}^3}. \quad (\text{XI.31})$$

Затем по уравнению (XI.31) определяют молярный объем реального газа  $\tilde{V}$ . Зная  $\tilde{V}$ , можно построить изотерму расширения реального газа и вычислить коэффициент летучести методом, рассмотренным в гл. VIII, разд. 2.

2. В случае конденсированных фаз производят непосредственные определения термодинамических функций систем.

В обоих случаях исходят из очевидного факта, что в реальных системах частицы взаимодействуют между собой. Поэтому энергия каждой частицы зависит от координат других частиц. В силу этого обстоятельства задача расчета термодинамических функций не может быть сведена к рассмотрению статистики в

$\mu$ -фазовом пространстве. Для решения данной задачи используют  $\Gamma$  — фазовое пространство и закон распределения Гиббса.

Теоретический анализ показывает, что при определении термодинамических функций систем, состоящих из взаимодействующих частиц (реальных газов, жидкостей и твердых тел) вместо суммы по состояниям молекулы необходимо использовать сумму по состояниям системы — так называемый, статистический интеграл  $Z$  называемый иногда «большой суммой по состояниям». Для реального газа статистический интеграл  $Z$  связан с суммой по состояниям молекулы (малой суммой  $Q$ ) следующим уравнением:

$$Z = \left( \frac{2\pi mkT}{h^2} \right)^{3/2N} \frac{Q_{\text{внутр}}^N}{N!} \int \dots \int e^{-\frac{u(x_1 y_1 z_1 \dots x_N y_N z_N)}{kT}} dx_1 \dots dz_N, \quad (\text{XI.32})$$

где первый сомножитель соответствует сумме по состояниям поступательного движения молекулы (без  $l^3$ ),  $Q_{\text{внутр}}$  — сумма по состояниям электронного, вращательного и колебательного движения молекулы;  $N$  — число частиц (молекул),  $x_1 y_1 z_1 \dots x_N y_N z_N$  — координаты всех  $N$ -частиц системы;  $u$  — потенциальная энергия межмолекулярного взаимодействия всех частиц. В уравнении (XI.32) интеграл

$$Z_{\text{конф}} = \int \dots \int e^{-\frac{u(x_1 \dots z_N)}{kT}} dx_1 \dots dz_N \quad (\text{XI.33})$$

берется по всем возможным конфигурациям системы, т. е. по всем возможным взаимным расположениям частиц. Он носит название конфигурационного интеграла.

Для идеального газа  $u = 0$ :

$$Z_{\text{конф}} = \int \dots \int dx_1 \dots dz_N = V^N, \quad (\text{XI.34})$$

где для одного г-моля  $V = RT/p$ . Подстановка (XI.34) в (XI.32) приводит к относительно простому выражению большой суммы по состояниям идеального газа:

$$Z = \left[ \left( \frac{2\pi kmT}{h^2} \right)^{3/2} \frac{RT}{p} \right]^N \frac{Q_{\text{внутр}}^N}{N!} \quad (\text{XI.35})$$

или

$$Z = \frac{(Q_{\text{пост}} \cdot Q_{\text{внутр}})^N}{N!};$$
$$Z = \frac{Q_{\text{полн}}^N}{N!}. \quad (\text{XI.36})$$

Уравнение (XI.36) дает возможность при определении термодинамических свойств идеального газа заменить большую сумму по состояниям системы  $Z$  на сумму по состояниям молекулы  $Q$  и использовать уравнения, вытекающие из закона распределения Больцмана.

Определение конфигурационных интегралов для реальных систем, в том числе для конденсированных фаз, является одной из наиболее важных и трудных задач статистической термодинамики. Главная трудность здесь связана с вычислением потенциальной энергии межмолекулярного взаимодействия. Применение современной компьютерной техники в последние годы обеспечило значительный прогресс в этом направлении. Вопросы расчета термодинамических свойств реальных систем не входят в задачу настоящего пособия. Они подробно рассматриваются в специальных курсах статистической термодинамики [15, 17 и др.].

• Ч А С Т Ь   Ш •

**ОСНОВЫ  
ЛИНЕЙНОЙ НЕРАВНОВЕСНОЙ  
ТЕРМОДИНАМИКИ**



## **Глава XII. Введение и элементы математического аппарата**

### ***1. Введение. Системы равновесные и неравновесные, линейные и нелинейные***

Мы живем в сложном мире, в мире неустойчивости и необратимости, нелинейности и обратных связей, эволюции и катастроф, хаоса и сложнейших структур, диссипации и самоорганизации. Нас окружает мир далекий от равновесия. В то же время еще совсем недавно в нашем познании мира мы исходили из свойств систем, близких к равновесным. Постепенно появилось понимание, что этот подход весьма ограничен и далеко не адекватен окружающему миру. И дело тут в самих основах.

Система вблизи равновесия однозначно реагирует на не слишком сильное возмущение, плавно возвращаясь в состояние равновесия. При этом ее частицы взаимодействуют только на близких расстояниях и ничего «не знают» о более удаленных частицах. Как говорят, существенны только парные взаимодействия. В таких условиях вполне подходит модель изолированной замкнутой системы, равновесное состояние которой есть состояние максимального хаоса. Однако, если система очень далека от равновесия, ее поведение может измениться коренным образом. Она может стать неустойчивой. Тогда при наличии воздействия, нарушающего равновесие системы, она может вообще не вернуться в состояние, ставшее неустойчивым. В некоторой точке (в некоторый момент времени эволюции системы) поведение системы становится неоднозначным. Это так называемая точка бифуркации, из которой возможен не единственный путь, а два или более. В этой точке чрезвычайно малые воздействия на систему могут коренным образом влиять на ее «судьбу», определяя путь дальнейшей эволюции.

Наконец, в этой ситуации начинает проявляться влияние взаимодействий удаленных друг от друга частиц. Появляются корреляции, кооперативные эффекты, приводящие к тому, что поведение системы становится согласованным в пространстве и во времени. В системе возрастает порядок, происходит «самоорганизация». Все это полностью противоположно предсказаниям классической термодинамики.

Итак, все это появляется, если система далека от равновесия. Такая удаленность от равновесия связана с другим свойством систем, которое в классической физике практически не принималось во внимание, но на самом деле является столь же универсальным и фундаментальным, как и неравновесность.

Изучая физику, начиная со школьного курса, мы прежде всего встречаемся с линейными соотношениями даже если не обращаем на это внимания. Действительно, расстояние, проходимое при равномерном движении, пропорционально времени; ускорение тела пропорционально действующей на него силе; сила, действующая на заряженную частицу, пропорциональна величине заряда и напряженности электрического поля; величина упругой деформации пропорциональна приложенной силе (и наоборот, сила, возвращающая упруго деформированное тело в равновесие, пропорциональна отклонению от этого равновесного состояния), сила тока в цепи пропорциональна ЭДС, величина наведенного дипольного момента пропорциональна напряженности поля, вектор электрической индукции пропорционален напряженности электрического поля в веществе, а вектор напряженности магнитного поля — вектору магнитной индукции и т. д. и т. п.

С такими же линейными соотношениями мы встречаемся в химии и физической химии. Скорость химической реакции пропорциональна концентрации реагирующих веществ в первой степени, парциальное давление растворенного вещества над раствором пропорционально его концентрации в растворе, точно так же концентрация растворенного вещества влияет на понижение температуры замерзания раствора и повышение его температуры кипения. Диффузионный поток пропорционален градиенту концентрации диффундирующих молекул, тепловой поток пропорционален градиенту температуры, а поток массы — градиенту давления.

Естественен вопрос. Почему эти линейные соотношения столь многочисленны? Почему в природе все столь линейно? Действительно ли это фундаментальные законы природы? Частично на этот вопрос можно ответить сразу. Во всех перечисленных случаях исчез-

новение причины приводит к полному исчезновению следствия. Все соответствующие зависимости начинаются в нуле — в начале координат. Ясно, что какой бы ни была реальная кривая, находясь в непосредственной близости от начала координат, мы будем видеть кусочек прямой. Значит, все линейные соотношения мы непременно получим, находясь вблизи нуля. Но что означает этот нуль? Это то состояние, в которое переходит система, не подверженная никаким внешним воздействиям. Это равновесное состояние.

Значит, находясь вблизи равновесия, мы можем пользоваться именно линейными соотношениями, а большое удаление от равновесия может привести и к нарушению линейности. Это действительно так. Системы, далекие от равновесия, это одновременно системы нелинейные. Именно нелинейность так резко меняет динамику поведения системы. Именно нелинейность — причина появления точек бифуркации и неоднозначности эволюции системы, именно нелинейность приводит к тому, что динамика поведения полностью детерминированной системы (т. е. системы, полностью описываемой конечным числом дифференциальных уравнений) может проявлять все черты хаоса (детерминированный хаос). Именно нелинейность есть причина самоорганизации, т. е. возникновения порядка из действительного хаоса.

Однако, прежде чем обращаться к системам со столь сложным поведением, нужно понять что происходит, когда отклонения от равновесия еще допускают справедливость линейных соотношений, но в системе уже очень важны потоки энергии, массы, зарядов, так же, как и химические превращения. Эти вопросы находятся в пределах компетенции линейной неравновесной термодинамики. Наконец, изучение линейной неравновесной термодинамики должно базироваться на хорошем понимании сущности равновесной классической термодинамики, сущности и свойств равновесного состояния.

### *Пространственно неоднородные системы.*

#### *Исходные положения линейной неравновесной термодинамики*

Как было показано выше, равновесные состояния характеризуются экстремальными значениями термодинамических потенциалов — максимумом энтропии и минимумом остальных потенциалов. В системе с переменным числом частиц при равновесии одинаковы электрохимические потенциалы каждого вида частиц во всех фазах. Пусть в результате внешнего воздействия потенциал Гиббса  $G$  в некоторой части системы отклонился от равновесного значения  $G_{\min}$ . Соответственно отклонятся от рав-



новесных значений электрохимические потенциалы компонент  $\mu_k = \partial G / \partial N_k$ . В результате возникнут градиенты потенциала Гиббса и электрохимических потенциалов компонент. Так как  $\mu_k = \mu_k(P, T, \varphi, N_k)$ , где  $P$  — давление,  $T$  — температура,  $\varphi$  — электрический потенциал, то возникновение градиента электрохимического потенциала в общем случае должно быть связано с появлением градиентов каждого из определяющих его параметров.

В системе возникнут процессы, стремящиеся ликвидировать возникшие градиенты и вернуть систему в исходное равновесное состояние. Это релаксационные процессы. В данном случае это потоки тепла, массы, зарядов, частиц. При непрерывном внешнем воздействии, нарушающем равновесие, эти потоки будут стационарными. Следовательно, нарушение равновесия, связанное с появлением пространственной неоднородности системы, приводит к переносу массы и энергии.

Кажется очевидным, что *скорость возвращения к равновесию* (скорость релаксации) должна быть связана со *степенью отклонения системы от равновесия*. В нашем случае мера отклонения от равновесия есть градиент химического потенциала и определяющих его параметров. Также ясно, что анализируемая зависимость должна быть растущей, а при исчезающе малых градиентах скорость релаксации должна обращаться в нуль. Стандартная процедура разложения функции в степенной ряд с ограничением первым неисчезающим членом, естественно, приводит к выводу о *линейности зависимости при малых отклонениях от равновесия*. Такой вывод подтверждается экспериментальными данными для различных процессов переноса:

Поток	Соотношение	Закон, коэффициент пропорциональности
Массы	$J_m = -U \text{grad} P$	Формула Пуазейля, $U$ — пропускная способность трубопровода
Частиц вида $k$	$J_k = -D_k \text{grad} N_k$	Закон Фика, $D_k$ — коэффициент диффузии частиц вида $k$
Тепла	$\Gamma_q = -\chi \text{grad} T$	Закон Фурье, $\chi$ — коэффициент теплопроводности
Зарядов	$j = -\sigma \text{grad} \varphi$	Закон Ома, $\sigma$ — коэффициент электропроводности

Эти экспериментальные соотношения являются лишь приближенными и не только потому, что это линейные соотношения справедливые при малых отклонениях от равновесия. Поскольку речь идет о релаксационных процессах, в выражение каждого потока должен входить градиент потенциала Гиббса, а значит — градиенты *всех определяющих его параметров*. Физически необходимость учета градиента потенциала Гиббса означает, что градиент каждого из параметров влияет на величину каждого потока. Так, например, градиент температуры вызывает появление не только потока тепла, но и диффузионного потока (термодиффузия). В свою очередь, градиент концентрации вызывает не только диффузионный, но и тепловой потоки.

Все эти вопросы подробно анализируются термодинамикой необратимых процессов (неравновесной термодинамикой, локальной термодинамикой). В ее основе лежат следующие положения:

1) принцип локального термодинамического равновесия (ЛТР), предполагающий существование равновесия в макроскопически малых элементах объема, к которым применимы все понятия «классической равновесной» термодинамики;

2) линейные соотношения между потоками и вызывающими их причинами (между «обобщенными потоками» и «обобщенными силами»);

3) соотношения взаимности Онзагера, устанавливающие связь взаимного влияния потоков.

Выводы классической «равновесной» термодинамики о неравновесных процессах или неравновесных состояниях не включают времени. Утверждение о запрете или о направлении процесса не дает никакой информации о его скорости.

Термодинамика необратимых (неравновесных) процессов — это теория, описывающая эти процессы на макроскопическом уровне. Основная задача термодинамики необратимых процессов — количественное изучение неравновесных процессов для состояний, не слишком сильно отличающихся от равновесного состояния, в частности определение скоростей неравновесных процессов в зависимости от внешних условий. Можно сказать, что только с возникновением термодинамики необратимых процессов термодинамика становится настоящей «динамикой теплоты», а не термостатикой.

Вместе с тем следует со всей четкостью подчеркнуть, что разработка общей теории, которая давала бы информацию о протекании необратимых процессов во времени, очень трудна и пока еще очень далека от завершения. Более того, в настоящее время даже не ясно, будет ли вообще создана какая-либо общая теория. Несмотря на такие трудности, все же удалось в рамках термодинамики довольно удовлетворительно описать обширный и практически важный класс явлений, типичный для состояний, мало отличающихся от равновесных.

Термодинамика необратимых процессов возникла как результат поступательного развития и обобщения классической термодинамики и феноменологической кинетики. Неравновесная термодинамика сформировалась в законченную область физики в 50-х гг. XX столетия. Классическая термодинамика сформировалась почти на сто лет раньше. Интересно отметить, что первые работы, положившие начало классической термодинамике и термодинамике необратимых процессов, появились почти одновременно: в 1822 г. вышла работа Ж.Б.Ж. Фурье «Аналитическая теория тепла», а в 1824 г. — «Размышления о движущей силе огня» Н. Карно. Время и производные по времени содержались только у Фурье, в работе Карно время не фигурировало.

В дальнейшем развитие этих двух основных направлений термодинамики на протяжении нескольких десятилетий шло независимо. Идеи Фурье развивались в направлении нахождения динамики различных процессов. Г. Ом вывел в 1827 г. свой знаменитый закон, А. Фик в 1855 г. — уравнение диффузии и т. д. В становлении термодинамики выдающуюся роль сыграли работы Н. Карно, Б. Клапейрона, Р. Майера, У. Томсона, Р. Клаузиуса и др.

Прошло много времени, прежде чем стало ясно, что термодинамика фактически является термостатикой, а уравнения Фурье — Ома — Фика и Навье — Стокса представляют собой эмбрион будущей термодинамики. В течение этого периода лишь изредка появлялись работы, в которых делались попытки найти уравнения, содержащие производные по времени, и выражения, отражающие необратимость.

Решительный шаг в развитии неравновесной термодинамики был сделан в 1931 г. американским ученым норвежского происхождения Л. Онзагером, который выдвинул принцип, представляющий собой обобщение физических соображений, использованных при выводе уравнений типа уравнения Фурье.

Однако бурное развитие термодинамики необратимых процессов началось только после Второй мировой войны в значительной мере благодаря работам голландско-бельгийской школы (И. Пригожин, С. де Гроот, П. Мазур и их сотрудники).

## **2. Математическое введение. Динамические понятия и динамические уравнения механики сплошной среды**

Как показано во введении, исследование неравновесных систем требует анализа таких ситуаций, когда химические превращения протекают в среде с потоками частиц, массы, зарядов, энергии и т. д. Таким образом, мы должны заниматься исследованиями сплошной среды, в которой протекают химические реакции. Свойства этой среды изменяются от точки к точке и ее атомарную структуру можно в интересующем нас аспекте не принимать во внимание. Все свойства такой среды могут быть описаны на основе единого подхода, разработанного и используемого в механике сплошной среды.

### *2.1. Уравнение неразрывности*

#### *Подходы Лагранжа и Эйлера к описанию сплошной среды*

При описании потоков и процессов в сплошной среде можно использовать два разных, но, естественно, взаимосвязанных подхода.

- Можно выделить элементарный объем в пространстве и следить за частицами этого объема, двигаясь вместе с ними. Такой прием был предложен и использован Лагранжем.

- В лабораторной системе координат может быть выделен элементарный объем с фиксированными координатами. При этом можно наблюдать за изменениями в этом элементарном объеме, связанными с протеканием через него все новых и новых частиц. Это подход Эйлера.

Мы будем пользоваться преимущественно подходом Эйлера.

#### *Закон сохранения массы. Плотность. Уравнение неразрывности в переменных Эйлера*

Фундаментальным законом ньютоновской механики является закон сохранения массы  $m$  любого индивидуального объема, т. е. объема, состоящего из одних и тех же частиц среды. Этот закон можно рассматривать как опытный закон природы, спра-

ведливый в определенных приближениях. Итак, для любого индивидуального объема  $m = \text{const}$ . Запишем это выражение в дифференциальном виде:

$$dm/dt = 0. \quad (\text{XII.1})$$

Плотность среды введем как следующий предел —  $\rho = \lim (\Delta m/\Delta V)$ , где  $\Delta V$  — объем, занятый массой  $\Delta m$ . В механике сплошной среды практически всегда вместо массы  $m$  используется плотность  $\rho$ . Закон сохранения массы также выражается через плотность.

Рассмотрим стационарное течение газа и будем считать, что в процессе течения масса газа не меняется. Поток вектора  $\bar{v}$  через ориентированную поверхность  $\bar{\sigma}$  равен  $\int \bar{v} d\bar{\sigma}$ . Он имеет простой физический смысл. Это объем газа, переносимого через поверхность  $\sigma$  изнутри наружу. Значит, если поверхность  $\sigma$  замкнутая, то поток равен разности между объемом, выходящим за единицу времени из  $\sigma$  по той части поверхности, где он направлен наружу, и объемом, входящим в  $\sigma$  по той части поверхности, где он направлен внутрь. Этот поток определяется как интеграл по замкнутой поверхности, но по теореме Остроградского-Гаусса интеграл по замкнутой поверхности может быть заменен интегралом по объему ( $V$ ), ограниченному этой поверхностью:

$$\oint_{\sigma} \bar{v} d\bar{\sigma} = \int_V \text{div } \bar{v} dV.$$

Почему поток вектора через замкнутую поверхность может быть отличным от нуля? Если газ считать в процессе течения несжимаемым (для газов это верно при скоростях значительно меньших скорости звука, а для жидкостей верно всегда), то втекающий и вытекающий объемы равны между собой, а результирующий поток равен нулю. Однако, если рассматриваемый объем находится в части пространства, где газ по мере течения расширяется, то вытекающий объем будет больше втекающего и потому суммарный поток — положителен; соответственно, в зоне сжатия суммарный поток отрицателен.

Теперь можно понять, что такое дивергенция вектора скорости. По определению для получения дивергенции нужно разделить поток вектора через поверхность, ограничивающую малый объем  $dV$ , на численное значение этого объема. Таким образом, получается отношение объема, «рождающегося» в  $dV$  за единицу

времени, к величине этого объема. Это отношение естественно назвать скоростью относительного увеличения объема. Отсюда ясно, что условие  $\text{div } \bar{v} = 0$  есть условие несжимаемости газа; а соотношения  $\text{div } \bar{v} > 0$  и  $\text{div } \bar{v} < 0$  выполняются, соответственно, в зонах расширения и сжатия.

Теперь рассмотрим поле «массовой скорости»  $\rho \bar{v}$ . Поток этого вектора равен массе газа, переносимого за единицу времени. Если масса газа в выделенном объеме со временем не меняется, то полный поток этого вектора через замкнутую поверхность обязательно равен нулю, т. е.

$$\text{div} \rho \bar{v} = 0. \quad (\text{XII.2})$$

Это справедливо для стационарного течения, при котором масса газа внутри каждого элемента постоянна.

Выражение (XII.2) это стационарное уравнение неразрывности потока — одно из основных уравнений динамики сплошной среды.

Распишем это уравнение в декартовых координатах:

$$\begin{aligned} & \frac{\partial}{\partial x}(\rho v_x) + \frac{\partial}{\partial y}(\rho v_y) + \frac{\partial}{\partial z}(\rho v_z) = \\ & = \rho \left( \frac{\partial v_x}{\partial x} + \frac{\partial v_y}{\partial y} + \frac{\partial v_z}{\partial z} \right) + v_x \frac{\partial \rho}{\partial x} + v_y \frac{\partial \rho}{\partial y} + v_z \frac{\partial \rho}{\partial z} = \\ & = \rho \text{div} \bar{v} + \bar{v} \text{grad} \rho. \end{aligned}$$

Теперь (XII.2) можно записать в виде

$$\rho \text{div} \bar{v} + \bar{v} \text{grad} \rho = 0. \quad (\text{XII.3})$$

Отсюда

$$\text{div} \bar{v} = -\frac{1}{\rho} \bar{v} \text{grad} \rho. \quad (\text{XII.4})$$

Для несжимаемой жидкости  $\rho = \text{const}$ ,  $\text{grad} \rho = 0$ ,  $\text{div} \bar{v} = 0$ .

Что такое  $\bar{v} \text{grad} \rho$  в потоке сжимаемого газа?

В стационарном потоке плотность вещества в любой заданной точке пространства не зависит от времени. Однако, когда мы переходим к рассмотрению данной частицы (т. е. переходим

к системе координат Эйлера), нужно учесть зависимость координат от времени. Скорость  $\bar{v}$  как раз и характеризует эту зависимость, т. е.

$$\frac{d\rho}{dt} = \frac{\partial\rho}{\partial x} \frac{dx}{dt} + \frac{\partial\rho}{\partial y} \frac{dy}{dt} + \frac{\partial\rho}{\partial z} \frac{dz}{dt} = \bar{v} \operatorname{grad} \rho.$$

Следовательно,

$$\operatorname{div} \bar{v} = -\frac{1}{\rho} \frac{d\rho}{dt}. \quad (\text{XII.5})$$

Это и есть количественное выражение сделанных нами ранее высказываний о дивергенции скорости в областях, где газ сжимается, расширяется или сохраняет свою плотность.

Рассмотрим теперь нестационарное течение газа, когда поле скоростей, поле плотности (и другие возможные поля) изменяются со временем.

Поток вектора  $\rho \bar{v}$  через поверхность, ограничивающую малый объем  $dV$ , по определению равен  $\operatorname{div}(\rho \bar{v}) dV$ . В нестационарном случае масса газа в данном объеме изменяется, причем

$$\frac{\partial}{\partial t}(\rho dV) = \frac{\partial\rho}{\partial t} dV.$$

Сопоставляя эти два определения потока, запишем

$$\operatorname{div}(\rho \bar{v}) dV = -\frac{\partial\rho}{\partial t} dV.$$

Знак минус в правой части уравнения появился в связи с определением положительного потока изнутри объема, что соответствует уменьшению массы газа в объеме. Из последнего равенства следует

$$\frac{\partial\rho}{\partial t} + \operatorname{div}(\rho \bar{v}) = 0. \quad (\text{XII.6})$$

Это нестационарное уравнение неразрывности.

Так как  $\operatorname{div}(\rho \bar{v}) = \rho \operatorname{div} \bar{v} + \bar{v} \operatorname{grad} \rho$ , уравнение неразрывности можно записать в следующем виде:

$$\frac{d\rho}{dt} + \rho \operatorname{div} \bar{v} = 0. \quad (\text{XII.7})$$

### **3. Условия, накладываемые на величины, сохраняющие свои значения в индивидуальном объеме**

Кроме массы имеются и другие физические характеристики, остающиеся в процессе движения неизменными в любом индивидуальном объеме сплошной среды. Пусть  $N$  — число молекул или атомов в произвольном индивидуальном объеме. Вводя стандартным образом концентрацию как  $n = \lim(\Delta N/\Delta V)$  при  $\Delta V \rightarrow 0$ , на основании сделанного выше предположения о постоянстве  $N$  в любом индивидуальном объеме, запишем

$$\frac{dn}{dt} + n \operatorname{div} \bar{v} = 0. \quad (\text{XII.8})$$

Если в сплошной среде протекают химические реакции, то уравнение (XII.7) выполняется, а (XII.8) не выполняется.

Существуют и другие скалярные и векторные величины, сохраняющие свои значения в индивидуальном объеме. Обозначим такую сохраняющуюся величину через  $\Phi$  и введем плотность этой величины  $f = \lim(\Delta \Phi/\Delta V)$  при  $\Delta V \rightarrow 0$ . Тогда

$$\frac{d\Phi}{dt} = 0; \Phi = \int_V f dV,$$

$$\frac{df}{dt} + f \operatorname{div} \bar{v} = 0.$$

Установление величин, сохраняющих свои значения в индивидуальном объеме, является одной из основных проблем физики.

### **4. Уравнение неразрывности для многокомпонентных смесей**

Пусть мы имеем смесь, состоящую из  $n$  компонент. Это может быть смесь газов, раствор и т. д.

Все такие многокомпонентные системы можно представить себе как совокупность  $n$  континуумов, заполняющих один и тот же объем, занятый смесью.



Для каждого из этих континуумов можно ввести свою плотность и свою скорость. Обозначим их через  $\rho_1, \rho_2, \rho_3 \dots \rho_n$ ;  $v_1, v_2, \dots v_n$ . В каждой точке объема, занятого смесью, будет  $n$  плотностей  $\rho_i$  и  $n$  скоростей  $v_i$ , каждая из которых относится к своему континууму.

Таким образом, в этой постановке вопроса механика системы является механикой набора континуумов, заполняющих один и тот же объем.

Рассмотрим вначале случай неизменного состава смеси (нет химических реакций и подобных превращений). В этом случае для каждой из  $n$  компонент смеси должен выполняться свой закон сохранения массы, и мы имеем  $n$  уравнений:

$$\frac{dm_i}{dt} = 0$$

или

$$\frac{\partial \rho_i}{\partial t} + \operatorname{div} \rho_i \bar{v}_i = 0. \quad (\text{XII.9})$$

При наличии химических реакций массы компонент  $m_i$  могут меняться. Пусть  $\chi_i$  — изменение массы  $m_i$   $i$ -й компоненты смеси в единицу времени на единицу объема за счет химических реакций (скорость химической реакции в единицах массы). Тогда уравнение неразрывности для компонент смеси можно записать в виде

$$\frac{dm_i}{dt} = \int_V \chi_i dV$$

или

$$\frac{\partial \rho_i}{\partial t} + \operatorname{div} \rho_i \bar{v}_i = \chi_i. \quad (\text{XII.10})$$

Так как суммарная масса вещества в результате химических реакций не изменяется, то

$$\sum_{i=1}^n \chi_i = 0. \quad (\text{XII.11})$$

Если  $\rho = \sum \rho_i$ , результатом суммирования выражений (XII.9) с учетом (XII.11) будет

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} + \operatorname{div} \sum_{i=1}^n \rho_i \bar{v}_i = 0. \quad (\text{XII.12})$$

Это уравнение можно привести к обычному виду уравнения неразрывности (XII.5), если скорость смеси  $\bar{v}$  определить следующим образом:

$$\begin{aligned} \rho \bar{v} &= \sum_{i=1}^n \rho_i \bar{v}_i, \\ m \bar{v} &= \sum_{i=1}^n m_i \bar{v}_i, \\ \bar{v} &= \frac{\sum_{i=1}^n m_i \bar{v}_i}{m} = \frac{\sum_{i=1}^n \rho_i \bar{v}_i}{\rho}. \end{aligned} \quad (\text{XII.13})$$

Определенная таким образом скорость  $\bar{v}$  есть скорость центра масс  $n$  индивидуальных объемов, соответствующих  $n$  компонентам смеси.

### **5. Уравнение неразрывности в случае процессов с диффузией**

Если все компоненты смеси движутся с одинаковыми скоростями, совпадающими в этом случае со скоростью движения смеси в целом —  $\bar{v}_1 = \bar{v}_2 = \dots \bar{v}_n$ , то соответствующие процессы называются процессами без диффузии.

Если же скорости компонент разные, то имеет место диффузия; одни компоненты смеси движутся относительно других. Пример такого рода процесса — перенос зарядов (электрический ток) в неподвижном проводнике.

В случае процессов с диффузией в уравнение неразрывности каждой компоненты можно ввести скорость движения смеси в целом  $\bar{v}$ . Уравнение (XII.10) при этом можно записать в виде

$$\begin{aligned} \frac{\partial \rho_i}{\partial t} + \operatorname{div} \rho_i \bar{v} &= \chi_i - \operatorname{div} \bar{I}_i, \\ \bar{I}_i &= \rho_i (\bar{v}_i - \bar{v}). \end{aligned} \quad (\text{XII.14})$$

Очевидно, что  $\bar{v}_i - \bar{v}$  есть скорость  $i$ -й компоненты относительно среды в целом. Член  $\text{div} \bar{I}_i$  характеризует изменение массы  $i$ -й компоненты в объеме, движущемся со скоростью  $\bar{v}$ , за счет того, что этот объем при  $\bar{v} \neq \bar{v}_i$  не является индивидуальным объемом  $i$ -й компоненты. Частицы, составляющие  $i$ -ю компоненту, входят в этот объем и выходят из него. Векторы  $\bar{I}_i$  носят название векторов потоков диффузии.

Из (XII.13) следует, что сумма этих векторов равна нулю:  $\sum \bar{I}_i = 0$ . Таким образом, вместо  $n$  уравнений неразрывности для компонент смеси можно использовать  $(n - 1)$  независимое уравнение и уравнение неразрывности для смеси в целом:

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} + \text{div} \rho \bar{v} = 0.$$

Итак, изучая движение многокомпонентной смеси, можно не вводить явно  $n$  континуумов, заполняющих один и тот же объем и движущихся с разными скоростями  $\bar{v}_i$ , а вместо этих скоростей ввести в рассмотрение векторы потоков диффузии  $\bar{I}_i$ .

Ясно, что при изучении движения реальных многокомпонентных смесей для величин  $\chi_i$ ,  $\bar{I}_i$  необходимо использовать выражения, вытекающие из физики и химии задачи.

## Глава XIII. Необратимые процессы. Термодинамика нарушенного состояния

### 1. Теплопроводность и локальное производство энтропии

В рамках классической термодинамики мы установили, что необратимые процессы в изолированной системе сопровождаются возрастанием энтропии. Сейчас мы попытаемся исследовать источник роста энтропии и его зависимость от параметров системы.

Вначале рассмотрим самый простой случай — теплопроводность в твердом, изотропном, гомогенном теле. Если температура тела изменяется от точки к точке, то внутренняя энергия, приходящаяся на единицу массы  $U(x, y, z, t)$ , в общем случае зависит от координат и времени. То же самое справедливо для потока тепла  $\bar{\Gamma}_q$ . Закон сохранения энергии при этом можно записать в виде

$$\rho \frac{\partial U}{\partial t} + \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q = 0. \quad (\text{XIII.1})$$

Для полного описания теплопроводности необходимо учесть связь внутренней энергии  $U$  с температурой в дифференциальной форме:

$$dU = c \, dT, \quad (\text{XIII.2})$$

где  $c$  — удельная теплоемкость, и закон Фурье, связывающий тепловой поток с градиентом температуры:

$$\bar{\Gamma}_q = -\chi \operatorname{grad} T. \quad (\text{XIII.3})$$

В этом выражении  $\chi$  — коэффициент теплопроводности.

Удельная внутренняя энергия связана с удельной энтропией объединенным выражением первого и второго начала термодинамики, в котором, учитывая, что мы рассматриваем твердое тело, можно пренебречь изменением объема. Таким образом,

$$dU = T dS. \quad (\text{XIII.4})$$

Из (XIII.1) и (XIII.4) следует

$$\rho \frac{\partial S}{\partial t} = -\frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q. \quad (\text{XIII.5})$$

Преобразуем это выражение, учтя следующие очевидные соотношения:

$$\operatorname{div} \left( \frac{1}{T} \bar{\Gamma}_q \right) = \frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q + \left( \bar{\Gamma}_q, \operatorname{grad} \frac{1}{T} \right) = \frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q - \frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T;$$

$$\frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q = \operatorname{div} \left( \frac{\bar{\Gamma}_q}{T} \right) + \frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T.$$

Это очевидно дает

$$\rho \frac{\partial S}{\partial t} + \operatorname{div} \left( \frac{\bar{\Gamma}_q}{T} \right) = -\frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T. \quad (\text{XIII.6})$$

Полученное выражение можно рассматривать как уравнение неразрывности потока энтропии. Тогда возрастание энтропии, о котором мы говорили, анализируя термодинамически равновесную систему, мы должны связывать с правой частью этого уравнения. Проинтегрируем (XIII.6) по теплопроводящему телу, используя теорему Гаусса:

$$\rho \frac{\partial}{\partial T} \int S dV + \oint \frac{\Gamma_q^n}{T} d\sigma = - \int \frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T dV. \quad (\text{XIII.7})$$

Если поверхность твердого тела адиабатически изолирована, то нормальная к ней составляющая теплового потока равна нулю. Тогда в левой части выражения (XIII.7) останется скорость изменения энтропии тела. Она выражается через температуру, градиент температуры и тепловой поток. Так как по Клаузиусу тепло не течет самопроизвольно к более горячему телу, то произведение  $\bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T$  должно быть всегда отрицательно. Следовательно, в соответствии со вторым началом термодинамики правая часть выражения (XIII.7) всегда положительна.

Скорость изменения энтропии выражена через интеграл по объему. Естественно, поэтому подынтегральное выражение называть локальной скоростью производства (генерации) энтропии

$$\sigma = - \frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T. \quad (\text{XIII.8})$$

Скорость производства энтропии зависит только от состояния системы в соответствующем элементарном объеме в соответствующий момент времени.

Теперь необходимо уточнить понятие состояния. Если ранее мы рассматривали постоянную температуру как параметр состояния, то теперь характеристиками состояния должны быть градиент температуры и тепловой поток.

Если теперь мы откажемся от адиабатически изолированной поверхности теплопроводящего тела и представим эту поверхность связанной с тепловым резервуаром, то величина  $\Gamma_q^n$  приобретет смысл потока тепла через единичную поверхность тела к тепловому резервуару (равный в данном случае потоку энергии, ибо  $dV=0$ ). Следовательно,  $\Gamma_q^n/T$  — поток энтропии. Итак, для потока энтропии можно записать

$$\overline{J_s} = \frac{\overline{\Gamma_q}}{T}. \quad (\text{XIII.9})$$

В результате выражение (XIII.6) приобретает вид

$$\rho \frac{\partial S}{\partial t} + \text{div} \overline{J_s} = \sigma. \quad (\text{XIII.10})$$

Проинтегрируем (XIII.10) по любой части теплопроводящего тела:

$$\frac{\partial}{\partial t} \int \rho S dV + \oint J_s'' d\sigma = \int \sigma dV. \quad (\text{XIII.11})$$

Прочитав это уравнение справа налево, мы получим его наглядное толкование. Энтропия, генерируемая в данном объеме, частично перетекает наружу, частично же расходуется на повышение содержания энтропии в этом объеме.

Таким образом для случая теплопроводности мы установили существование источников энтропии и их производительность. В согласии со вторым началом термодинамики эта производительность никогда не может быть отрицательной.

Уравнение (XIII.10) вместе с условием  $\sigma \geq 0$  можно рассматривать как дифференциальную формулировку второго начала термодинамики.

Вместо интегральной формулировки, гласящей, что энтропия замкнутой системы не уменьшается, вводится дифференциальная формулировка, утверждающая, что локальное производство энтропии не отрицательно, независимо от того замкнута система или нет, необратимый протекает процесс или обратимый.

Теперь сравним выражения локального производства энтропии (XIII.8) и закона Фурье (XIII.3). Первое из них содержит тепловой поток и градиент температуры, но они между собой связаны линейным соотношением — формулой Фурье. Как мы убедимся впоследствии, этот факт имеет принципиальное значение.

Из выражений (XIII.3) и (XIII.8) следует

$$\sigma = \frac{\chi}{T^2} (\text{grad } T)^2 \geq 0. \quad (\text{XIII.12})$$

Отсюда, очевидно,  $\chi \geq 0$ .

## **2. Теплопроводность анизотропных тел и соотношение взаимности Онзагера**

Теперь рассмотрим более общий случай — теплопроводность анизотропного тела — кристалла произвольной структуры. При этом в приведенных выше рассуждениях сохранится все, кроме выражения (XIII.3). Действительно, все свойства анизотропного твердого тела зависят от ориентации относительно кристаллических осей. Поэтому его теплопроводящие свойства нельзя описать скаляром. Каждая компонента теплового потока, текущего через кристалл, зависит от всех трех составляющих градиента температуры. Следовательно, описание теплопроводящих свойств кристалла требует задания девяти цифр — девяти скаляров. Теплопроводность кристалла описывается тензором второго ранга. Итак, для компонент теплового потока через анизотропное твердое тело запишем

$$\begin{aligned} w_1 &= -\chi_{11} \frac{\partial T}{\partial x_1} - \chi_{12} \frac{\partial T}{\partial x_2} - \chi_{13} \frac{\partial T}{\partial x_3}, \\ w_2 &= -\chi_{21} \frac{\partial T}{\partial x_1} - \chi_{22} \frac{\partial T}{\partial x_2} - \chi_{23} \frac{\partial T}{\partial x_3}, \\ w_3 &= -\chi_{31} \frac{\partial T}{\partial x_1} - \chi_{32} \frac{\partial T}{\partial x_2} - \chi_{33} \frac{\partial T}{\partial x_3}. \end{aligned} \quad (\text{XIII.13})$$

Выражение (XIII.13) свидетельствует о том, что градиент температуры и тепловой поток в любом кристалле не параллельны (точнее не антипараллельны).

Перепишем выражение локального производства энтропии (XIII.8) с учетом анизотропии теплопроводности:

$$\sigma = -\frac{1}{T^2} \left( w_1 \frac{\partial T}{\partial x_1} + w_2 \frac{\partial T}{\partial x_2} + w_3 \frac{\partial T}{\partial x_3} \right). \quad (\text{XIII.14})$$

Выражение (XIII.13), так же как соответствующие выражения для других необратимых процессов будем называть феноменологическими соотношениями.

Сравним выражения (XIII.13) и (XIII.14). Очевидно, что феноменологические соотношения (XIII.13) представляют собой линейную комбинацию величин, входящих в (XIII.14). Каждый из компонентов теплового потока линейно связан со всеми компонентами градиента температуры.

Разумеется на феноменологические соотношения типа (XIII.13) должны накладываться ограничения, связанные с требованиями второго начала термодинамики. Для любых градиентов температуры должно выполняться соотношение  $\sigma \geq 0$ , т. е.

$$\sum_i \sum_k \chi_{ik} \frac{\partial T}{\partial x_i} \frac{\partial T}{\partial x_k} \geq 0. \quad (\text{XIII.15})$$

Последнее выражение означает, что тензор  $\chi_{ik}$  определен как неотрицательный. Кроме того, опыт показывает, что

$$\chi_{ik} = \chi_{ki} \quad (i, k = 1, 2, 3).$$

Последнее выражение является частным случаем соотношения взаимности Онзагера.

Рассмотренный пример иллюстрирует взаимодействие отдельных («элементарных») необратимых процессов. Суть его в том, что температурный градиент в направлении  $x_1$  вызывает поток тепла не только в этом направлении, но также в направлениях  $x_2$  и  $x_3$ , причем взаимные влияния потоков одинаковы.

Это явление носит весьма общий характер; оно наблюдается при протекании различных необратимых процессов — теплопроводность и диффузия, теплопроводность и электропроводность и т. д.

### 3. Термоэлектрические явления

Экспериментально известны три термоэлектрических явления в изотропных телах: 1) термоэлектрический эффект; 2) эффект Пельтье; 3) эффект Томсона.

Сущность этих явлений состоит, соответственно, в следующем:

1) на стыке двух различных проводников разной температуры возникает термо-э.д.с.;

2) при прохождении электрического тока в термически однородной системе через стык двух различных проводников на стыке выделяется или поглощается тепло (тепло Пельтье), пропорциональное силе тока;

3) при прохождении электрического тока в термически неоднородной системе, помимо джоулева тепла, в ней выделяется добавочное тепло (тепло Томсона), пропорциональное градиенту температуры и силе тока.

В случае термоэлектрических явлений мы имеем дело, с одной стороны, с переносом энергии и заряда, а с другой — с пере-



падом температуры и напряженностью электрического поля, как их причинами.

Рассмотрим металл, в котором течет электрический ток и имеется перепад температуры. Запишем закон сохранения энергии и выведем отсюда соответствующее уравнение баланса энтропии. При отсутствии электрического тока это уже найденное нами уравнение (XIII.6):

$$\rho \frac{\partial S}{\partial t} + \operatorname{div} \left( \frac{\bar{\Gamma}_q}{T} \right) = -\frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T.$$

Допустим, что удельная внутренняя энергия  $U$  и удельная энтропия  $S$  не зависят от плотности тока  $j$ . Это допущение того же рода, что и сделанное в (XIII.1) молчаливое предположение, что внутренняя энергия зависит от температуры, но не от ее градиента или теплового потока. Кроме того, мы допустим единственный вид подвижных носителей заряда, которые, не внося существенных ограничений, принимаем отрицательно заряженными с зарядом  $-e$  ( $e > 0$ ).

При формулировке закона сохранения энергии мы должны принять во внимание, что в единицу объема за единицу времени подводится энергия  $jE$  и что далее вследствие увеличения заряда этого объема на  $-\operatorname{div} \bar{j}$  возникает добавочная потенциальная энергия  $-\phi \operatorname{div} \bar{j}$ , где  $\phi$  — электрический потенциал, причем  $\bar{E} = -\operatorname{grad} \phi$ . При этом также предполагается, что изменения электрического тока медленные. В результате закон сохранения энергии приобретает вид

$$\rho \frac{\partial U}{\partial t} = -\operatorname{div} \bar{\Gamma}_q + j\bar{E} - \phi \operatorname{div} \bar{j}. \quad (\text{XIII.16})$$

Чтобы получить дифференциал удельной энтропии, воспользуемся объединенной формулировкой первого и второго начала, учитывающей изменение числа частиц в системе

$$TdS = dU + pdV - \sum_i \mu_i dn_i.$$

Здесь и далее количество частиц выражается в молях. Величины  $\mu_i$  как и прежде выражает химический потенциал частиц сорта  $i$ . Так как в нашем случае речь идет о заряженных частицах,

нужно от химического потенциала перейти к электрохимическому. Для этого к химическому потенциалу должна быть добавлена работа электрических сил, отвечающая перемещению частицы с зарядовым числом  $z_i$  в поле с потенциалом  $\varphi$ . В результате для электрохимического потенциала  $\eta_i$  получим

$$\eta_i = \mu_i + z_i F \varphi. \quad (\text{XIII.17})$$

Здесь  $F$  — число Фарадея.

Учитывая, что в случае электронов  $z_i = -1$ , и подставляя (XIII.17) в объединенное выражение первого и второго начала термодинамики, получим, полагая как и ранее  $dV=0$ :

$$TdS = dU - (\mu - F\varphi)dn. \quad (\text{XIII.18})$$

Продифференцируем выражение (XIII.18) по времени и умножим на  $\rho$ :

$$T\rho \frac{\partial S}{\partial t} = \rho \frac{\partial U}{\partial t} - \rho \mu \frac{\partial n}{\partial t} + \rho F \varphi \frac{\partial n}{\partial t};$$

$$T\rho \frac{\partial S}{\partial t} = \rho \frac{\partial U}{\partial t} + \rho F \frac{\partial n}{\partial t} \left( \varphi - \frac{\mu}{F} \right).$$

Так как  $F = Le$ , где  $L$  — число Лошмидта, то  $\mu/F = \mu/Le = \zeta/e$ . Здесь  $\zeta = \mu/L$  — химический потенциал, отнесенный к (одному) электрону. Таким образом, последнее выражение можно представить в виде

$$T\rho \frac{\partial S}{\partial t} = \rho \frac{\partial U}{\partial t} + \left( \varphi - \frac{\xi}{e} \right) \rho F \frac{\partial n}{\partial t}.$$

Здесь  $\rho F (\partial n / \partial t)$  есть скорость изменения заряда в единице объема. Так как в нашем случае в системе имеются только отрицательные заряды, получаем  $\rho F \frac{\partial n}{\partial t} = \text{div} \bar{j}$ .

В результате имеем

$$T\rho \frac{\partial S}{\partial t} = \rho \frac{\partial U}{\partial t} + \left( \varphi - \frac{\xi}{e} \right) \text{div} \bar{j}. \quad (\text{XIII.19})$$

Из (XIII.16) и (XIII.19) исключим  $\partial U / \partial t$ . Для этого выражение для  $\rho (\partial U / \partial t)$  из (XIII.16) подставим в (XIII.19). Получим

$$\rho \frac{\partial S}{\partial t} = -\frac{1}{T} \frac{\xi}{e} \text{div} \bar{j} - \frac{1}{T} \text{div} \bar{\Gamma}_q + \frac{1}{T} \bar{j} E.$$

Преобразуем полученное выражение, учтя при этом следующие очевидные соотношения:

$$\operatorname{div}\left(\frac{\bar{j}}{T}\right) = \frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{j} + \bar{j} \operatorname{grad} \frac{1}{T};$$

$$\operatorname{div}\left(\frac{\bar{\Gamma}_q}{T}\right) = \frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q - \frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T.$$

Из этих соотношений имеем

$$\frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{j} = \operatorname{div}\left(\frac{\bar{j}}{T}\right) - \bar{j} \operatorname{grad} \frac{1}{T};$$

$$\frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q = \operatorname{div}\left(\frac{\bar{\Gamma}_q}{T}\right) + \frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T.$$

Таким образом, исходное выражение приобретает вид:

$$\rho \frac{\partial S}{\partial t} = -\frac{\xi}{e} \operatorname{div}\left(\frac{\bar{j}}{T}\right) + \frac{\xi}{e} \bar{j} \operatorname{grad} \frac{1}{T} - \operatorname{div}\left(\frac{\bar{\Gamma}_q}{T}\right) - \frac{1}{T^2} \bar{\Gamma}_q \operatorname{grad} T + \frac{1}{T} \bar{j} \bar{E}.$$

$$\rho \frac{\partial S}{\partial t} + \operatorname{div} \frac{1}{T} (\bar{\Gamma}_q + \frac{\xi}{e} \bar{j}) = \frac{1}{T} \bar{\Gamma}_q \left(-\frac{1}{T} \operatorname{grad} T\right) + \frac{1}{T} \bar{j} (\bar{E} + T \operatorname{grad} \frac{\xi}{eT}).$$

(XIII.20)

Полученное уравнение аналогично выражению (XIII.6) и может быть интерпретировано как уравнение неразрывности потока энтропии. При этом поток энтропии есть величина, стоящая в левой части под знаком дивергенции, в то время как правая часть есть локальное производство энтропии  $\sigma$ .

$$\sigma = \frac{1}{T} \bar{j} (\bar{E} + T \operatorname{grad} \frac{\xi}{eT}) + \frac{1}{T} \bar{\Gamma}_q \left(-\frac{1}{T} \operatorname{grad} T\right). \quad (\text{XIII.21})$$

Полученные нами ранее результаты показывают, как формула локального производства энтропии связана с выражениями потоков. Мы нашли, что производство энтропии есть линейная функция потоков, а они в свою очередь тоже линейные функции своих аргументов, с которыми потоки входят в формулы производства энтропии. Из выражения (XIII.20) очевидно, что в данном случае такими аргументами являются  $-T^{-1} \operatorname{grad} T$  и  $(\bar{E} + T \operatorname{grad} \frac{\xi}{eT})$ . Следовательно, для потоков тепла и зарядов мы должны написать

$$\begin{aligned}\bar{\Gamma}_q &= -\frac{L_{11}}{T} \text{grad} T + L_{12}(\bar{E} + T \text{grad} \frac{\xi}{eT}), \\ \bar{j} &= -\frac{L_{21}}{T} \text{grad} T + L_{22}(\bar{E} + T \text{grad} \frac{\xi}{eT}).\end{aligned}\quad (\text{XIII.22})$$

Выражения (XIII.22) носят название феноменологических соотношений, а величины  $L_{ik}$  — феноменологические коэффициенты.

Решим эту систему уравнений относительно  $\bar{\Gamma}_q$  и  $\bar{E}$ . Умножим первое уравнение на  $L_{22}$ , а второе — на  $L_{12}$  и из первого уравнения вычтем второе:

$$\begin{aligned}\bar{\Gamma}_q L_{22} &= -\frac{L_{11} L_{22}}{T} \text{grad} T + L_{12} L_{22}(\bar{E} + T \text{grad} \frac{\xi}{eT}) \\ - \\ \bar{j} L_{12} &= -\frac{L_{21} L_{12}}{T} \text{grad} T + L_{22} L_{12}(\bar{E} + T \text{grad} \frac{\xi}{eT}) \\ \hline \bar{\Gamma}_q L_{22} - \bar{j} L_{12} &= -T^{-1}(L_{11} L_{22} - L_{21} L_{12}) \text{grad} T. \\ \bar{\Gamma}_q &= -T^{-1} \frac{L_{11} L_{22} - L_{21} L_{12}}{L_{22}} \text{grad} T + \frac{L_{12}}{L_{22}} \bar{j}.\end{aligned}\quad (\text{XIII.23})$$

Теперь (XIII.23) подставим в первое выражение (XIII.22):

$$T^{-1} \frac{L_{11} L_{22} - L_{21} L_{12}}{L_{22}} \text{grad} T + \frac{L_{12}}{L_{22}} \bar{j} = -L_{11} T^{-1} \text{grad} T + L_{12}(\bar{E} + T \text{grad} \frac{\xi}{eT}).$$

Отсюда несложно получить

$$\bar{E} = -T^{-1} \frac{L_{11} L_{22} - L_{21} L_{12}}{L_{22} L_{12}} \text{grad} T + \frac{1}{L_{22}} \bar{j} + \frac{L_{11}}{L_{12}} T^{-1} \text{grad} T - T \text{grad} \frac{\xi}{eT}.$$

Преобразуем это выражение, приняв во внимание, что

$$\text{grad}(\xi / eT) = T^{-1} \text{grad}(\xi / e) - T^{-2}(\xi / e) \text{grad} T.$$

Это дает

$$\bar{E} = T^{-1} \left( \frac{L_{21}}{L_{22}} + \frac{\xi}{e} \right) \text{grad} T + L_{22}^{-1} \bar{j} - \text{grad}(\xi / e). \quad (\text{XIII.24})$$

Введем обозначения:

$$T^{-1} \frac{L_{11}L_{22} - L_{21}L_{12}}{L_{22}} = \chi; \quad (\text{XIII.25})$$

$$-\frac{L_{12}}{L_{22}} = \Pi + \xi / e; \quad (\text{XIII.26})$$

$$L_{22} = \sigma; \quad (\text{XIII.27})$$

$$T^{-1} \left( \frac{L_{21}}{L_{22}} + \frac{\xi}{e} \right) = -\epsilon. \quad (\text{XIII.28})$$

Теперь уравнения (XIII.23) и (XIII.24) могут быть записаны в следующем виде:

$$\bar{\Gamma}_q = -\chi \text{grad } T - \left( \Pi + \frac{\xi}{e} \right); \quad (\text{XIII.29})$$

$$\bar{E} = \frac{1}{\sigma} \bar{j} - \epsilon \text{grad } T - \text{grad } \frac{\xi}{e}. \quad (\text{XIII.30})$$

Проанализируем смысл полученных выражений. Из (XIII.29) очевидно, что при  $\bar{j} = 0$   $\bar{\Gamma}_q = -\chi \text{grad } T$ . Это значит, что  $\chi$  это хорошо известный нам коэффициент теплопроводности. Из (XIII.30) следует, что при отсутствии градиента температуры в однородном проводнике  $\bar{j} = \sigma \bar{E}$ , т. е.  $\sigma$  — это коэффициент электропроводности.

Соотношение (XIII.30) предсказывает также появление скачка потенциала на границе двух металлов, обладающих различными энергиями Ферми (различными химическими потенциалами электронов). Если (XIII.30) проинтегрировать вдоль очень малого пути через граничную поверхность между металлами 1 и 2, то, поскольку вклад первых двух членов при этом будет очень мал, для возникающего скачка потенциала получим

$$\phi_2 - \phi_1 = (1/e) (\xi_2 - \xi_1), \quad (\text{XIII.31})$$

$\phi_2 - \phi_1$  не что иное, как контактная разность потенциалов между двумя металлами. В равновесии плотность электрического тока, поток тепла и градиент температуры равны нулю и поэтому

$$\bar{E} = -\text{grad}(\xi / e).$$

Это значит, что при постоянной температуре электрическое поле возникает лишь в том случае, если изменяется  $\xi$ ; т. е. там,

где металл неоднороден, в особенности в переходных слоях между двумя различными однородными металлами.

Если электрический ток не течет, и в соответствии с (XIII.29) в проводнике существует лишь тепловой поток, описываемый обычным уравнением Фурье, то, как ясно из (XIII.30), в проводнике существует электрическое поле:

$$\bar{E} = -\epsilon \operatorname{grad} T - \operatorname{grad}(\xi / e).$$

Коэффициент  $\epsilon$  называется термоэлектродвижущей силой (термо-Э.Д.С.).

Теперь рассмотрим эффект Томсона. Как отмечалось выше, он состоит в том, что в проводнике с током, в котором одновременно существует градиент температуры, добавочно к джоулеву теплу возникает, так называемое, томсоновское тепло, равное в расчете на единичный объем и единичное время  $\mu \bar{j} \operatorname{grad} T$ . Здесь  $\mu$  — коэффициент Томсона. Это томсоновское тепло может быть как положительным, так и отрицательным в зависимости от взаимной ориентации векторов плотности тока и градиента температуры. Для нахождения его величины используем уравнение непрерывности потока энергии (XIII.16) и подставим в него выражение (XIII.30) для напряженности поля, а также — уравнение Фурье для теплового потока. Имеем:

$$\rho \frac{\partial U}{\partial t} = \bar{j} \bar{E} - \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q - \varphi \operatorname{div} \bar{j}; \quad (\text{XIII.16})$$

$$\bar{\Gamma}_q = -\chi \operatorname{grad} T - \left( \Pi + \frac{\xi}{e} \right) \bar{j}; \quad (\text{XIII.29})$$

$$\bar{E} = (1 / \sigma) \bar{j} - \epsilon \operatorname{grad} T - \operatorname{grad}(\xi / e). \quad (\text{XIII.30})$$

Так как величина дивергенции плотности тока по определению равна скорости изменения объемного заряда, а время релаксации объемного заряда в металле очень мало ( $\cong 10^{-10}$  с), можно полагать  $\operatorname{div} \bar{j} = 0$ . При этом

$$\rho \frac{\partial U}{\partial t} = \bar{j} \bar{E} - \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q.$$

Умножив (XIII.30) на плотность тока, получим

$$\bar{j} \bar{E} = (1 / \sigma) j^2 - \epsilon \bar{j} \operatorname{grad} T - \bar{j} \operatorname{grad}(\xi / e).$$

Найдем дивергенцию теплового потока, воспользовавшись выражением (XIII.29):

$$\begin{aligned} \operatorname{div} \bar{\Gamma} &= -\operatorname{div}(\chi \operatorname{grad} T) - \operatorname{div}((\Pi + \xi / e) \bar{j}) = \\ &= -\operatorname{div}(\chi \operatorname{grad} T) - (\Pi + \xi / e) \operatorname{div} \bar{j} - (\bar{j}, \operatorname{grad}(\Pi + \xi / e)). \end{aligned}$$

Так как  $\operatorname{div} \bar{j} = 0$ , последнее выражение можно упростить

$$\operatorname{div} \bar{\Gamma}_q = -\operatorname{div}(\chi \operatorname{grad} T) - (\bar{j}, \operatorname{grad} \Pi) - (\bar{j}, \operatorname{grad} \xi / e).$$

Таким образом,

$$\begin{aligned} \rho \frac{\partial U}{\partial t} &= \frac{1}{\sigma} j^2 - \varepsilon(\bar{j}, \operatorname{grad} T) - (\bar{j}, \operatorname{grad}(\xi / e)) + \operatorname{div}(\chi \operatorname{grad} T) + \\ &+ (\bar{j}, \operatorname{grad} \Pi) + (\bar{j}, \operatorname{grad}(\xi / e)) = \\ &= \frac{1}{\sigma} j^2 - \varepsilon(\bar{j}, \operatorname{grad} T) + \operatorname{div}(\chi \operatorname{grad} T) + (\bar{j}, \operatorname{grad} \Pi). \end{aligned}$$

Преобразуем последний член полученного выражения, учтя, что  $\operatorname{grad} \Pi = (\partial \Pi / \partial T) \operatorname{grad} T$ .

$$(\bar{j}, \operatorname{grad} \Pi) = (\bar{j}, (\partial \Pi / \partial T) \operatorname{grad} T) = (\partial \Pi / \partial T)(\bar{j}, \operatorname{grad} T).$$

Таким образом,

$$\rho \frac{\partial U}{\partial t} = \operatorname{div}(\chi \operatorname{grad} T) + (\partial \Pi / \partial T - \varepsilon)(\bar{j}, \operatorname{grad} T) + \frac{1}{\sigma} j^2. \quad (\text{XIII.31})$$

Первый член в правой части описывает изменение внутренней энергии в выделенном объеме за счет «чистой» теплопроводности, последний — дает вклад джоулева нагрева, а средний имеет ожидаемую структуру томсоновской теплоты. Из определения томсоновской теплоты, данного в начале раздела, следует, что определяющий эту теплоту коэффициент

$$\mu = \partial \Pi / \partial T - \varepsilon. \quad (\text{XIII.32})$$

Это выражение носит название первого Томсоновского соотношения. Входящий в него коэффициент  $\Pi$  называется коэффициентом Пельтье. Он связан с эффектом Пельтье — выделением (положительной или отрицательной) теплоты в месте контакта двух разных металлов. Допустим, что температура обоих металлов одинакова. Тогда при единичной площади сечения проводников в металле 1 слева направо течет энергия  $-(\Pi_1 + \xi_1 / e)$ , а в металле 2  $-(\Pi_2 + \xi_2 / e)$ . Разность этих величин даст энерговыделение в слое (в плоскости контакта) равное

$$(P_2 - P_1 + 1/e(\xi_2 - \xi_1))j. \quad (\text{XIII.33})$$

Из этого полного энергоявления составляющая  $1/e(\xi_2 - \xi_1)j$  необходима для обеспечения переноса носителей заряда через пограничный слой от потенциала  $\phi_1$  до потенциала  $\phi_2$ . Следовательно, остается «избыток» тепла  $(P_2 - P_1)j$ .

Теперь рассчитаем э.д.с. контура, составленного из двух различных металлов с разной температурой. Для этого нужно проинтегрировать по замкнутому контуру выражение (XIII.30) при постоянной плотности тока:

$$\oint E dr = \oint \varepsilon \text{grad } T dr + \oint \text{grad}(\xi/e) dr = \oint \varepsilon dT.$$

Интегрирование можно разделить на две части, отвечающие двум металлам. Если  $T_1$  и  $T_2$  — температуры спаев,  $\varepsilon_1$  и  $\varepsilon_2$  — абсолютные термо э.д.с. обоих металлов, то

$$\oint E dr = \int_{T_1}^{T_2} \varepsilon_2 dT + \int_{T_2}^{T_1} \varepsilon_1 dT = \int_{T_1}^{T_2} (\varepsilon_2 - \varepsilon_1) dT.$$

Отсюда следует, что э.д.с. контура зависит лишь от температуры самих спаев; если металлы одинаковы  $\varepsilon_1 = \varepsilon_2$  и э.д.с. обращается в нуль и, наконец, для достаточно малых разностей температур э.д.с. равна  $(\varepsilon_2 - \varepsilon_1)(T_2 - T_1)$ .

Уравнение (XIII.32) показывает связь между тремя термоэлектрическими эффектами. Другую важную связь дает неоднократно упоминавшееся нами соотношение взаимности Онзагера. В нашем случае это соотношение требует симметричной схемы коэффициентов в выражениях (XIII.22), т. е. равенств  $L_{12} = L_{21}$ . Учтя это, проанализируем выражения (XIII.26) и (XIII.28):

$$-\frac{L_{12}}{L_{22}} = \Pi + \frac{\xi}{e}, -\varepsilon = T^{-1} \left( \frac{L_{21}}{L_{22}} + \frac{\xi}{e} \right).$$

Поскольку  $L_{12} = L_{21}$ , отсюда, очевидно, имеем

$$\Pi = \varepsilon \cdot T. \quad (\text{XIII.34})$$

Это выражение носит название второго Томсоновского соотношения.

Таким образом, на примере термоэлектрических явлений мы проанализировали взаимодействие процессов переноса (потоков), имеющих различную природу, и нашли физический смысл некоторых коэффициентов, входящих в линейные соотношения — феноменологических коэффициентов.



Теперь рассмотрим систему, в которой процесс эволюции к равновесному состоянию не сопровождается процессами переноса.

#### 4. Внутренние превращения

Если до сих пор мы имели дело с необратимыми транспортными процессами (перенос энергии и электрических зарядов), то теперь мы рассмотрим необратимые процессы в однородной системе, так называемые внутренние превращения или релаксационные процессы без процессов переноса. К таким превращениям, несомненно, относятся химические реакции, но также — любые процессы, связанные с «превращениями» внутренней энергии частиц, — возбуждение и девозбуждение любых внутренних степеней свободы частиц с приближением соответствующих распределений к больцмановскому.

Пусть объем системы, помещенной в адиабатическую оболочку, постоянен, т. е.  $dV = 0$ ,  $dU = 0$ . Рассмотрим 1 г вещества, содержащего 3 компоненты  $A_0$ ,  $A_1$  и  $A_2$ , между которыми могут протекать две реакции  $A_0 \rightleftharpoons A_1$  и  $A_0 \rightleftharpoons A_2$ . Все другие мыслимые возможности — любое число компонентов и произвольное число химических реакций — могут быть обсуждены по той же схеме; поэтому в данном случае мы ограничимся лишь простым примером.

При указанных условиях объединенное уравнение первого и второго начала термодинамики принимает следующий простой вид:

$$TdS = -\mu_0 dn_0 - \mu_1 dn_1 - \mu_2 dn_2.$$

Химические потенциалы компонентов здесь отнесены не к молю, а к грамму вещества, в то время как величины  $n_i$  есть количества отдельных компонентов в граммах на грамм вещества (весовая доля). Таким образом,  $n_0 + n_1 + n_2 = 1$  и независимыми величинами являются только две из трех. Пусть таковыми являются  $n_1$  и  $n_2$ . Тогда

$$TdS = (\mu_0 - \mu_1)dn_1 + (\mu_0 - \mu_2)dn_2. \quad (\text{XIII.35})$$

Для временного изменения энтропии или, поскольку в данном случае потоки отсутствуют, для локального производства энтропии получим

$$\rho \frac{\partial S}{\partial t} = \frac{\rho}{T} (\mu_0 - \mu_1) \frac{dn_1}{dt} + \frac{\rho}{T} (\mu_0 - \mu_2) \frac{dn_2}{dt}. \quad (\text{XIII.36})$$

Обратим внимание на то, что структура этого выражения такая же, как у найденных нами ранее уравнений локального производства энтропии (XIII.23) и (XIII.21). (Отметим, что частная производная в левой части уравнения записана только для того, чтобы подчеркнуть сходство всех указанных выражений.) Соотношение (XIII.36) есть линейная функция величин  $dn_1/dt$  и  $dn_2/dt$ , т. е. скоростей превращения, которые стоят здесь на месте потока тепла или плотности электрического тока. Как и в ранее полученных соотношениях, коэффициенты, с которыми эти «эквиваленты потоков» входят в уравнение, характеризуют отклонение системы от равновесия. Действительно, как мы установили ранее, при равновесии для любого виртуального изменения состояния  $(dn_1, dn_2)$   $dS \leq 0$ , т. е.  $\mu_0 - \mu_1 = \mu_0 - \mu_2 = 0$ . При малых отклонениях от равновесия, и в этом случае мы можем рассматривать  $dn_1/dt$  и  $dn_2/dt$  как линейные функции сопряженных им обобщенных сил. Таким образом

$$\begin{aligned} \rho \frac{dn_1}{dt} &= L_{11}(\mu_0 - \mu_1) + L_{12}(\mu_0 - \mu_2), \\ \rho \frac{dn_2}{dt} &= L_{21}(\mu_0 - \mu_1) + L_{22}(\mu_0 - \mu_2). \end{aligned} \quad (\text{XIII.37})$$

Входящие в эти выражения феноменологические коэффициенты  $L_{ik}$  зависят от температуры и удовлетворяют требованию соотношения взаимности Онзагера  $L_{ik} = L_{ki}$ .

Сделаем еще несколько замечаний. Условие  $dU = 0$  было необходимо, так как мы исключили транспортные процессы. Ограничение двумя химическими реакциями не принципиально. В данном случае третья реакция  $A_1 \leftrightarrow A_2$  не является независимой. Более того, вместо независимых элементарных реакций можно рассматривать их произвольную линейную комбинацию с произвольными численными коэффициентами без каких-либо изменений в проведенном анализе. В этом отражается тот факт, что термодинамическая теория необратимых процессов обсуждает лишь феноменологические законы без учета молекулярных механизмов процесса.

### 5. Предварительные обобщения

Не рассматривая общий случай необратимых процессов с внутренними процессами и процессами переноса, попытаемся сделать обобщения, касающиеся прежде всего формы полученных соотношений.

В любом случае баланс энтропии может быть описан соотношением вида

$$\rho \frac{dS}{dt} + \text{div} \bar{J}_s = \sigma. \quad (\text{XIII.38})$$

Здесь  $\bar{J}_s$  — поток энтропии, линейно связанный с потоком энергии, а также — диффузионными потоками и потоками зарядов. При такой записи уравнения неразрывности потока энтропии в него не входит конвекционный поток энтропии, т. е. энтропия, переносимая потоком вещества; поскольку мы рассматриваем полную производную энтропии по времени и, следовательно, движемся вместе с выделенным элементом объема.

Величина  $\sigma$  есть локальное производство энтропии, которое может быть выражено в виде следующей квадратичной формы:

$$\sigma = \frac{1}{T} \sum_i J_i X_i. \quad (\text{XIII.39})$$

В этом выражении  $J_i$  — обобщенные потоки — поток энергии, диффузионный поток, поток зарядов, поток импульса, связанный с внутренним трением, скорость химической реакции. Коэффициенты  $X_i$  носят название обобщенных сил. Это такие величины, как  $-(1/T)\text{grad}T$ ,  $T\text{grad}(\mu_i/T)$ , химические потенциалы и их разности.

Отметим также, что произведение  $T\sigma$ , характеризующее скорость рассеяния (диссипации) энергии и называемое диссипативной функцией, также определяется произведениями потоков и сил.

При малых отклонениях от термодинамического равновесия обобщенные потоки  $J_i$  являются функциями обобщенных сил  $X_i$

$$J_i = \sum_{k,j}^n L_{ik} X_k \quad (i = 1, 2, 3, \dots, n). \quad (\text{XIII.40})$$

Входящие в это выражение величины  $L_{ik}$  называются феноме-

нологическими коэффициентами. Согласно соотношению взаимности Онзагера  $L_{ik} = L_{ki}$ .

## Глава XIV. Процессы в гомогенных системах

### 1. Введение

Здесь мы ограничимся рассмотрением нескольких частных, но весьма важных случаев — химических реакций и явлений релаксации (химические превращения, возбуждение, внутренние превращения и т. д.), которые протекают в гомогенной изотропной среде без электризации и намагниченности.

В рассматриваемых системах допускается массообмен с окружающей средой, следовательно, речь идет о гомогенных системах, являющихся открытыми фазами.

Для того чтобы методы термодинамики необратимых процессов могли применяться для гомогенных систем и, в частности, чтобы уравнение Гиббса оставалось справедливым для любого момента времени в ходе необратимого процесса, следует предположить, что химические реакции и процессы релаксации протекают достаточно медленно, так что гомогенность соответствующей фазы не нарушается. Следовательно, в любой момент времени фаза должна находиться во внутреннем термическом и механическом равновесии и иметь постоянную локальную концентрацию, хотя температура, давление и концентрация могут меняться во времени. Химические реакции при наличии процессов переноса будут рассматриваться отдельно.

Требование медленного протекания процесса никоим образом не означает наличие состояния близкого к равновесному. Оно вызвано тем, что только в этом случае выполняются линейные феноменологические соотношения.

### 2. Сродство химической реакции

Вернемся к вопросу, рассмотренному в конце предыдущей главы, но проанализируем его более подробно.

Пусть в выделенной области пространства протекает одновременно целый ряд реакций. Пусть далее  $\nu_{kr}$  — стехиометрический коэффициент вещества  $k$  в реакции  $r$  и  $\xi_r$  — степень полноты

реакции. Тогда для бесконечно малого приращения числа молей  $dn_k$  вещества  $k$  для закрытой области можно записать

$$dn_k = \sum_r \nu_{kr} d\xi_r. \quad (\text{XIV.1})$$

Степень полноты реакции  $\xi_r$  определяется следующим образом:

$$d\xi_r = \frac{1}{\nu_{kr}} dn_k. \quad (\text{XIV.2})$$

Очевидно, что рассчитываемая таким образом степень полноты реакции не зависит от того по какому из реагентов она находится.

Определим, следуя де Донде, сродство  $A_r$  химической реакции  $r$  как линейную комбинацию химических потенциалов веществ, участвующих в реакции

$$A_r = - \sum_k \nu_{kr} \mu_k, \quad (\text{XIV.3})$$

где  $\mu_k$  — химический потенциал вещества  $k$  в рассматриваемой области (которая может быть и открытой), а суммирование распространяется на все компоненты.

Уравнение Гиббса (объединенное выражение первого и второго начала термодинамики) может быть записано с использованием выражения сродства химической реакции. Действительно, имеем

$$TdS = dU + pdV - \sum_k \mu_k dn_k.$$

В то же время из определения сродства химической реакции очевидно

$$\sum_k \mu_k dn_k = \sum_k \mu_k \sum_r \nu_{kr} d\xi_r = - \sum_r A_r d\xi_r. \quad (\text{XIV.4})$$

Таким образом, учитывая одновременное протекание в системе  $r$  реакций, запишем

$$TdS = dU + pdV + \sum_r A_r d\xi_r. \quad (\text{XIV.5})$$

Воспользовавшись основным уравнением термодинамики, несложно найти связь химического сродства с термодинамическими потенциалами:

$$-A_r = \left[ \frac{\partial U}{\partial \xi_r} \right]_{S, V, \xi_i} = \left[ \frac{\partial G}{\partial \xi_r} \right]_{T, p, \xi_i} = \left[ \frac{\partial F}{\partial \xi_r} \right]_{T, V, \xi_i} \quad (\text{XIV.6})$$

В этом выражении условия дифференцирования совпадают с условиями определения соответствующих термодинамических потенциалов.

### 3. Равновесие в гомогенных системах в формулировке де Донде

Рассмотрим отдельную изотропную фазу при отсутствии электризации и намагничивания. Единственными процессами, которые принимаются во внимание при возможном отклонении системы от равновесия, являются химические реакции, которые могут протекать в обоих направлениях. В общем случае вариация энтропии вблизи равновесия равна нулю:

$$\delta S = 0. \quad (\text{XIV.7})$$

Так как в данном случае нас не интересует изменение потенциальной энергии, дополнительными условиями, налагаемыми на систему вблизи равновесия, будет равенство нулю вариаций внутренней энергии и объема, а также — связь вариаций концентраций компонент с протекающими химическими реакциями:

$$\delta U = 0, \delta V = 0, \delta n_k = \sum_r v_{kr} \delta \xi_r, \quad (\text{XIV.8})$$

где  $U$  — внутренняя энергия,  $V$  — объем,  $n_k$  — число молей вещества  $k$ ,  $v_{kr}$  — стехиометрический коэффициент вещества  $k$  в реакции  $r$  (положительный, если соответствующее вещество при реакции образуется и отрицательный, если оно расходуется),  $\xi_r$  — степень полноты реакции  $r$ . Суммирование распространяется на все реакции.

Вариации различных величин в формулах (XIV.7) и (XIV.8) связаны между собой уравнением Гиббса. Используем его форму (XIV.5)

$$T\delta S = \delta U + p\delta V + \sum_r A_r \delta \xi_r.$$

Принимая во внимание два первых равенства (XIV.8), для условия равновесия запишем

$$T\delta S = \sum_r A_r \delta \xi_r = 0, \quad (\text{XIV.9})$$

в которое уже включены все дополнительные условия.

Если уравнения химических реакций составлены таким образом, что все реакции линейно не зависимы друг от друга, то вариации степеней превращения этих реакций тоже можно рассматривать не зависящими друг от друга. (В противном случае необходимо сначала представить все химические реакции в форме независимых уравнений.) При этих условиях можно выделить какую-нибудь химическую реакцию, например, первую реакцию, характеризваемую сродством  $A_1$  и степенью полноты реакции  $\xi_1$ , а все остальные реакции считать заторможенными ( $\xi_i = 0$ ). Тогда из формулы (XIV.9) получим условие равновесия

$$A_1 \delta \xi_1 = 0,$$

которое должно выполняться для любого значения  $\delta \xi_1$ . Это, очевидно, дает

$$A_1 = 0.$$

Аналогичные соотношения справедливы для всех остальных реакций. Вследствие этого общие условия равновесия для  $R$  независимых гомогенных реакций имеют вид

$$A_r = 0 \quad (r = 1, 2, 3, \dots, R). \quad (\text{XIV.10})$$

Эти  $R$  уравнений описывают химическое равновесие в формулировке де Донде.

Если учесть определение химического сродства, то из (XIV.10) получим условия химического равновесия в формулировке Гиббса:

$$\sum_k \nu_{kr} \mu_k = 0 \quad (r = 1, 2, 3, \dots, R). \quad (\text{XIV.11})$$

#### 4. Баланс энтропии

Используя приведенные выше обозначения, учтем, что при явлениях релаксации  $n_k$  обозначает число молей, которые находятся в определенном молекулярном состоянии (электронно, колебательно или вращательно возбужденном и т. д.), так что  $\xi_r$  становится внутренним параметром. Индекс  $r$  при этом означает, что  $\xi$  соответствует  $r$ -ому релаксационному процессу. Учтя это, запишем уравнение сохранения массы вещества. Поскольку потоки при этом, строго говоря, не будут рассматриваться, нет необходимости и в использовании формы уравнения неразрывности. Очевидно, что

$$dn_k = \sum_r \nu_{kr} d\xi_r + d_a n_k. \quad (\text{XIV.12})$$

Суммирование в этом выражении производится по всем химическим реакциям или релаксационным процессам, а  $d_a n_k$  обозначает бесконечно малое увеличение числа молей вещества  $k$  за счет подвода его извне.

Введем скорость реакции  $r$  в следующем виде

$$w_r \equiv \frac{d\xi_r}{dt}. \quad (\text{XIV.13})$$

Продифференцировав (XIV.12) по времени и используя (XIV.13), получим

$$\frac{dn_k}{dt} = \sum_r \nu_{kr} w_r + \frac{d_a n_k}{dt}. \quad (\text{XIV.14})$$

Очевидно, что последний член этого выражения учитывает поток массы вещества  $k$ , обусловленный взаимодействием с окружающей средой. (Несомненно, что наличие этого члена связано с существованием потока вещества. В то же время мы рассматриваем однородную изотропную систему. Кажущееся противоречие устраняется, если учесть допущение о медленности процессов. Это означает, что градиенты малы и концентрации частиц с достаточной точностью можно принять независимыми от координат.) Принимая во внимание это взаимодействие, уравнение Гиббса можно записать в следующем виде:

$$TdS = dU + pdV + \sum_r A_r d\xi_r - \sum_k \mu_k d_a n_k. \quad (\text{XIV.15})$$

Теперь запишем уравнение сохранения энергии в системе, также учтя ее взаимодействие с внешней средой. Если  $H_k$  — парциальная молярная энтальпия вещества  $k$ , то это уравнение примет вид

$$dU = dQ - pdV + \sum_k H_k d_a n_k. \quad (\text{XIV.16})$$

Здесь  $dQ$  — тепло, сообщенное системе, а  $pdV$  — работа, совершенная системой.

Наконец, непосредственно из определения химического потенциала можно получить очевидное соотношение, связывающее



его с парциальными молярными энтальпией  $H_k$  и энтропией  $S_k^*$ .

$$TS_k = H_k - \mu_k. \quad (\text{XIV.17})$$

Из уравнений (XIV.15), (XIV.16) и (XIV.17) несложно получить

$$TdS = dQ + T \sum_k S_k d_a n_k + \sum_r A_r d\xi_r. \quad (\text{XIV.18})$$

Разделим это выражение на  $Tdt$ :

$$\frac{dS}{dt} = \frac{1}{T} \frac{dQ}{dt} + \sum_k S_k \frac{d_a n_k}{dt} + \frac{1}{T} \sum_r A_r w_r. \quad (\text{XIV.19})$$

Первые два члена в правой части описывают изменение энтропии системы в результате обмена теплом и частицами с окружающей средой. Это хорошо известный нам поток энтропии:

$$\frac{d_a S}{dt} \equiv J_s = \frac{1}{T} \frac{dQ}{dt} + \sum_k S_k \frac{d_a n_k}{dt}. \quad (\text{XIV.20})$$

Последний член в правой части (XIV.19) — не что иное, как локальное производство энтропии:

$$\sigma \equiv \frac{d_i S}{dt} = \frac{1}{T} \sum_r A_r w_r \geq 0. \quad (\text{XIV.21})$$

Очевидно, что последнее выражение есть обобщение полученного нами ранее соотношения. Таким образом, диссипативная функция  $\Psi$  в нашем случае имеет вид

$$\Psi \equiv T\sigma = \sum_r A_r w_r \geq 0. \quad (\text{XIV.22})$$

Соотношение (XIV.22) есть частный случай неравенства де Донде.

### 5. Скорости реакций и средств

Пусть в рассматриваемой фазе возможны  $R$  независимых химических реакций или релаксационных процессов. Запишем для этого случая неравенство де Донде:

\* Действительно, имеем  $G = U + pV - ST = H - ST$ . Находя частную производную этого выражения по концентрации частиц вида  $k$ , получим слева химический потенциал этих частиц, а справа парциальную молярную энтальпию и произведение парциальной молярной энтропии на температуру с соответствующими знаками.

$$\sum_{r=1}^R w_r A_r \geq 0,$$

где знак неравенства относится к реальным (необратимым) процессам, а знак равенства — к предельным обратимым процессам.

Согласно определению равновесия и общим условиям равновесия гомогенных систем, при наличии химического равновесия все скорости реакций и сродства линейно независимых реакций становятся равными нулю:

$$w_r = 0; A_r = 0 \quad (r = 1, 2, 3, 4, \dots, R). \quad (\text{XIV.23})$$

В этом случае в формуле (XIV.22) должен стоять знак равенства.

Обратимый предельный случай формально имел бы место, если бы в уравнении (XIV.23) выполнялись условия  $w_r = 0, A_r \neq 0$  или  $w_r \neq 0, A_r = 0$ . Первый вариант соответствует заторможенным реакциям или псевдоравновесию, что часто наблюдается в процессах без катализаторов. Второй вариант отвечает некоторому мысленному эксперименту, применяемому в классической термодинамике, когда превращения рассматриваются происходящими при длительном химическом равновесии. Такие процессы нереальны, так как при сродстве, равном нулю, скорость реакции тоже не может отличаться от нуля. Вообще бесконечно медленные процессы в нашем представлении не имеют места. Поэтому единственный интересующий нас случай, для которого в уравнении (XIV.23) действителен знак равенства, это случай химического равновесия, описываемый уравнениями (XIV.23).

Итак, если в формуле (XIV.23) стоит знак неравенства, то мы имеем реальный ход реакции, когда

$$w_r \neq 0, A_r \neq 0 \dots (r = 1, 2, 3, \dots, R), \sum_{r=1}^R w_r A_r > 0. \quad (\text{XIV.24})$$

В соответствии с этим уравнением, для каждой отдельной реакции скорость реакции и ее сродство имеют одинаковые знаки:

$$wA > 0. \quad (\text{XIV.25})$$

Если одновременно протекают две независимые реакции, то из формул (XIV.24) имеем

$$w_1 A_1 + w_2 A_2 > 0. \quad (\text{XIV.26})$$

При этом необходимо и достаточно, чтобы полное локальное производство энтропии было больше нуля. Это условие не обязательно для каждой отдельной реакции из общего набора совместно протекающих реакций. Таким образом, возможна, например, такая ситуация:

$$w_1 A_1 < 0, \quad w_2 A_2 > 0, \quad w_2 A_2 > |w_1 A_1|. \quad (\text{XIV.27})$$

Ниже мы покажем, что для состояния близкого к равновесному, случай (XIV.27) может реализоваться, когда обе реакции связаны друг с другом. Понятие «связи» двух реакций поясним на следующем простом примере:

$$L \rightleftharpoons M, \quad M \rightleftharpoons N. \quad (\text{XIV.28})$$

Если прямой переход молекул  $L$  и  $N$  друг в друга (т. е. реакция  $L \rightleftharpoons N$ ) невозможен и, следовательно, число элементарных реакций соответствует числу линейно независимых уравнений реакций, первые две реакции по определению не связаны друг с другом, хотя молекулы компонента  $M$  участвуют в обеих реакциях. Однако, если прямое превращение  $L \rightleftharpoons N$  возможно и, следовательно, число элементарных реакций (три) превышает число линейно независимых уравнений реакции (два), то, согласно определению, между двумя первыми реакциями имеется связь.

## **6. Феноменологические законы и соотношения взаимности Онзагера**

Так как при равновесии скорости и сродства всех независимо протекающих реакций равны нулю, то для действительных реакций вблизи равновесия можно ожидать линейную связь между скоростями реакции и их сродствами:

$$w_r = \sum_{s=1}^R L_{rs} A_s \quad (r = 1, 2, 3, \dots, R). \quad (\text{XIV.29})$$

Такие выражения представляют собой феноменологические уравнения в определенном нами выше смысле слова с феноменологическими коэффициентами  $L_{11}, L_{12}, \dots, L_{RR}$ , значения которых мы рассмотрим ниже на конкретном примере.

При  $r \neq s$  условие  $L_{rs} \neq 0$  означает «связь» реакций  $r$  и  $s$ . В случае таких **связанных** реакций справедливы соотношения взаимности Онзагера:

$$L_{rs} = L_{sr} \quad (r, s = 1, 2, 3, \dots, R). \quad (\text{XIV.30})$$

Более подробно эти соотношения мы рассмотрим ниже.

Диссипативную функцию, которая равна произведению абсолютной температуры и локального производства энтропии, для случая действительного хода реакций при состояниях, близких к равновесному, определим с учетом соотношений (XIV.21) и (XIV.23):

$$\Psi \equiv T\sigma = \sum_{r=1}^R \sum_{s=1}^R L_{sr} A_r A_s > 0. \quad (\text{XIV.31})$$

Вследствие выполнения соотношений взаимности Онзагера это выражение имеет симметричную положительно определенную квадратичную форму. Можно показать, что это утверждение эквивалентно выполнению следующих условий:

$$L_{rr} > 0, L_{rr}L_{ss} - L_{rs}^2 > 0, (r, s = 1, 2, 3, \dots R; r \neq s). \quad (\text{XIV.32})$$

$$\begin{vmatrix} L_{11} & L_{12} & \dots & L_{1R} \\ L_{21} & L_{22} & \dots & L_{2R} \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ L_{R1} & L_{R2} & \dots & L_{RR} \end{vmatrix} > 0. \quad (\text{XIV.33})$$

Таким образом, определитель, составленный из феноменологических коэффициентов, и все главные миноры должны быть положительными.

При двух независимых реакциях ( $R = 2$ ), согласно формулам (XIV.29 – XIV.33), имеем:

$$\begin{aligned} w_1 &= L_{11}A_1 + L_{12}A_2, \\ w_2 &= L_{21}A_1 + L_{22}A_2. \end{aligned} \quad (\text{XIV.34})$$

$$L_{12} = L_{21}. \quad (\text{XIV.35})$$

$$\begin{aligned} \Psi &= L_{11}A_1^2 + 2L_{12}A_1A_2 + L_{22}A_2^2 > 0, \\ L_{11} &> 0, L_{22} > 0, L_{11}L_{22} - L_{12}^2 > 0. \end{aligned} \quad (\text{XIV.36})$$

При  $L_{12} = L_{21} = 0$  (отсутствие связи) из последних соотношений следует

$$w_1 A_1 = L_{11} A_1^2 > 0, w_2 A_2 = L_{22} A_2^2 > 0.$$

Следовательно, при этих условиях случай (XIV.27) невозможен.

При  $L_{12} = L_{21} \neq 0$  (наличие связи между обеими реакциями) на основе тех же формул получим

$$w_1 A_1 = L_{11} A_1^2 + L_{12} A_1 A_2, w_2 A_2 = L_{12} A_1 A_2 + L_{22} A_2^2.$$

Теперь случай (XIV.27) возможен.

## 7. Область применения феноменологических законов

Чтобы определить область применимости феноменологических законов, рассмотрим сначала простейший случай — одну химическую реакцию.

На основании уравнения (XIV.29) для состояния, близкого к равновесному, запишем феноменологическое уравнение, устанавливающее линейную связь между скоростью реакции и сродством:

$$w = L A. \quad (\text{XIV.37})$$

На основе требования (XIV.32) феноменологический коэффициент  $L$  должен быть положительным:

$$L > 0. \quad (\text{XIV.38})$$

Проанализируем теперь условия выполнения соотношения (XIV.37) и значения коэффициента  $L$ .

Скорость рассматриваемой реакции  $w$ , механизм которой может быть неизвестен, зависит от многих макроскопических переменных, таких, как температура и давление, концентрация реагирующих веществ, количество и состав катализатора и т. д. Обозначив эти переменные через  $x_1, x_2, \dots, x_n, x_{n+1}$ , можно записать

$$w = w(x_1, x_2, \dots, x_n, x_{n+1}).$$

С другой стороны сродство  $A$  реакции также зависит, по меньшей мере, от одной из указанных переменных (в общем случае  $A$  зависит от  $p, T, n_i$ ). Поэтому имеем

$$A = A(x_1, x_2, \dots, x_n, x_{n+1}).$$

Исключая  $x_{n+1}$ , получим

$$w = f(x_1, x_2, \dots, x_n, A). \quad (\text{XIV.39})$$

Обозначим через  $x_{j0}$  равновесное значение  $x_j$ . При этом общее условие равновесия (XIV.23) запишется в виде

$$w = f(A, x_1, x_2, \dots, x_n) = 0 \text{ при } A = 0, x_i = x_{i0}. (i = 1, 2, 3, \dots, n). \quad (\text{XIV.40})$$

Так как величина  $A$  является мерой отклонения от равновесного состояния, функцию (XIV.40) можно разложить в следующий ряд

$$w = \left[ \frac{\partial f}{\partial A} \right]_{x_i=x_{i0}} * A + \dots (i = 1, 2, 3, \dots, n). \quad (\text{XIV.41})$$

Для состояний близких к равновесному, т. е. при малых значениях  $A$ , можно ограничить анализ первым членом ряда с линейным коэффициентом при  $A$ . Это дает феноменологическое уравнение в виде (XIV.37):

$$w = L A,$$

где

$$L = \left[ \frac{\partial f}{\partial A} \right]_{x_i=x_{i0}}. \quad (\text{XIV.42})$$

В этом выражении феноменологические коэффициенты зависят прежде всего от величин  $x_{j0}$ . Однако теперь условие равновесия  $A = 0$  дает взаимосвязь между температурой, давлением и равновесными концентрациями. Поэтому коэффициент  $L$  является функцией  $n-1$  переменных. Таким образом, если при исследованиях поддерживать постоянными эти величины, которые первоначально рассматривались как макроскопические переменные, то при состояниях, близких к равновесному, имеем соотношение  $w = LA$  с постоянным коэффициентом  $L$ .

Точный смысл выражения «состояние, близкое к равновесному» и физическое значение коэффициента  $L$  для данной реакции становятся ясными лишь в том случае, если сформулировать соответствующую элементарную реакцию и, кроме того, ограничиться анализом идеальной газовой смеси или идеального разбавленного раствора. Последнее предположение позволяет применять известный закон химической кинетики — кинетический закон действующих масс, который справедлив для любого неравновесного состояния. Отметим, что макроскопическая фор-

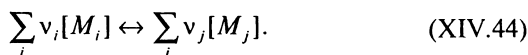
мулировка этого закона для любой фазы до сих пор не найдена.

Выражение для химического потенциала  $\mu$  при этих предположениях приобретает аналитически простой вид:

$$\mu_k = \mu_k^0 + RT \ln \frac{c_k}{c^+}. \quad (\text{XIV.43})$$

В этом выражении первый член справа есть стандартное значение химического потенциала,  $R$  — газовая постоянная,  $c_k$  — молярная объемная концентрация частиц вида  $k$  и  $c^+$  — стандартная концентрация. Для идеальной газовой смеси стандартное значение химического потенциала зависит только от температуры, а для идеальных разбавленных растворов — также от давления. В последнем случае соотношение (XIV.43) справедливо для всех видов растворенных частиц (реакции, в которых участвует растворитель, мы рассматривать не будем).

Рассмотрим элементарную реакцию общего вида



Здесь символы  $M$  обозначают различные виды реагирующих молекул;  $\nu_i$  и  $\nu_j$  — отрицательное и положительное значение стехиометрического коэффициента  $\nu_k$ . По определению отрицательное или положительное значение этих коэффициентов определяется тем в прямой или обратной реакции участвуют соответствующие вещества. Таким образом, получаем взаимосвязь

$$\prod_k c_k^{\nu_k} = \prod_j c_j^{\nu_j} / \prod_i c_i^{\nu_i}. \quad (\text{XIV.45})$$

Константы скоростей реакций, описываемых формулой (XIV.44), равны  $k$  и  $k'$ . Обе величины положительны и для идеальных газовых смесей зависят от температуры, а также — от количества используемого катализатора, а для идеальных разбавленных растворов еще и от давления.

Для перехода к скорости реакции  $w/V$ , обычно применяемой в химической кинетике, введем в константы скорости постоянный множитель равный объему системы  $V$ . Тогда кинетический закон действующих масс с учетом (XIV.45) можно записать в виде:

$$w = k \prod_i c_i^{\nu_i} - k' \prod_j c_j^{\nu_j} = \omega \left[ 1 - \lambda \prod_k c_k^{\nu_k} \right], \quad (\text{XIV.46})$$

$$\omega = k \prod_i c_i^{\nu_i}, \lambda = k' / k. \quad (\text{XIV.47})$$

Величина  $\omega$  является скоростью прямой реакции в уравнении (XIV.44). Для сродства реакции (XIV.44) запишем

$$A = - \sum_k \nu_k \mu_k = RT \ln \frac{K(c^+)^{\nu}}{\prod_k c_k^{\nu_k}}, \quad (\text{XIV.48})$$

где

$$\nu \equiv \sum_k \nu_k, \quad RT \ln K = - \sum_k \nu_k \mu_k^0. \quad (\text{XIV.49})$$

Если в формулу (XIV.48) ввести условие равновесие  $A = 0$ , то получаем классический закон действующих масс для химического равновесия:

$$\prod_k \bar{c}_k^{\nu_k} (c^+)^{-\nu} = K, \quad (\text{XIV.50})$$

где  $\bar{c}_k$  — равновесная концентрация вещества  $k$ ,  $K$  — константа равновесия.

Согласно формуле (XIV.49), для идеальных газовых смесей величина  $K$  зависит только от температуры, для идеальных разбавленных растворов от температуры и давления.

Подстановка (XIV.48) в (XIV.46) очевидно дает

$$w = \omega [1 - \lambda K (c^+)^{\nu} \exp(-A / RT)]. \quad (\text{XIV.51})$$

Учитывая условие равновесия  $w = 0$ , из формул (XIV.46), (XIV.47) и (XIV.50) получим

$$k/k' = 1/\lambda = K(c^+)^{\nu}. \quad (\text{XIV.52})$$

Это соотношение между константами скоростей и равновесия в случае одной элементарной реакции является, таким образом, следствием кинетического закона действующих масс и термодинамических условий равновесия.

Из формул (XIV.51) и (XIV.52) несложно найти простое выражение

$$w = \omega [1 - \exp(-A / RT)]. \quad (\text{XIV.53})$$



Это выражение так же, как и соотношение (XIV.51), справедливо для любого неравновесного состояния.

Применим теперь формулу (XIV.53) для состояния, близкого к равновесному. Это состояние определяется условием

$$\left| \frac{A}{RT} \right| \ll 1. \quad (\text{XIV.54})$$

Разлагая показательную функцию в ряд и ограничиваясь первым членом разложения, уравнение (XIV.53) запишем в виде

$$w = \omega \frac{A}{RT}.$$

В соответствии с условиями разложения коэффициент  $\omega$  относится к точке  $w = 0$ ,  $A = 0$  (равновесие) и в соответствии с этим обозначается  $\bar{\omega}$ . Тогда, согласно формуле (XIV.47), имеем

$$\bar{\omega} = k \prod_i \bar{c}_i^{-\nu_i}. \quad (\text{XIV.55})$$

Таким образом, вместо выражения (XIV.53) получим

$$w = \frac{\bar{\omega}}{RT} A. \quad (\text{XIV.56})$$

Это выражение справедливо только для реакций в идеальных газовых смесях и идеальных разбавленных растворах и, согласно формуле (XIV.54), для условий, близких к равновесным. Оно представляет собой феноменологическое соотношение с феноменологическим коэффициентом

$$L = \bar{\omega} / RT. \quad (\text{XIV.57})$$

Согласно соотношениям (XIV.55) и (XIV.57), феноменологический коэффициент  $L$  всегда положителен, что видно также из формулы (XIV.38). Кроме того  $L$  зависит от меньшего количества переменных, чем скорость реакции  $w$ . Согласно равенствам (XIV.55) и (XIV.57),  $L$  является функцией температуры  $T$ , давления (для идеальных разбавленных растворов), количества и состава катализатора, а также — равновесных концентраций  $\bar{c}_i$  веществ в левой части уравнения реакции (XIV.44). Величина  $w$ , согласно формулам (XIV.46), (XIV.48) и (XIV.56), зависит не от равновесных концентраций, а от мгновенных концентраций всех компонентов.

Если в одной фазе одновременно протекают несколько реакций, то нужно различать идет речь о реакциях со связью или без связи.

Теперь рассмотрим последовательные реакции, которые могут быть представлены линейно независимыми уравнениями реакций и, следовательно, не связаны между собой.

Простейшим примером являются последовательные реакции  $L \rightleftharpoons M$  (реакция 1),



При условии

$$A_1 / RT, \quad A_2 / RT \ll 1 \quad (\text{XIV.59})$$

справедливы феноменологические законы:

$$w_1 = L_{11}A_1, \quad w_2 = L_{22}A_2. \quad (\text{XIV.60})$$

Здесь

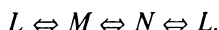
$$L_{11} = \bar{\omega}_1 / RT, L_{22} = \bar{\omega}_2 / RT - \quad (\text{XIV.61})$$

феноменологические коэффициенты, определяемые равновесными значениями скоростей элементарных реакций  $L \rightarrow M$  и  $M \rightarrow N$ . При сравнении равенств (XIV.60) и (XIV.42) можно заметить, что связь между обеими реакциями отсутствует ( $L_{21} = L_{12} = 0$ ).

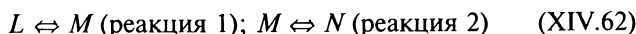
Аналогичным образом можно рассмотреть произвольное число последовательных реакций. При этом, если промежуточные продукты неустойчивы, то, согласно обычному методу химической кинетики, состояние можно считать квазистационарным (скорости всех стадий одинаковы).

## 8. Связь двух реакций

Рассмотрим взаимные превращения трех веществ  $L$ ,  $M$  и  $N$ :



Эта «тройная мономолекулярная реакция» может быть описана двумя различными способами — по схеме линейно независимых или линейно зависимых элементарных реакций:



или



Для реакций 1, 2 и 3 необходимо учитывать константы скоростей прямой и обратной стадий.

Первая схема соответствует чисто макроскопическому подходу, при котором описывается только общий процесс с помощью математически независимых друг от друга уравнений реакций. Вторая схема, в которой введены также константы скоростей отдельных элементарных реакций, воспроизводит механизм реакции, т. е. действительный ход химического превращения.

Рассмотрим вначале эти последовательные реакции. Газовые смеси и разбавленные растворы будем предполагать идеальными и используем одновременно как условия равновесия классической термодинамики, так и законы классической химической кинетики. В целях упрощения рассмотрим гомогенную закрытую систему постоянного объема.

Пусть  $n_k$  — число молей вещества  $k$ ,  $t$  — время,  $w_1$  и  $w_2$  — соответственно, скорости общих реакций 1 и 2 в схеме (XIV.62),  $\omega_i$ ,  $\omega_{ii}$ ,  $\omega_{iii}$  — скорости элементарных стадий 1, 2, 3 в схеме (XIV.63). Тогда для рассматриваемой закрытой системы имеем:

$$\begin{aligned} -\frac{dn_L}{dt} &= w_1 = \omega_i - \omega_{iii}; \\ -\frac{dn_M}{dt} &= w_2 - w_1 = \omega_{ii} - \omega_i; \\ -\frac{dn_N}{dt} &= -w_2 = \omega_{iii} - \omega_{ii}. \end{aligned} \quad (\text{XIV.64})$$

Отсюда следует

$$w_1 = \omega_i - \omega_{iii}, w_2 = \omega_{ii} - \omega_{iii}. \quad (\text{XIV.65})$$

Обозначим через  $\mu_k$  химический потенциал вещества  $k$ , через  $A_i$ ,  $A_{ii}$ ,  $A_{iii}$  — сродства элементарных реакций 1, 2, 3 в схеме (XIV.63). Учитывая определение сродства химической реакции, запишем:

$$\begin{aligned} \mu_L - \mu_M &= A_1 = A_i; \\ \mu_M - \mu_N &= A_2 = A_{ii}; \\ \mu_N - \mu_L &= -(A_1 + A_2) = A_{iii}. \end{aligned} \quad (\text{XIV.66})$$

Отсюда получаем

$$A_i = A_1, A_{ii} = A_2, A_{iii} = -A_1 - A_2. \quad (\text{XIV.67})$$

Обобщенные потоки, соответствующие схеме реакции (XIV.62) (скорости реакций), и обобщенные силы (сродства) являются линейно независимыми величинами  $w_1$ ,  $w_2$  и  $A_1$ ,  $A_2$ . Для схемы реакций (XIV.63) соответствующие обобщенные потоки и силы есть  $\omega_i$ ,  $\omega_{ii}$ ,  $\omega_{iii}$  и  $A_i$ ,  $A_{ii}$ ,  $A_{iii}$ .

При переходе от одного ряда потоков и сил к другому диссипативная функция  $\Psi$  остается инвариантной (сохраняется).

К этому выводу можно прийти, воспользовавшись определением диссипативной функции и принимая во внимание соотношения (XIV.65) и (XIV.66):

$$\Psi = w_1 A_1 + w_2 A_2 = \omega_i A_i + \omega_{ii} A_{ii} + \omega_{iii} A_{iii}.$$

При химическом равновесии, согласно положениям классической термодинамики, скорости реакций и сродства всех линейно независимых реакций становятся равными нулю:

$$w_1 = 0, w_2 = 0; A_1 = 0, A_2 = 0 \text{ (равновесие)}. \quad (\text{XIV.68})$$

Отсюда с учетом (XIV.65) и (XIV.66) следует

$$\omega_i = \omega_{ii} = \omega_{iii}, A_i = A_{ii} = A_{iii} = 0. \text{ (равновесие)}. \quad (\text{XIV.69})$$

Условия (XIV.68) и (XIV.69), согласно формулам (XIV.64), выполняются, если числа молей всех участвующих в реакциях веществ не зависят от времени. Так как объем предполагается постоянным, последнее условие сводится к требованию постоянства концентраций компонентов. Для выполнения термодинамических условий равновесия необходимо, чтобы скорости элементарных реакций  $\omega_i$ ,  $\omega_{ii}$ ,  $\omega_{iii}$  принимали нулевые значения одновременно. Таким образом, на данной стадии наших рассуждений для состояния, близкого к равновесному, установить феноменологический закон нельзя, принимая в качестве потоков и сил скорости и сродства трех элементарных реакций, тем более, что оба ряда переменных являются линейно независимыми.

Рассмотрим идеальную газовую смесь или идеальный разбавленный раствор, для которых справедливы как классический закон действующих масс при химическом равновесии, так и кинетический закон действующих масс для скоростей элементарных реакций.

Из соотношений (XIV.43) и (XIV.66) для сродства трех элементарных реакций получим

$$A_i = RT \ln \left[ k_i \frac{c_L}{c_M} \right], A_{ii} = RT \ln \left[ k_{ii} \frac{c_M}{c_N} \right], A_{iii} = RT \ln \left[ k_{iii} \frac{c_N}{c_L} \right]. \quad (\text{XIV.70})$$

В этих выражениях введены следующие обозначения:

$$RT \ln k_i \equiv \mu_L^0 - \mu_M^0, RT \ln k_{ii} \equiv \mu_M^0 - \mu_N^0, RT \ln k_{iii} \equiv \mu_N^0 - \mu_L^0. \quad (\text{XIV.71})$$

В последних выражениях  $c_k$  — молярная объемная концентрация вещества  $k$ ,  $\mu_k^0$  — стандартное значение его химического потенциала. Обе эти величины зависят от температуры (для идеальных газовых смесей) или от температуры и давления (для идеальных растворов). Подставив условия равновесия (XIV.69) в соотношение (XIV.70), получим классический закон действующих масс для каждой из трех элементарных реакций в виде:

$$\bar{c}_M / \bar{c}_L = k_i; \bar{c}_N / \bar{c}_M = k_{ii}; \bar{c}_L / \bar{c}_N = k_{iii}. \quad (\text{XIV.72})$$

Очевидно, что величины  $k_i$ ,  $k_{ii}$ ,  $k_{iii}$  не что иное, как константы равновесия трех элементарных реакций. Они не зависят друг от друга и, согласно формулам (XIV.71), связаны друг с другом соотношением

$$k_i k_{ii} k_{iii} = 1. \quad (\text{XIV.73})$$

Поскольку мы рассматриваем закрытую систему, очевидно, что из условия сохранения массы следует

$$c_L + c_M + c_N = \bar{c}_L + \bar{c}_M + \bar{c}_N. \quad (\text{XIV.74})$$

Применяя закон действующих масс для трех элементарных реакций схемы (XIV.63), получим:

$$\begin{aligned} \omega_i &= \chi_i c_L - \chi_i^{\odot} c_M = \omega_i^0 \left[ 1 - \lambda_i \frac{c_M}{c_L} \right]; \\ \omega_{ii} &= \chi_{ii} c_M - \chi_{ii}^{\odot} c_N = \omega_{ii}^0 \left[ 1 - \lambda_{ii} \frac{c_N}{c_M} \right]; \\ \omega_{iii} &= \chi_{iii} c_N - \chi_{iii}^{\odot} c_L = \omega_{iii}^0 \left[ 1 - \lambda_{iii} \frac{c_L}{c_N} \right]. \end{aligned} \quad (\text{XIV.75})$$

$$\omega_i^0 \equiv \chi_i c_L, \omega_{ii}^0 \equiv \chi_{ii} c_M, \omega_{iii}^0 \equiv \chi_{iii} c_N,$$

$$\lambda_i \equiv \chi'_i / \chi_i, \lambda_{ii} \equiv \chi'_{ii} / \chi_{ii}, \lambda_{iii} \equiv \chi'_{iii} / \chi_{iii}. \quad (\text{XIV.76})$$

Входящие в эти выражения величины  $\chi, \chi'$  — константы скоростей прямых и обратных элементарных реакций, зависящие от температуры для идеальных газовых смесей и от температуры и давления для идеальных разбавленных растворов.

Подставляя выражения (XIV.70) в (XIV.75), получим общую связь между скоростями и сродствами для трех элементарных реакций:

$$\omega_i = \omega_i^0 [1 - \lambda_i k_i \exp(-A_i RT)];$$

$$\omega_{ii} = \omega_{ii}^0 [1 - \lambda_{ii} k_{ii} \exp(-A_{ii} / RT)]; \quad (\text{XIV.77})$$

$$\omega_{iii} = \omega_{iii}^0 [1 - \lambda_{iii} k_{iii} \exp(-A_{iii} / RT)].$$

Эти соотношения, как и уравнения химической кинетики (XIV.75), справедливы для любого неравновесного состояния.

Из условий равновесия (XIV.69) с учетом (XIV.77) вытекает зависимость

$$\bar{\omega}_i (1 - \lambda_i k_i) = \bar{\omega}_{ii} (1 - \lambda_{ii} k_{ii}) = \bar{\omega}_{iii} (1 - \lambda_{iii} k_{iii}),$$

$$\bar{\omega}_i \equiv \chi_i c_L, \bar{\omega}_{ii} \equiv \chi_{ii} c_M, \bar{\omega}_{iii} \equiv \chi_{iii} c_N. \quad (\text{XIV.78})$$

Здесь  $\bar{\omega}_i, \bar{\omega}_{ii}, \bar{\omega}_{iii}$  — равновесные значения скоростей трех «прямых» реакций, протекающих по схеме (XIV.63).

С учетом (XIV.77) последнее выражение определяет две независимые связи между шестью константами скорости  $\chi_i, \chi_{ii}, \chi_{iii}, \chi'_i, \chi'_{ii}, \chi'_{iii}$ .

Вышеприведенные формулы содержат все результаты, которые можно получить с помощью условия термодинамического равновесия и законов химической кинетики. В частности, из формулы (XIV.69) вытекает возможность циклической реакции вида  $L \rightleftharpoons M \rightleftharpoons N \rightleftharpoons L$ , которая могла бы не противоречить ни одной из зависимостей, полученных выше для случая равновесия.

Теперь сформулируем положение, которое может показаться само собой разумеющимся, однако описывает фундаментальное свойство равновесных систем.

Любая элементарная реакция при равновесии протекает с одинаковой скоростью как слева направо, так и справа налево. Этот уже знакомый нам принцип детального баланса есть выражение принципа макроскопической обратимости. Равенство нулю скорости каждой отдельной реакции при равновесии можно рассматривать как следствие этого принципа. Таким образом, принцип детального баланса исключает возможность циклического равновесия.

Поскольку при равновесии  $\omega_i = 0$ ,  $\omega_{ii} = 0$ ,  $\omega_{iii} = 0$ , с учетом (XIV.77) и (XIV.76) найдем

$$\lambda_i k_i = \lambda_{ii} k_{ii} = \lambda_{iii} k_{iii} = 1, \quad (\text{XIV.79})$$

$$\chi_i / \chi'_i = k_i, \chi_{ii} / \chi'_{ii} = k_{ii}, \chi_{iii} / \chi'_{iii} = k_{iii}. \quad (\text{XIV.80})$$

Последние выражения идентичны формулам (XIV.78) и представляют собой три независимых соотношения между шестью константами скорости.

Примечательно, что в случае связанных реакций выражения (XIV.80) можно получить лишь с помощью принципа детального равновесия, тогда как в противном случае они являются следствием одних только условий термодинамического равновесия и законов химической кинетики.

Из соотношений (XIV.77) и (XIV.79) несложно найти

$$\begin{aligned} \omega_i &= \omega_i^0 [1 - \exp(-A_i / RT)], \\ \omega_{ii} &= \omega_{ii}^0 [1 - \exp(-A_{ii} / RT)], \\ \omega_{iii} &= \omega_{iii}^0 [1 - \exp(-A_{iii} / RT)]. \end{aligned} \quad (\text{XIV.81})$$

Эти выражения, полученные на основе принципа детального равновесия, справедливы также для любого неравновесного состояния.

Рассмотрим теперь состояния, близкие к равновесным, для которых выполняются условия:

$$|A_i / RT| \ll 1, |A_{ii} / RT| \ll 1, |A_{iii} / RT| \ll 1. \quad (\text{XIV.82})$$

Учитывая это условие, разложим в ряд Тейлора экспоненциальную функцию в выражении (XIV.81), ограничимся первым (линейным) членом разложения и учтем, что при равновесии скорости реакций и их сродства обращаются в нуль. Следовательно, в функциях  $\omega(A)$ , разложенных в ряд Тейлора, вблизи равновесия коэффициенты  $\omega$  принимают свои равновесные зна-

чения  $\bar{\omega}$ , определяемые формулами (XIV.78). Таким образом, мы получаем равенства, аналогичные формулам (XIV.78), (XIV.79):

$$\omega_i = \frac{\bar{\omega}_i}{RT} A_i, \omega_{ii} = \frac{\bar{\omega}_{ii}}{RT} A_{ii}, \omega_{iii} = \frac{\bar{\omega}_{iii}}{RT} A_{iii}. \quad (\text{XIV.83})$$

Для скоростей и величин сродства линейно независимых реакций по схеме (XIV.62) из формулы (XIV.83) с использованием соотношений (XIV.65) и (XIV.67) имеем

$$\begin{aligned} w_1 &= \frac{\bar{\omega}_i + \bar{\omega}_{iii}}{RT} A_1 + \frac{\bar{\omega}_{iii}}{RT} A_2, \\ w_2 &= \frac{\bar{\omega}_{iii}}{RT} A_1 + \frac{\bar{\omega}_{ii} + \bar{\omega}_{iii}}{RT} A_2. \end{aligned} \quad (\text{XIV.84})$$

Эти выражения имеют общую для феноменологических законов форму:

$$\begin{aligned} w_1 &= L_{11}A_1 + L_{12}A_2, \\ w_2 &= L_{21}A_1 + L_{22}A_2. \end{aligned} \quad (\text{XIV.85})$$

При этом выполняется соотношение взаимности Онзагера  $L_{12} = L_{21}$ .

Так как величины скоростей и сродства, которые являются обобщенными потоками и силами, обращаются в нуль при равновесии, линейные соотношения (XIV.83) также можно рассматривать как феноменологические законы, удовлетворяющие соотношению взаимности Онзагера в тривиальном виде, вследствие того, что все коэффициенты связи становятся равными нулю.

Рассмотренные выше положения могут быть распространены на случай произвольного числа реакций.

## Глава XV. Процессы переноса в непрерывных системах

### 1. Законы сохранения

#### 1.1. Уравнение движения

Рассматривая открытые непрерывные системы с потоками, учтем, что центр тяжести системы может изменяться только под действием внешних сил  $\overline{F_k}$  ( $\overline{F_k}$  — сила, отнесенная к единице массы). Это могут быть следующие силы:



$g$  — сила тяжести,  $\frac{e_k}{m_k} \left[ \overline{E} + \left[ \frac{\overline{v_k}}{c} \overline{B} \right] \right]$  — сила Лоренца, —

$(1/\rho) \text{grad} P$  — градиент давления.

Теперь второй закон Ньютона можно записать в виде

$$\rho \frac{d\bar{v}}{dt} = -\text{grad} P + \sum_k \overline{F_k} \rho_k. \quad (\text{XV.1})$$

Это основное уравнение гидродинамики.

### 1.2. Уравнение сохранения энергии

Умножим уравнение движения (VX.1) скалярно на средне-массовую скорость потока  $\bar{v}$ :

$$\rho \bar{v} \frac{d\bar{v}}{dt} = -\bar{v} \text{grad} P + \bar{v} \sum_k \overline{F_k} \rho_k.$$

Так как  $v(dv/dt) = 1/2(dv^2/dt)$ , из последнего соотношения получим

$$\frac{1}{2} \rho \frac{d\bar{v}^2}{dt} = -\bar{v} \text{grad} P + \bar{v} \sum_k \overline{F_k} \rho_k. \quad (\text{XV.2})$$

Это уравнение сохранения энергии для системы, в которой появление потоков связано с действием внешних сил.

### 1.3. Уравнение первого закона термодинамики

Запишем уравнение первого начала термодинамики в обычном виде

$$dQ = dU + PdV.$$

Умножив это выражение на  $\rho(1/dt)$ , получим соотношение, справедливое для координат центра масс:

$$\rho \frac{dQ}{dt} = \rho \frac{dU}{dt} + \rho P \frac{dV}{dt}. \quad (\text{XV.3})$$

Это уравнение можно преобразовать, используя связь удельного объема  $V$  с плотностью  $\rho$ , а также — уравнение непрерывности потока для  $\rho$ . Действительно

$$V = 1/\rho, \quad dV/dt = - (1/\rho^2) (d\rho/dt).$$

В то же время уравнение неразрывности потока в координатах Лагранжа есть

$$\frac{d\rho}{dt} = -\rho \operatorname{div} \bar{v}, \quad \text{следовательно} \quad \frac{dV}{dt} = \frac{1}{\rho} \operatorname{div} \bar{v}.$$

Подстановка последнего выражения в (XV.3) дает

$$\rho \frac{dQ}{dt} = \rho \frac{dU}{dt} + P \operatorname{div} \bar{v}. \quad (\text{XV.4})$$

В выражении (XV.4) справа стоит сумма изменения внутренней энергии и работы сжатия, а слева — скорость выделения тепла в единичном объеме. Так же, как и для любой другой экстенсивной величины для этого количества тепла можно написать уравнение неразрывности потока:

$$\rho \frac{dQ}{dt} = \rho \frac{dU}{dt} + P \operatorname{div} \bar{v} = -\operatorname{div} \bar{\Gamma}_q + \sum_k \bar{F}_k \bar{J}_k. \quad (\text{XV.5})$$

Тепловой поток, входящий в уравнение (XV.5), учитывает не только теплопроводность, но и перенос тепла потоком массы;

$\bar{J}_k$  — потоки, вызываемые силами  $\bar{F}_k$ ,  $\sum_k \bar{F}_k \bar{J}_k$  — мощность

источников — энергия, диссипируемая в системе потоками в результате трения. Действительно, можно записать  $\bar{F}_k \bar{J}_k = \bar{F}_k \rho_k (\bar{v}_k - \bar{v})$ . Это не что иное как работа силы за одну секунду в расчете на единичный объем. Из (XV.5) выразим скорость изменения внутренней энергии системы и сложим полученное выражение с (XV.2):

$$\rho \frac{dU}{dt} = -\operatorname{div} \bar{\Gamma}_q - P \operatorname{div} \bar{v} + \sum_k \bar{F}_k \bar{J}_k;$$

$$\frac{1}{2} \rho \frac{d\bar{v}^2}{dt} = -\bar{v} \operatorname{grad} P + \bar{v} \sum_k \bar{F}_k \rho_k;$$

$$\frac{1}{2}\rho\frac{d\bar{v}^2}{dt} + \rho\frac{dU}{dt} = -\operatorname{div}\bar{\Gamma}_q - P\operatorname{div}\bar{v} - \bar{v}\operatorname{grad}P + \bar{v}\sum_k\bar{F}_k\bar{\rho}_k + \sum_k\bar{F}_k\bar{J}_k.$$

Преобразуем полученное выражение, учтя, что

$$\operatorname{div}P\bar{v} = P\operatorname{div}\bar{v} + \bar{v}\operatorname{grad}P,$$

$$\bar{v}\sum_k\bar{F}_k\bar{\rho}_k + \sum_k\bar{F}_k\bar{J}_k = \sum_k\left[\bar{F}_k\bar{\rho}_k\bar{v} + \bar{F}_k\bar{\rho}_k(\bar{v}_k - \bar{v})\right] = \sum_k\bar{F}_k\bar{v}_k\bar{\rho}_k.$$

В результате получим

$$\rho\frac{d}{dt}\left[\frac{1}{2}\bar{v}^2 + U\right] = -\operatorname{div}\left[\bar{\Gamma}_q + P\bar{v}\right] + \sum_k\bar{F}_k\bar{v}_k\bar{\rho}_k. \quad (\text{XV.6})$$

Это полное уравнение непрерывности потока энергии в координатах Лагранжа.

#### 1.4. Второе начало термодинамики и баланс энтропии

Запишем уравнение Гиббса в виде

$$dQ = TdS + \sum_k\mu_k dn_k. \quad (\text{XV.7})$$

Продифференцируем (XV.7) по времени:

$$\frac{dQ}{dt} = T\frac{dS}{dt} + \sum_k\mu_k\frac{dn_k}{dt}. \quad (\text{XV.8})$$

Теперь используем уравнение сохранения энергии в виде (XV.5)

$$\rho\frac{dQ}{dt} = -\operatorname{div}\bar{\Gamma}_q + \sum_k\bar{F}_k\bar{J}_k. \quad (\text{XV.5})$$

Скомбинируем (XV.5) и (XV.8):

$$\rho T\frac{dS}{dt} = -\operatorname{div}\bar{\Gamma}_q + \sum_k\bar{F}_k\bar{J}_k - \rho\sum_k\mu_k\frac{dn_k}{dt}. \quad (\text{XV.9})$$

Теперь учтем уравнение неразрывности для компонента  $k$ :

$$\rho\frac{dn_k}{dt} = -\operatorname{div}\bar{J}_k + \sum_r v_k\omega_r. \quad (\text{XV.10})$$

Это дает

$$\rho \sum_k \mu_k \frac{dn_k}{dt} = - \sum_k \mu_k \operatorname{div} \bar{J}_k + \sum_r \omega_r \sum_k \mu_k v_k,$$

$$\rho T \frac{dS}{dt} = - \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q + \sum_k \bar{F}_k \bar{J}_k + \sum_k \mu_k \operatorname{div} \bar{J}_k + \sum_r A_r \omega_r.$$

Здесь в последней сумме мы учли определение сродства химической реакции. Последнее выражение можно преобразовать, учтя следующие очевидные соотношения:

$$\operatorname{div} \mu_k \bar{J}_k = \mu_k \operatorname{div} \bar{J}_k + \bar{J}_k \operatorname{grad} \mu_k,$$

$$\mu_k \operatorname{div} \bar{J}_k = \operatorname{div} \mu_k \bar{J}_k - \bar{J}_k \operatorname{grad} \mu_k.$$

В результате преобразования получим:

$$\rho T \frac{dS}{dt} = - \operatorname{div} \left[ \bar{\Gamma}_q - \sum_k \mu_k \bar{J}_k \right] + \sum_k \left[ \bar{F}_k - \operatorname{grad} \mu_k \right] \bar{J}_k + \sum_r A_r \omega_r;$$

$$\rho \frac{dS}{dt} = - \frac{1}{T} \operatorname{div} \left[ \bar{\Gamma}_q - \sum_k \mu_k \bar{J}_k \right] + \frac{1}{T} \sum_k \left[ \bar{F}_k - \operatorname{grad} \mu_k \right] \bar{J}_k + \frac{1}{T} \sum_r A_r \omega_r.$$

Продолжая преобразования, учтем что

$$\frac{1}{T} \operatorname{div} \bar{\Gamma}_q = \operatorname{div} \left( \frac{1}{T} \bar{\Gamma}_q \right) + \frac{\bar{\Gamma}_q}{T^2} \operatorname{grad} T, \quad \frac{1}{T} \operatorname{div} \sum_k \mu_k \bar{J}_k = \operatorname{div} \sum_k \frac{\mu_k \bar{J}_k}{T} + \frac{1}{T^2} \sum_k \mu_k \bar{J}_k * \operatorname{grad} T.$$

Таким образом, получаем

$$\begin{aligned} \rho \frac{dS}{dt} = & - \operatorname{div} \frac{\bar{\Gamma}_q}{T} - \frac{\bar{\Gamma}_q}{T^2} \operatorname{grad} T + \operatorname{div} \sum_k \frac{\mu_k \bar{J}_k}{T} + \frac{1}{T^2} \sum_k \mu_k \bar{J}_k \operatorname{grad} T + \\ & + \frac{1}{T} \sum_k \bar{J}_k \left[ \bar{F}_k - \operatorname{grad} \mu_k \right] + \frac{1}{T} \sum_r A_r \omega_r = - \operatorname{div} \left[ \frac{\bar{\Gamma}_q - \sum_k \mu_k \bar{J}_k}{T} \right] + \\ & + \frac{1}{T} \left\{ - \bar{\Gamma}_k \frac{\operatorname{grad} T}{T} + \sum_k \bar{J}_k \left[ \bar{F}_k + \frac{\mu_k \operatorname{grad} T}{T} - \operatorname{grad} \mu_k \right] + \sum_r A_r \omega_r \right\}. \end{aligned}$$

Сделаем еще одно упрощение, учтя, что  $\mu_k \operatorname{grad} T / T - \operatorname{grad} \mu_k = - T \operatorname{grad}(\mu_k / T)$ .

$$\rho \frac{dS}{dt} = -\operatorname{div} \left\{ \frac{\overline{\Gamma}_q - \sum_k \mu_k \overline{J}_k}{T} \right\} +$$

$$+ \frac{1}{T} \left\{ -\overline{\Gamma}_q \frac{\operatorname{grad} T}{T} + \sum_k \overline{J}_k \left[ \overline{F}_k - T \operatorname{grad} \frac{\mu_k}{T} \right] + \sum_r A_r \omega_r \right\}. \quad (\text{XV.11})$$

Мы получили уравнение непрерывности потока энтропии в виде

$$\rho \frac{dS}{dt} = -\operatorname{div} \overline{J}_s + \sigma. \quad (\text{XV.12})$$

Приведем интерпретацию уравнения непрерывности потока энтропии.

Из (XV.11) имеем

$$\overline{J}_s = \frac{1}{T} \left[ \overline{\Gamma}_q - \sum_k \mu_k \overline{J}_k \right]. \quad (\text{XV.13})$$

В этом выражении мы видим уже хорошо известную нам составляющую, связанную с потоком тепла, но к ней добавлена сумма вкладов диффузионных потоков компонентов. Эту составляющую мы также встречали, но она выражалась через парциальную молярную энтропию компонентов, переносимых через границу системы.

Выражение локального производства энтропии в (XV.11) имеет вид

$$\sigma = -\frac{1}{T} \overline{\Gamma}_q \frac{\operatorname{grad} T}{T} + \frac{1}{T} \sum_k \overline{J}_k \left[ \overline{F}_k - T \operatorname{grad} \frac{\mu_k}{T} \right] + \frac{1}{T} \sum_r A_r \omega_r. \quad (\text{XV.14})$$

Локальное производство энтропии, представленное этим соотношением, как и во всех предыдущих случаях, является билинейной функцией обобщенных потоков и обобщенных сил следующего вида:

$$\sigma = \frac{1}{T} \sum_k \overline{J}_k \overline{X}_k.$$

Выражения для обобщенных потоков и обобщенных сил приведены ниже:

Обобщенный поток	Обобщенная сила
Тепловой поток, $\overline{\Gamma}_q$	$grad T/T$
Диффузионный поток компонента $k$ , $\overline{J}_k$	$\overline{F}_k$ — внешняя сила, действующая на компонент $k$
Диффузионный поток компонента $k$ , $\overline{J}_k$	$T grad(\mu_k/T)$
Скорость химической реакции, $\omega_r$	$A_r$

Отметим, что в случае векторного обобщенного потока (поток тепла, диффузионный поток) обобщенная сила включает градиент интенсивного параметра, в то же время, если поток скалярный (скорость химической реакции), в обобщенную силу входит сам интенсивный параметр.

Рассмотрим смысл каждой из составляющих локального производства энтропии.

**Четвертый член** связан с протеканием химических реакций. Мы уже встречались с его выражением, но не пытались анализировать смысл. Напомним, что сродство химической реакции определяется как линейная комбинация химических потенциалов реагирующих компонентов. В свою очередь химический потенциал компонента есть производная одного из термодинамических потенциалов (в зависимости от условий процесса) по концентрации (числу молей) данного компонента. Следовательно, умножая сродство химической реакции на ее скорость, мы получим скорость изменения термодинамического потенциала. Однако, при любом самопроизвольном процессе термодинамические потенциалы системы уменьшаются (напомним, что в выражении для сродства химической реакции сумма химических потенциалов входит со знаком минус). Следовательно, возрастание суммы в четвертом члене есть возрастание «связанной энергии», равной произведению энтропии на температуру. Естественно, что при делении суммы в четвертом члене на температуру мы получаем составляющую локального производства энтропии.

**Третий член.** Величина  $Tgrad(\mu_k/T)$  по размерности есть сила (отнесенная к массе). Но в то же время не очевидно, что речь в данном случае идет о прямом процессе диссипации работы каких-либо внешних сил.

Ранее мы нашли связь между химическим потенциалом компонента и значениями его парциальных молярных энтальпии и энтропии в виде  $\mu_k = H_k - TS_k$ . Таким образом  $\mu_k/T = H_k/T - S_k$ .

Это позволяет интерпретировать третий член, не прибегая к определению источника работы. Наличие градиента отношения химического потенциала к температуре связано с градиентами парциальных молярных энтальпии и энтропии данного компонента. А это просто означает, что поток частиц является «переносчиком» этих парциальных молярных величин. Поток частиц имеет направление противоположное градиенту, поэтому «перенос  $\mu_k$ » ведет к уменьшению «свободной энергии», т. е. дает вклад в диссипативную функцию.

**Смысл второго члена** достаточно прост. Действительно, произведение массовой плотности потока частиц сорта  $k$  на величину действующей на эти частицы силы (напомним, что сила в наших выражениях отнесена к массе) имеет размерность силы, деленной на площадь и время или силы умноженной на расстояние и деленной на объем и время. Это работа внешней силы, совершенная за единицу времени и отнесенная к единичному объему. Другими словами, второй член описывает диссипацию в тепло работы внешнего источника против сил трения.

**Первый член** нам уже не раз встречался. Он связан с тепловым потоком, текущим через систему. Однако обратим внимание на то, что сам по себе тепловой поток не эквивалентен диссипации энергии. Если бы это было так, для получения потока энтропии было бы достаточно разделить тепловой поток на температуру. В то же время в первый член входит еще «относительный градиент температуры». Его роль не только в том, что вместо потока энтропии мы получаем локальное производство энтропии, т. е. скорость ее генерации в единичном объеме. Доля потока тепла, которая входит в диссипативную функцию (т. е. полностью «обесценивается» — диссипируется в единичном объеме) пропорциональна относительному градиенту температуры. Как мы увидим ниже, она (эта доля) связана со вторичным эффектом — с возникновением диффузионного потока, с термодиффузией.

Заканчивая этот раздел, проанализируем частный случай выражения локального производства энтропии в непрерывной системе, предполагая отсутствие химических реакций и градиента температуры. Для этих условий выражение локального производства энтропии приобретает вид

$$\sigma = \frac{1}{T} \sum_k \overline{J_k} \left[ \overline{F_k} - T \operatorname{grad} \frac{\mu_k}{T} \right] = \frac{1}{T} \sum_k \overline{J_k} \left[ \overline{F_k} - \operatorname{grad} \mu_k \right]. \quad (\text{XV.15})$$

Упрощая дальнейший анализ, ограничимся системами, находящимися в механическом равновесии. В этом случае действие внешних сил компенсируется устанавливающимся в системе градиентом давления. Это выражается равенством

$$\sum_k \rho_k \left[ \overline{F_k} - \operatorname{grad} \mu_k \right] = 0. \quad (\text{XV.16})$$

Рассмотрим для простоты двухкомпонентную систему

$$\rho_1 (\overline{F_1} - \operatorname{grad} \mu_1) + \rho_2 (\overline{F_2} - \operatorname{grad} \mu_2) = 0. \quad (\text{XV.17})$$

По определению  $\overline{J_k} = \rho_k (\overline{v_k} - \overline{v})$ . Учтя это, из (XV.15) получим

$$\begin{aligned} \Psi = T\sigma &= \rho_1 (\overline{F_1} - \operatorname{grad} \mu_1) \overline{v_1} + \\ &+ \rho_2 (\overline{F_2} - \operatorname{grad} \mu_2) \overline{v_2} - \overline{v} \left[ \rho_1 (\overline{F_1} - \operatorname{grad} \mu_1) + \rho_2 (\overline{F_2} - \operatorname{grad} \mu_2) \right]. \end{aligned}$$

В соответствии с условием механического равновесия (XV.16) сумма в квадратных скобках этого выражения равна нулю, кроме этого

$$\rho_1 (\overline{F_1} - \operatorname{grad} \mu_1) = -\rho_2 (\overline{F_2} - \operatorname{grad} \mu_2).$$

В результате для локального производства энтропии в двухкомпонентной системе, находящейся в механическом равновесии, найдем

$$\sigma = \frac{1}{T} \rho_1 (\overline{v_1} - \overline{v_2}) (\overline{F_1} - \operatorname{grad} \mu_1). \quad (\text{XV.18})$$



## 2. Диффузионные процессы в непрерывных системах

### 2.1. Диффузия в узком смысле

Диффузией в узком смысле называется перенос вещества, вызванный градиентом концентрации. Известны эмпирические законы, описывающие диффузию в узком смысле. Величина диффузионного потока описывается первым законом Фика

$$\overline{J_k} = -D_k \text{grad} C_k. \quad (\text{XV.19})$$

Второй закон Фика описывает локальное изменение концентрации во времени

$$\frac{\partial C_k}{\partial t} = D_k \nabla^2 C_k. \quad (\text{XV.20})$$

Рассмотрим диффузию в узком смысле, исходя из полученной выше формулы локального производства энтропии (XV.14). Для системы, находящейся в тепловом и механическом равновесии без внешних сил и химических реакций, когда  $\text{grad} P = 0$ ,  $\text{grad} T = 0$ ,  $\omega_r = 0$ , выражение (XV.14) упрощается:

$$\sigma = \frac{1}{T} \sum_k \overline{J_k} \text{grad} \mu_k. \quad (\text{XV.21})$$

Напомним, что в этом выражении  $\overline{J_k} = \rho_k (\overline{v_k} - \overline{v})$  — диффузионный поток частиц вида  $k$ .

Уравнение локального производства энтропии имеет хорошо знакомую нам структуру — это билинейная функция обобщенных потоков (диффузионных потоков) и обобщенных сил  $\mu_k/T$ . Это значит, что в области применимости линейных соотношений можно ожидать выполнение линейных феноменологических соотношений между обобщенными потоками и обобщенными силами:

$$\overline{J_1} = -L_{11} \frac{\text{grad} \mu_1}{T} - L_{12} \frac{\text{grad} \mu_2}{T} - \dots - L_{1k} \frac{\text{grad} \mu_k}{T}$$

$$\overline{J_2} = -L_{21} \frac{\text{grad} \mu_1}{T} - L_{22} \frac{\text{grad} \mu_2}{T} - \dots - L_{2k} \frac{\text{grad} \mu_k}{T}$$

$$\overline{J_k} = -L_{k1} \frac{\text{grad} \mu_1}{T} - L_{k2} \frac{\text{grad} \mu_2}{T} \dots - L_{kk} \frac{\text{grad} \mu_k}{T}. \quad (\text{XV.22})$$

Указанные соотношения ясно показывают связь всех диффузионных потоков. Чтобы выяснить смысл входящих в них феноменологических коэффициентов, рассмотрим, как всегда, идеальную газовую смесь или идеальный разбавленный раствор. При этом для химического потенциала имеем

$$\mu_k = \mu_k^0 + RT \ln(C_k/C^0).$$

Отсюда

$$\text{grad} \mu_k / T = - (C^0 / C_k) R \text{grad} C_k.$$

Теперь для потока  $k$ -ого компонента можно записать

$$\overline{J}_k = - \sum_k \frac{C^0 R}{C_k} L_{ik} \text{grad} C_k. \quad (\text{XV.23})$$

Введем обозначение

$$\frac{C^0 R}{C_k} L_{ik} = D_{ik}. \quad (\text{XV.24})$$

Теперь выражение для диффузионного потока компонента  $k$  приобретает вид

$$\overline{J}_k = - \sum_k D_{ik} \text{grad} C_k. \quad (\text{XV.25})$$

Это не что иное, как обобщение первого закона Фика, говорящее о том, что в многокомпонентной системе диффузионный поток любого из компонентов определяется всеми градиентами концентраций. Так как сумма диффузионных потоков всех компонентов системы равна нулю, число независимых потоков на единицу меньше числа компонент и суммирование в выражении (XV.25) производится от  $k = 2$ .

Воспользовавшись обобщенным законом Фика в виде (XV.25), найдем выражение локального изменения концентрации компонента  $k$ . Запишем уравнение неразрывности потока  $k$ -ого компонента:

$$\rho \frac{\partial C_k}{\partial t} = - \text{div} \overline{J}_k.$$

Подстановка этого соотношения в (XV.25) дает

$$\rho \frac{\partial C_k}{\partial t} = \operatorname{div} \sum_k D_{ik} \operatorname{grad} C_k.$$

При  $D_{ik}$  не зависящих от координат преобразование последнего выражения сводится к нахождению дифференциальной операции второго порядка. По определению  $\operatorname{divgrad} \equiv \nabla^2$ . Это оператор Лапласа, равный в декартовой системе координат сумме вторых производных аргумента по координатам. Таким образом, имеем

$$\rho \frac{\partial C_k}{\partial t} = \sum_k D_{ik} \nabla^2 C_k. \quad (\text{XV.26})$$

Это выражение обобщает второй закон Фика (XV.20).

## 2.2. Взаимосвязь потоков. Соотношение между коэффициентами диффузии и подвижности. Формула Эйнштейна

Действие внешней силы на частицы вида  $k$  вызывает появление потока этих частиц, пропорционального в рамках справедливости линейных соотношений величине этой силы. С другой стороны, поток есть произведение плотности частиц на их скорость. Следовательно, скорость частиц, определяющая величину их потока (а это скорость дрейфа), также должна быть пропорциональна внешней силе. Коэффициент пропорциональности в таком соотношении называется *коэффициентом подвижности (или просто подвижностью)*:

$$\overline{v_k} = B_k \overline{F_k}. \quad (\text{XV.27})$$

В то же время мы знаем, что диффузионный поток этих же частиц, определяемый в простейшем случае градиентом только их концентрации, в рамках того же линейного приближения пропорционален коэффициенту диффузии  $D_k$ . Из физических соображений ясна общность процессов диффузии частиц, вызванной наличием градиента концентрации, и их дрейфа под действием внешней силы. В обоих случаях речь идет о хаотическом движении взаимодействующих между собой частиц. Это не может не проявляться в соотношении коэффициентов, характеризующих эти процессы. Рассмотрим эти соотношения, основываясь на разных подходах.

### Соображения размерности

Размерность коэффициента диффузии есть  $l^2 t^{-1}$ . Из (XV.27) очевидно, что размерность коэффициента подвижности равна  $m^{-1} t$ . Это дает следующую размерность отношения коэффициентов диффузии и подвижности:

$$\left| \frac{D}{B} \right| = (mlt^{-2})l.$$

Это размерность энергии. Единственная величина, имеющая такую размерность и связанная одновременно и с диффузией и с подвижностью, это средняя энергия теплового движения  $RT$ . Таким образом, разумно предположить, что

$$\frac{D}{B} = RT. \quad (\text{XV.28})$$

### Кинетический подход

Согласно элементарной кинетической теории газов, коэффициент диффузии определяется двумя величинами — средней длиной свободного пробега частиц  $\lambda$  и средней скоростью их хаотического движения  $v$ :

$$D = 1/3 \lambda v. \quad (\text{XV.29})$$

При дрейфовом движении частица может ускоряться под действием внешней силы только в течение времени между соударениями, равного  $\tau = \lambda/v$ . Очевидно, что приобретенная при этом скорость  $(F/m)\tau = F(\lambda/mv)$ . Это значит, что подвижность с точностью до коэффициента близкого к единице равна выражению в скобках в правой части, т. е.

$$B = \lambda/mv. \quad (\text{XV.30})$$

Следовательно

$$D/B = (1/3)mv^2, \quad (1/2)mv^2 = (3/2)kT.$$

Таким образом, переходя к единицам, отнесенным к молю вещества, найдем

$$D = BRT. \quad (\text{XV.28})$$

### Термодинамический подход

Воспользуемся полученным нами ранее выражением локального производства энтропии в двухкомпонентной системе с потоками массы, но без химических реакций и градиентов температуры:

$$\sigma = \frac{1}{T} \rho_1 (\bar{v}_1 - \bar{v}_2) (\bar{F}_1 - grad \mu_1). \quad (XV.18)$$

Чтобы упростить анализ, ограничимся одномерным движением. При этом формула (XV.18) примет вид

$$\sigma = \frac{1}{T} \rho_1 (v_1 - v_2) (F_1 - \frac{d\mu_1}{dx}). \quad (XV.31)$$

Запишем соответствующее этому выражению феноменологическое уравнение:

$$J = LX, J = \rho_1 (v_1 - v_2), X = \frac{1}{T} (F_1 - \frac{d\mu_1}{dx}). \quad (XV.32)$$

Таким образом, для потока можно записать

$$J = \rho_1 (v_1 - v_2) = \frac{L}{T} (F_1 - \frac{d\mu_1}{dx}). \quad (XV.33)$$

Перепишем последнее выражение, заменив в левой части плотность компонента 1 на его концентрацию и отнеся все остальные величины не к единице массы, а к молю вещества:

$$C_1 (v_1 - v_2) = \frac{L}{T} (F_1 - \frac{d\mu_1}{dx}).$$

Обратимся опять к идеальным системам — идеальной газовой смеси или идеальному разбавленному раствору, выразив для простоты концентрацию компонента 1 в отношении к его стандартной концентрации:

$$\mu_1 = \mu_1^0 + RT \ln C_1; \frac{d\mu_1}{dx} = RT \frac{d \ln C_1}{dx} = \frac{RT}{C_1} \frac{dC_1}{dx}.$$

Подставляя это выражение в предыдущее уравнение потока, найдем

$$C_1 (v_1 - v_2) = \frac{L}{T} (F_1 - \frac{RT}{C_1} \frac{dC_1}{dx}). \quad (XV.34)$$

Отсюда для относительной скорости движения компонент получим

$$v_1 - v_2 = -\frac{L}{T} \frac{RT}{C_1} \left[ \frac{dC_1}{dx} - \frac{F_1 C_1}{RT} \right]. \quad (\text{XV.35})$$

Теперь рассмотрим два предельных случая.

1. Однородная система;  $dC/dx = 0$ :

$$v_1 - v_2 = \frac{L}{TC_1} F_1; B = \frac{L}{TC_1}. \quad (\text{XV.36})$$

2. Система без внешних сил;  $F = 0$ :

$$C_1(v_1 - v_2) = -\frac{L}{T} \frac{RT}{C_1} \frac{dC_1}{dx}. \quad (\text{XV.37})$$

Мы получили выражение диффузионного потока, по определению выражаемое через коэффициент диффузии:

$$C_1(v_1 - v_2) = -D \frac{dC_1}{dx}.$$

Сопоставление двух последних выражений дает

$$D = \frac{L}{T} \frac{RT}{C_1}. \quad (\text{XV.38})$$

Сопоставляя (XV.38) и (XV.36), очевидно, найдем

$$D = BRT. \quad (\text{XV.28})$$

В третий раз мы пришли к одному и тому же выражению, Это выражение, устанавливающее связь между потоками, носит название соотношение Эйнштейна.

### 2.3. Диффузия при наличии градиентов температуры и давления

#### Общие сведения

В многокомпонентной неизотермической системе, согласно экспериментальным данным, имеет место перенос вещества не только за счет градиентов концентраций, но и за счет градиентов температуры и давления.

Явления переноса вещества в первоначально однородной системе, вызванное градиентом температуры, называется термодиффузией. Термодиффузия в конденсированной фазе называ-

ется эффектом Людвиг-Соре или просто эффектом Соре. Термодиффузия в жидких системах была открыта в 1856 г. Людвигом, а в 1879—1881 гг. более тщательно исследована Соре. Позже (в 1917 г.) Чепмен и Доотсон наблюдали такой же эффект в газах. Чепмен и Энског рассмотрели это явление с точки зрения молекулярно-кинетической теории газов.

Существует и процесс обратный термодиффузии. Это перенос тепла за счет градиента концентрации. В газах его наблюдал в 1872 г. Дюфор. Тщательные исследования эффекта произвели в 1942—1949 гг. Клузиус и Вальдман. Это явление называется диффузионным термоэффектом или эффектом Дюфора.

Если, наконец, в многокомпонентной системе поддерживается перепад давлений, то наблюдается диффузия, обусловленная давлением (бародиффузия) и термоэффект, обусловленный давлением, т. е. перенос тепла за счет градиента давления. Существование последнего эффекта до сих пор экспериментально не доказано, но оно является необходимым следствием неравновесной термодинамики.

Таким образом, в первоначально однородной многокомпонентной системе появление градиентов температуры, давления и концентраций приводит к следующим эффектам тепло- и массопереноса:

Массоперенос	Теплоперенос
Диффузия в узком смысле — перенос вещества за счет градиента концентрации (Фик)	Теплопроводность — перенос тепла за счет градиента температуры (Фурье)
Термодиффузия — перенос вещества за счет градиента температуры (Соре)	Диффузионный термоэффект — перенос тепла за счет градиента концентрации (Дюфор)
Бародиффузия — перенос вещества за счет градиента давления	Термоэффект, обусловленный давлением, — перенос тепла за счет градиента давления

### *Термодинамически-феноменологическое описание*

В качестве исходной формулы вновь используем формулу локального производства энтропии. При отсутствии внешних сил и химических реакций она приобретает вид:





Учтем следующие соотношения классической термодинамики:

$$\frac{\partial \mu_k}{\partial T} = -S_k, \quad \frac{\partial \mu_k}{\partial P} = V_k.$$

Здесь  $S_k$  и  $V_k$  — парциальные молярные энтропия и объем компонента  $k$ .

Наконец, обозначая для краткости через  $C_k$  молярную концентрацию компонента  $k$ , отнесенную к стандартной концентрации, для производной химического потенциала компонента по его концентрации получим

$$\frac{\partial \mu_k}{\partial C_k} = \frac{RT}{C_k}.$$

Это дает

$$\text{grad} \mu_k = \frac{RT}{C_k} \text{grad} C_k - S_k \text{grad} T + V_k \text{grad} P. \quad (\text{XV.44})$$

Учтя очевидное соотношение

$$\text{grad} \frac{\mu_k}{T} = \frac{1}{T} \text{grad} \mu_k - \frac{\mu_k}{T^2} \text{grad} T,$$

преобразуем выражение (XV.44):

$$\text{grad} \frac{\mu_k}{T} = \frac{1}{T} \left[ \frac{RT}{C_k} \text{grad} C_k - S_k \text{grad} T + V_k \text{grad} P \right] - \frac{\mu_k}{T^2} \text{grad} T;$$

$$\text{grad} \frac{\mu_k}{T} = \frac{R}{C_k} \text{grad} C_k - \frac{S_k}{T} \text{grad} T + \frac{V_k}{T} \text{grad} P - \frac{\mu_k}{T^2} \text{grad} T. \quad (\text{XV.45})$$

С учетом полученного соотношения выражение (XV.41) может быть записано в виде

$$\bar{J}_i = - \sum_k \frac{L_{ik} R}{C_k} \text{grad} C_k - \sum_k \frac{L_{ik} V_k}{T} \text{grad} P - \left[ \frac{L_{ii}}{T^2} - \sum_k \frac{S_k T + \mu_k}{T^2} \right] \text{grad} T. \quad (\text{XV.46})$$

Нетрудно догадаться, что выражения перед градиентами играют роль соответствующих коэффициентов — диффузии в узком смысле, бародиффузии и термодиффузии.

Рассмотрим первоначально однородную систему с нулевыми градиентами  $gradT = gradC = gradP = 0$ . Создадим в этой системе неоднородное распределение концентрации, поддерживая по прежнему градиент давления равным нулю. При этих условиях, как следует из (XV.46), поток компонента « $k$ » также может обратиться в нуль, если в системе возникнет градиент температуры, который, в соответствии с этим выражением, вызовет появление встречного потока частиц. Таким образом из (XV.46) при выполнении условий  $gradP = 0$ ,  $J_i = 0$  получим

$$gradT|_{J_i=0, gradP=0} = - \sum_k \frac{L_{ik}R}{C_k} \left[ \frac{L_{iq}}{T^2} - \sum_k \frac{S_k T + \mu_k}{T^2} \right]^{-1} gradC_k. \quad (XV.47)$$

Аналогично для условия  $gradT = 0$  получим

$$gradP|_{J_i=0, gradT=0} = - \frac{\sum_k \frac{L_{ik}R}{C_k}}{\sum_k \frac{L_{ik}V_k}{T}} gradC_k. \quad (XV.48)$$

В общем случае ни градиент температуры, ни градиент давления не равны нулю. Для нахождения соотношения между ними в таком случае нужно проанализировать связь между коэффициентами.

Воспользовавшись выражением теплового потока (XV.42) и соотношением (XV.45), запишем

$$\begin{aligned} \bar{\Gamma}_q &= - \sum_k L_{qk} \left[ \frac{R}{C_k} gradC_k + \frac{V_k}{T} gradP - \left( \frac{S_k T + \mu_k}{T^2} \right) gradT \right] - \frac{L_{qq}}{T^2} gradT; \\ \bar{\Gamma}_q &= - \left[ \frac{L_{qq}}{T^2} - \sum_k \left( \frac{S_k T + \mu_k}{T^2} \right) \right] gradT - \sum_k L_{qk} \frac{R}{C_k} gradC_k - \sum_k \frac{L_{qk}V_k}{T} gradP. \end{aligned} \quad (XV.49)$$

Введем следующие обозначения:

$$\left[ \frac{L_{qq}}{T^2} - \sum_k \frac{S_k T + \mu_k}{T^2} \right] = \lambda_0;$$

$$\sum_k \frac{L_{qk} R}{C_k} = \sum_k \lambda_k ;$$

$$\sum_k \frac{L_{qk} V_k}{R} = \lambda_p .$$

Теперь (XV.49) можно представить в виде

$$\overline{\Gamma}_q = -\lambda_0 \text{grad}T - \sum \lambda_k \text{grad}C_k - \lambda_p \text{grad}P. \quad (\text{XV.50})$$

Первый член этого выражения дает величину теплового потока при отсутствии градиентов концентрации и давления. Поэтому величина  $\lambda_0$  называется коэффициентом теплопроводности для однородного перемешивания. Второе слагаемое характеризует диффузионный термоэффект, третье — термоэффект, обусловленный давлением.

С помощью полученного выражения несложно найти связь между первоначальным градиентом температуры и вызванными им градиентами давления и концентрации:

$$\text{grad}C_k \Big|_{\text{grad}P=0, \Gamma_q=0} = -\frac{\lambda_0}{\sum_k \lambda_k} \text{grad}T, \text{grad}P \Big|_{\text{grad}C=0, \Gamma_q} = -\frac{\lambda_0}{\lambda_p} \text{grad}T. \quad (\text{XV.51})$$

### 3. Диффузия и теплопроводность в реагирующих средах

Запишем уравнение локального производства энтропии для системы без химических реакций:

$$\sigma = -\overline{\Gamma}_q \frac{\text{grad}T}{T^2} + \frac{1}{T} \sum_k \overline{J}_k \left[ \overline{F}_k - T \text{grad} \frac{\mu_k}{T} \right].$$

Ограничимся двухкомпонентной системой и введем следующие обозначения:

$$\frac{1}{T} \left[ \overline{F}_1 - T \text{grad} \frac{\mu_1}{T} \right] = X_1, \frac{1}{T} \left[ \overline{F}_2 - T \text{grad} \frac{\mu_2}{T} \right] = X_2, -\frac{1}{T^2} \text{grad}T = X_q.$$

С этими обозначениями для диффузионных потоков и потока тепла запишем следующую систему феноменологических уравнений:

$$\begin{aligned} J_1 &= L_{11}X_1 + L_{12}X_2 + L_{1q}X_q; \\ J_2 &= L_{21}X_1 + L_{22}X_2 + L_{2q}X_q; \\ \Gamma_q &= L_{q1}X_1 + L_{q2}X_2 + L_{qq}X_q. \end{aligned} \quad (\text{XV.52})$$

Общее условие  $\Sigma J_k = 0$  в случае двухкомпонентной системы дает  $J_1 = -J_2$ . Но так как силы независимы, коэффициенты перед соответствующими силами должны быть равны между собой. Следовательно

$$L_{11} = -L_{21}, L_{12} = -L_{22}, L_{1q} = -L_{2q}.$$

В то же время согласно соотношению взаимности Онзагера перекрестные члены также равны между собой  $L_{12} = L_{21}$ ,  $L_{1q} = L_{q1}$ . Это дает

$$J_1 = -J_2 = L_{11}(X_1 - X_2) + L_{qq}X_q, \Gamma_q = L_{1q}(X_1 - X_2) + L_{qq}X_q; \quad (\text{XV.53})$$

Если в системе отсутствует градиент температуры, тем не менее будут иметь место потоки массы и тепла:

$$J_1 = L_{11}(X_1 - X_2), \Gamma_q = L_{1q}(X_1 - X_2). \quad (\text{XV.54})$$

Количество энергии, переносимой без температурного градиента, отнесенное к единичному потоку массы, называется «теплотой переноса»  $Q^*$ .

$$Q^* = \left. \frac{\Gamma_q}{J_1} \right|_{gradT=0} = \frac{L_{1q}}{L_{11}}. \quad (\text{XV.55})$$

Теперь полный тепловой поток можно записать с учетом теплоты переноса

$$\Gamma_q = Q^* J_1 + L_{qq} X_q = Q^* J_1 - \lambda_0 gradT. \quad (\text{XV.56})$$

Здесь поток массы определяется выражением (XV.53).

Теперь представим, что в системе идет химическая реакция. Записав формально феноменологические уравнения, мы вынуждены приравнять нулю перекрестные коэффициенты взаимодействия векторного теплового потока и скалярного химического процесса.

Как мы увидим ниже, это необходимо сделать виду разной пространственной симметрии этих процессов. Однако возможность их косвенного взаимодействия этим не исключается.

Действительно, при наличии химических реакций уравнение непрерывности потока  $k$ -го компонента имеет вид

$$\frac{\partial \rho_k}{\partial t} = -\operatorname{div} \rho_k \bar{v} + \sum_k v_{kr} \omega_r.$$

Дивергенция потока не обращается в нуль и в стационарном состоянии, т. е. реагирующие вещества, участвуя в процессах переноса массы, должны влиять на величину «теплоты переноса».

Рассмотрим это влияние на конкретном примере. Пусть температура газообразного азота достаточно высока для заметной диссоциации его молекул. Пусть также в системе имеется градиент температуры. С ростом температуры степень диссоциации растет. При этом одновременно возникает диффузионный поток (более сильный) и термодиффузионный (более слабый). В результате между горячими и холодными зонами установятся встречные потоки атомов и молекул. Молекулы диссоциируют в горячей зоне, атомы рекомбинируют в холодной зоне, перенося туда теплоту реакции. Энтальпии, переносимые граммом атомов и граммом молекул, равны соответственно:

$$h_a = \frac{1}{m_a} \left[ \frac{3}{2} kT + U_a + \frac{1}{2} \varepsilon_d \right]; \quad (\text{XV.57})$$

$$h_m = \frac{1}{m_m} \left[ \frac{5}{2} kT + U_m \right]. \quad (\text{XV.58})$$

В этих выражениях  $m$  — масса атома или молекулы,  $U$  — энергия внутреннего возбуждения этих частиц,  $\varepsilon_d$  — энергия диссоциации молекулы.

Разность энтальпий, переносимых атомами и молекулами, представляющая собой теплоту переноса ( $m_m = 2m_a$ ), равна

$$Q^* = h_a - h_m = \frac{1}{2m_a} \left[ \frac{1}{2} kT + (2U_a - U_m) + \varepsilon_d \right]. \quad (\text{XV.59})$$

Теперь выражение для теплового потока можно записать в следующем виде

$$\overline{\Gamma}_q = \frac{1}{2m_a} \left[ \frac{1}{2} kT + (2U_a - U_m) + \varepsilon_d \right] \overline{J}_a - \lambda_0 \text{grad} T. \quad (\text{XV.60})$$

В этой формуле диффузионный поток выражается соотношением (XV.52). Влияние химической реакции определяется величиной  $Q^*$ , а также самими диффузионными потоками, ибо для стационарного состояния

$$\text{div} \overline{J}_a = 2m_a \omega_a. \quad (\text{XV.61})$$

## Глава XVI. Электрокинетические явления

### 1. Общие сведения

Электрокинетические явления — пример необратимых процессов, изучение которых методами неравновесной термодинамики позволяет получить в наиболее общем виде ценные выводы о взаимосвязи процессов.

Под электрокинетическими явлениями понимают совокупность электрических процессов и процессов взаимного перемещения фаз. К ним относят электроосмос и электрофорез, а также — возникновение потенциалов оседания. Первые два процесса происходят под действием внешнего электрического поля, последнее вызвано взаимным перемещением фаз.

#### Электроосмос

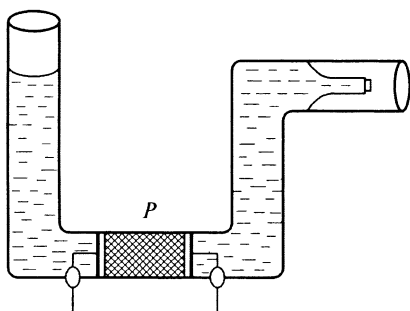


Рис. 22. Прибор для наблюдений электроосмоса

Электроосмосом называют движение жидкости относительно твердой стенки под влиянием внешней разности потенциалов.

Электроосмос можно наблюдать с помощью прибора, устройство и принцип действия которого ясны из схемы, приведенной на рис. 22. Скорость течения жидкости в этом приборе может быть измерена по пе-

ремещению мениска в капилляре. Вместо пористой перегородки может быть использован отдельный (единичный) капилляр.

Электроосмос был открыт Рейссом в 1808 г.; подробно исследован Видеманом и Квинке. Его теория создавалась в работах Гельмгольца, Лемба, Перрена и Смолуховского.

### *Потенциал течения*

Возникновение потенциалов течения может быть исследовано с помощью описанного выше прибора. Потенциалом течения называют разность потенциалов, возникающую на границах капилляра при продавливании жидкости сквозь него.

### *Электрофорез и потенциал осаждения*

Электрофорез это движение коллоидных частиц в электрическом поле; потенциал осаждения — явление обратное электрофорезу и заключающееся в возникновении электрического поля в направлении потока коллоидных частиц, движущихся под действием любого поля неэлектрического происхождения (например, поля тяжести).

Мы остановимся только на электроосмосе и потенциале течения, рассмотрев их с двух позиций.

## **2. Электроосмотические явления. Кинетический подход**

### *Двойной электрический слой*

Объяснение всех электрокинетических явлений основано на представлении о возникновении двойного электрического слоя на поверхности раздела твердой и жидкой фазы (рис. 23). Непосредственно у поверхности конденсированной фазы адсорбируются ионы одного знака (это могут быть, например, ионы, достраивающие решетку твердого тела, т. е. входящие в ее состав). Далее идет слой противоионов с некоторым диффузионным распределением в направлении нормальном поверхности раздела фаз (ось  $x$  на рис. 23). В результате вдоль этого направления возникает распределение потенциала  $\phi$ . Действие внешнего поля может приводить к тангенциальному смещению противоионов вдоль поверхности раздела фаз. Это перемещение ионов вызовет движение жидкости. В свою очередь движение жидкости, вызванное перепадом давления, приведет к смещению ионов, т. е. к появлению тока.

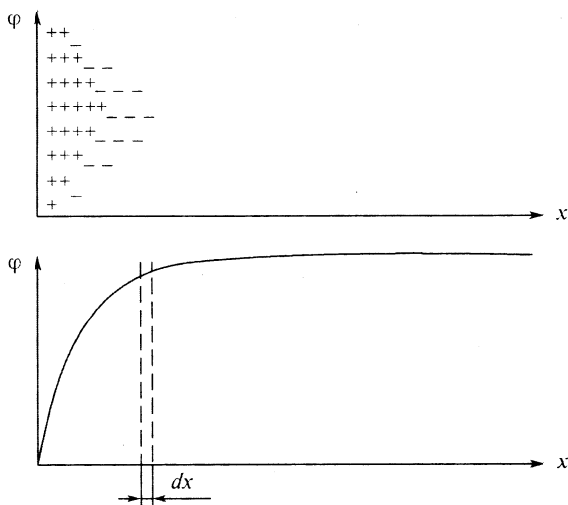


Рис. 23. Потенциал течения

Мы не будем анализировать характер распределения концентрации противоионов и связанного с ней электрического потенциала. Важно учесть, что связь между объемным зарядом и потенциалом в любом случае должна удовлетворять уравнению Пуассона:

$$\Delta \varphi = -\frac{\rho}{\varepsilon}. \quad (\text{XVI.1})$$

Здесь  $\Delta$ ,  $\rho$ ,  $\varepsilon$  — оператор Лапласа, плотность объемного заряда и диэлектрическая проницаемость среды.

### *Течение жидкости*

Течение жидкости будем предполагать ламинарным с постоянным коэффициентом вязкости  $\eta$ . Переход от движущейся к неподвижной жидкости происходит в непосредственной близости от границы раздела фаз.

### *Дзета потенциал*

Решающим фактором во всех расчетах, связанных с электрокинетическими процессами, является потенциал на границе между фиксированной и текущей жидкостью. Этот потенциал носит название дзета потенциала ( $\zeta$ ).



### Скорость электроосмоса

Рассмотрим электроосмотическое движение вдоль плоской поверхности под влиянием направленного вдоль этой поверхности электрического поля напряженностью  $E$ . В стационарном состоянии каждый слой жидкости  $dx$  движется с постоянной скоростью параллельно плоскости стенки. При этом сила действия внешнего поля уравнивается силой трения между данным слоем и смежными слоями, перемещающимися с другими скоростями. Для параллельной неподвижной поверхности единичной площадки слоя, имеющей толщину  $dx$ , полный заряд равен  $\rho dx$ , а сила, действующая на этот объем  $E\rho dx$ . На рассматриваемый слой действует сила трения, ускоряющая его со стороны предшествующего слоя и тормозящая со стороны последующего слоя. Каждая из этих сил пропорциональна скорости изменения скорости течения жидкости  $\omega$  с изменением расстояния до стенки, т. е. пропорциональна производной  $d\omega/dx$ . Таким образом, полная тормозящая сила, действующая на слой, равна

$$\eta \left( \frac{d\omega}{dx} \right)_{x+dx} - \eta \left( \frac{d\omega}{dx} \right)_x = \eta \frac{d^2\omega}{dx^2} dx. \quad (\text{XVI.2})$$

Очевидно, что в стационарном состоянии должно соблюдаться равенство:

$$\begin{aligned} E\rho dx &= \eta \frac{d^2\omega}{dx^2} dx; \\ E\rho &= \eta \frac{d^2\omega}{dx^2}. \end{aligned} \quad (\text{XVI.3})$$

В рассматриваемом одномерном случае уравнение Пуассона имеет вид

$$\frac{d^2\varphi}{dx^2} = -\frac{\rho}{\varepsilon}. \quad (\text{XVI.4})$$

Выразим плотность объемного заряда из уравнения Пуассона (XVI.4) и подставим ее в уравнение (XVI.3):

$$\begin{aligned} \rho &= -\varepsilon \frac{d^2\varphi}{dx^2}; \\ -\varepsilon E \frac{d^2\varphi}{dx^2} &= \eta \frac{d^2\omega}{dx^2}. \end{aligned} \quad (\text{XVI.5})$$

Интегрировать выражение (XVI.5) нужно по всему объему движущейся жидкости с учетом следующих граничных условий.

При  $x = \infty$   $d\omega/dx = 0$ ,  $d\varphi/dx = 0$ ,  $\varphi = 0$ . В плоскости скольжения  $\varphi = \zeta$ ,  $\omega = 0$ .

Интегрирование дает

$$-\varepsilon^* E \Big|_{\zeta}^0 = \eta \omega \Big|_0^{\omega_e};$$

$$\varepsilon^* E \zeta = \eta \omega_e.$$

Отсюда для скорости электроосмотического движения получим

$$\omega_e = \frac{\varepsilon^* E \zeta}{\eta}. \quad (\text{XVI.6})$$

Поскольку измеряемой величиной, как правило, является не линейная, а объемная скорость потока, получим выражение и для этой величины. Очевидно, что для этого достаточно выражение (XVI.6) умножить на площадь поперечного сечения капилляра (суммарную площадь сечения пор в перегородке)  $S$ :

$$V = \frac{\varepsilon^* E \zeta S}{\eta}. \quad (\text{XVI.7})$$

Если проводимость раствора равна  $\sigma$ , то для полного тока  $J$ , текущего через капилляр, используя дифференциальную формулировку закона Ома, запишем

$$J = S \sigma^* E.$$

Подставляя в (XVI.7) вытекающее отсюда выражение  $E = J/\sigma S$ , найдем

$$V = \frac{\varepsilon^* \zeta^* J}{\sigma \eta}. \quad (\text{XVI.8})$$

*Электроосмотическое давление*

Электроосмотическое давление соответствует равенству электроосмотического потока и потока, вызываемого гидростатическим давлением. Поток, вызываемый гидростатическим перепадом давления  $\Delta P$ , в случае ламинарного течения определяется формулой Пуазейля:

$$V = \frac{\pi^* r^4}{8^* \eta^* \Delta l} \Delta P. \quad (\text{XVI.9})$$

Здесь  $\Delta l$  — длина капилляра,  $\Delta P$  — перепад давления на капилляре,  $r$  — радиус капилляра.

Приравняв выражения (XVI.8) и (XVI.9) и учтя, что  $S = \pi r^2$ , найдем давление, вызываемое электроосмосом:

$$\frac{\Delta P}{\Delta l} = \frac{8\varepsilon * \zeta E}{r^2};$$

$$\frac{\Delta P}{\Delta l} = \frac{8\varepsilon * \zeta J}{\pi r^4 \sigma}. \quad (\text{XVI.10})$$

### Потенциал течения

Течение жидкости вызывается разностью давлений на концах капилляра или пористой перегородки. Текущая жидкость увлекает вместе с собой объемный заряд противоионов в двойном слое. Появляется конвекционный ток. Перенос зарядов в свою очередь приводит к возникновению разности потенциалов на концах капилляра. Эта разность потенциалов имеет такую величину и направление, что вызванный ею ток направлен навстречу конвекционному и равен ему по величине. Последнее условие позволяет определить градиент потенциала, возникающий при течении жидкости через капилляр или пористую перегородку.

При ламинарном течении жидкости поток, а значит и связанный с ним конвекционный ток пропорциональны градиенту давления  $grad P$ . В то же время электрический ток проводимости пропорционален градиенту потенциала  $grad \phi = -E$ . Так как в стационарном состоянии эти токи уравниваются, потенциал течения (точнее говоря, градиент потенциала, вызванный течением жидкости) должен быть пропорционален градиенту давления. Найдем соотношение этих величин, исходя из следующих допущений.

1. Течение жидкости ламинарное.
2. Радиус кривизны капилляра или пор много больше толщины двойного слоя.
3. Величина тока определяется только объемной проводимостью жидкости, но не зависит от таких параметров, как поверхностная проводимость стенок капилляров.

При этих допущениях силу конвекционного тока найдем, интегрируя по проводящему сечению следующее выражение:

$$J_1 = \int \omega_n \rho df. \quad (\text{XVI.11})$$

Здесь  $\omega_n$  — проекция вектора скорости движения жидкости на нормаль к элементу сечения  $df$ . Мы не будем решать уравнение (XVI.11) в общем виде и попытаемся найти приближенное решение задачи.

Пусть  $\Delta R$  — толщина двойного слоя. Согласно нашему предположению  $\Delta R \ll R$ . Примем упрощенную картину линейного распределения потенциала в двойном слое. Так как  $\Delta R \ll R$ , задача может рассматриваться как плоская. Известно, что напряженность поля, создаваемая поверхностной плотностью зарядов  $\Sigma$  расположенных на плоскости, равна

$$E = \frac{2\pi\Sigma}{\varepsilon}. \quad (\text{XVI.12})$$

Разность потенциалов между поверхностью (мы считаем, что слой скольжения находится в непосредственной близости от поверхности) и жидкостью на расстоянии  $\Delta R$  равна дзета — потенциалу, т. е.

$$\zeta = \frac{2\pi\Sigma}{\varepsilon} \Delta R. \quad (\text{XVI.13})$$

Определим отсюда поверхностную плотность зарядов

$$\Sigma = \frac{\varepsilon * \zeta}{2\pi * \Delta R}. \quad (\text{XVI.14})$$

Полный заряд поверхности цилиндра единичной длины и радиуса  $R$  будет в этом случае равен

$$q = \Sigma * S = \frac{\varepsilon \zeta * 2\pi R}{2\pi \Delta R}. \quad (\text{XVI.15})$$

Но это не что иное, как объемный заряд противоионов, находящихся в кольцевом слое объемного заряда. Тогда конвекционный ток мы сможем найти, умножив величину этого заряда на среднюю скорость потока в объеме кольца  $\omega_a$ :

$$J_1 = \frac{\varepsilon * \zeta * R}{\Delta R} \omega_a. \quad (\text{XVI.16})$$

При нахождении  $\omega_a$  учтем, что радиальное распределение скорости жидкости при ламинарном движении является параболическим:

$$\omega_r = \omega_0 \left[ 1 - \left( \frac{r}{R} \right)^2 \right], \quad (\text{XVI.17})$$

где  $\omega_0$  — осевая скорость движения.

Искомая величина  $\omega_a$  получается интегрированием (XVI.17) в пределах кольцевого слоя  $\Delta R$ :

$$\begin{aligned} \omega_a &= \frac{1}{\Delta R} \int_{R-\Delta R}^R \omega_0 \left[ 1 - \left( \frac{r}{R} \right)^2 \right] dr = \frac{\omega_0}{\Delta R} \int_{R-\Delta R}^R \left[ 1 - \left( \frac{r}{R} \right)^2 \right] dr; \\ \int_{R-\Delta R}^R \left[ 1 - \left( \frac{r}{R} \right)^2 \right] dr &= \int_{R-\Delta R}^R dr - \frac{1}{R^2} \int_{R-\Delta R}^R r^2 dr = \Delta R - \frac{1}{R^2} \left[ R^3 - (R - \Delta R)^3 \right]. \end{aligned}$$

Преобразуя полученное выражение, отбросим малую величину  $\Delta R^3$ . В результате получим

$$\int_{R-\Delta R}^R \left[ 1 - \left( \frac{r}{R} \right)^2 \right] dr = \frac{(\Delta R)^2}{R}.$$

Таким образом, окончательно найдем

$$\omega_a = \omega_0 \frac{\Delta R}{R}. \quad (\text{XVI.18})$$

Учтем теперь связь осевой скорости потока с градиентом давления. При ламинарном течении она имеет вид

$$\frac{\Delta P}{\Delta l} = \frac{16\eta^* \omega_0}{d^2}, \quad (\text{XVI.19})$$

где  $d = 2R$  — диаметр капилляра.

Выразив осевую скорость потока из (XVI.19) и учтя соотношение (XVI.18), получим

$$\omega_a = \frac{R \Delta R}{4\eta} \frac{\Delta P}{\Delta l}. \quad (\text{XVI.20})$$

Подставляя этот результат в (XVI.16), найдем выражение для конвекционного тока:

$$J_1 = \frac{\varepsilon \zeta}{4\pi\eta} \pi R^2 \frac{\Delta P}{\Delta l}. \quad (\text{XVI.21})$$

В то же время ток проводимости равен

$$J_2 = \pi R^2 \sigma E = \pi R^2 \sigma \frac{\Delta \varphi}{\Delta l}. \quad (\text{XVI.22})$$

Приравнявая два последних выражения, найдем потенциал течения

$$\frac{\Delta \varphi}{\Delta P} = \frac{\varepsilon^* \zeta}{4\pi^* \eta^* \sigma}. \quad (\text{XVI.23})$$

*Связь между электроосмосом и потенциалом течения*

Сравним выражение для объемного электроосмотического потока жидкости (XVI.8) с выражением (XVI.23):

$$\frac{V}{J_2} = \frac{\Delta \varphi}{\Delta P} = \frac{\varepsilon^* \zeta}{4\pi\eta^* \sigma}. \quad (\text{XVI.24})$$

Эти соотношения, устанавливающие связь между двумя электроосмотическими (электрокинетическими) явлениями, были экспериментально установлены Саксеном еще в 1892 г. и носят название *соотношений Саксена*.

### **3. Электроосмотические явления. Термодинамический подход**

Проанализируем электроосмотические явления методами неравновесной термодинамики. Пусть система состоит из двух объемов, соединенных пористой перегородкой или капилляром, способствующих возникновению электрокинетических явлений. Воспользуемся общей формулой локального производства энтропии  $\sigma$ .

$$\sigma = -\frac{1}{T} \bar{\Gamma}_q \frac{\text{grad} T}{T} + \frac{1}{T} \sum_k \bar{J}_k \left[ \bar{F}_k - T \text{grad} \frac{\mu_k}{T} \right] + \frac{1}{T} \sum_r A_r \omega_r.$$

Ограничимся анализом системы без химических реакций при отсутствии градиентов концентраций и температуры. При этих условиях последнее выражение упрощается:

$$\sigma = \frac{1}{T} \sum_k \bar{J}_k [\bar{F}_k - \text{grad} \mu_k].$$

В нашей системе единственная сила, действующая на частицы, это сила внешнего электрического поля. В расчете на моль вещества она равна

$$\bar{F} = z\Phi \bar{E} = z\Phi \text{grad} \varphi. \quad (\text{XVI.25})$$

Здесь  $z$  — заряд иона,  $\Phi$  — число Фарадея.

Выражение локального производства энтропии теперь можно представить в следующем виде:

$$\sigma = \frac{1}{T} \sum_k \bar{J}_k z\Phi \text{grad} \varphi - \frac{1}{T} \sum_k \bar{J}_k \text{grad} \mu_k. \quad (\text{XVI.26})$$

Химический потенциал частиц выразим через их парциальное давление  $p_k$ :

$$\mu_k = \mu_k^0 + RT \ln p_k.$$

Отсюда для градиента химического потенциала найдем

$$\text{grad} \mu_k = \frac{RT}{p_k} \text{grad} p_k = V_k \text{grad} p_k.$$

В результате для локального производства энтропии (не путать с обозначенным тем же символом коэффициентом электропроводности) получим

$$\sigma = \frac{1}{T} \sum_k \bar{J}_k z\Phi \text{grad} \varphi - \frac{1}{T} \sum_k \bar{J}_k V_k \text{grad} p_k. \quad (\text{XVI.27})$$

Стоящие под знаком суммы произведения плотности потока частиц на  $z\Phi$  и  $V_k$  дают соответственно плотность тока, переносимого этими частицами  $j_k$  и плотность потока массы этих частиц  $J_{m,k}$ . Следовательно, для случая единственного сорта частиц уравнение (XVI.27) (опуская индексы) можно переписать в следующем виде:

$$\sigma = \frac{1}{T} j \text{grad} \varphi + \frac{1}{T} J \text{grad} P. \quad (\text{XVI.28})$$

Это же уравнение запишем, переходя к конечным разностям давлений и потенциалов на границах капилляра:

$$\sigma = \frac{1}{T} j \frac{\Delta\varphi}{\Delta l} + \frac{1}{T} J \frac{\Delta P}{\Delta l}. \quad (\text{XVI.28})$$

Последнее выражение позволяет написать феноменологические уравнения для анализируемой системы (введя  $\Delta l$  в феноменологические коэффициенты):

$$\begin{aligned} j &= L_{11} \frac{\Delta\varphi}{T} + L_{12} \frac{\Delta P}{T}; \\ J &= L_{21} \frac{\Delta\varphi}{T} + L_{22} \frac{\Delta P}{T}. \end{aligned} \quad (\text{XVI.29})$$

Здесь налицо два процесса — перенос массы под действием разности давлений и перенос зарядов (электрический ток) под действием разности потенциалов. Кроме того, имеет место взаимодействие этих процессов, определяемое коэффициентами  $L_{12}$  и  $L_{21}$ . В соответствии с соотношениями взаимности Онзагера  $L_{12} = L_{21}$ .

Определим теперь рассмотренные выше электроосмотические явления.

### *Потенциал течения*

По определению потенциал течения это разность потенциалов на концах капилляра, соответствующая единичной разности давлений при нулевом значении электрического тока. Приравняв нулю первое уравнение (XVI.29), найдем выражение для потенциала течения:

$$\left( \frac{\Delta\varphi}{\Delta P} \right)_{j=0} = - \frac{L_{12}}{L_{11}}. \quad (\text{XVI.30})$$

### *Электроосмос*

По определению это перенос вещества под действием приложенного напряжения, количественно определяемый как поток вещества, приходящийся на единицу электрического тока при отсутствии перепада давлений. Таким образом, на основе второго уравнения (XVI.29) получим

$$\left( \frac{J}{j} \right)_{\Delta P=0} = \frac{L_{21}}{L_{11}}. \quad (\text{XVI.31})$$



*Электроосмотическое давление*

По определению это перепад давлений, приходящийся на единицу приложенной разности потенциалов при отсутствии потока массы. Для его величины из (XVI.29) несложно получить

$$\left( \frac{\Delta P}{\Delta \varphi} \right)_{J=0} = - \frac{L_{21}}{L_{22}}. \quad (\text{XVI.32})$$

*Ток переноса*

По определению это электрический ток, приходящийся на единицу потока массы при нулевой разности потенциалов. По аналогии с предыдущими выражениями из (XVI.29) найдем

$$\left( \frac{j}{J} \right)_{\Delta \varphi=0} = \frac{L_{12}}{L_{22}}. \quad (\text{XVI.33})$$

Сопоставив последние четыре выражения и учтя, что  $L_{12} = L_{21}$ , несложно найти соотношения, связывающие в общем виде электрические и кинетические явления:

$$\left( \frac{\Delta \varphi}{\Delta P} \right)_{j=0} = - \left( \frac{J}{j} \right)_{\Delta P=0}; \quad (\text{XVI.34})$$

$$\left( \frac{\Delta P}{\Delta \varphi} \right)_{J=0} = \left( \frac{j}{J} \right)_{\Delta \varphi=0}. \quad (\text{XVI.35})$$

Первое из этих выражений это уже знакомое нам *соотношение Саксена*. Выше мы его получили гораздо более сложным кинетическим путем. Этот пример достаточно хорошо иллюстрирует возможности неравновесной термодинамики. Ее методы, не будучи в силах расшифровать значения коэффициентов, позволяют, тем не менее, просто установить связи между одновременно идущими необратимыми процессами.

## Глава XVII. Обобщающий обзор линейной неравновесной термодинамики

### 1. Формула Гиббса и производство энтропии

Энтропия занимает особое место в физике. В весьма общем виде она выражает тенденцию физико-химических систем к необратимому движению в сторону равновесия. Она является также мерой упорядоченности системы. Естественен поэтому вопрос о возможности такого обобщения понятия энтропии, чтобы оно было применимо к открытым системам в состоянии далеко от равновесия.

Первая задача обобщения — нахождение переменных, от которых зависит энтропия. Очевидно, что парциальные плотности (концентрации)  $\rho_1, \rho_2 \dots \rho_n$  относятся к таким переменным. Однако, в интересующих нас неоднородных системах эти величины изменяются в пространстве и во времени. Таким образом, энтропию можно рассматривать как функционал, зависящий не только от  $\{\rho_i\}$ , но также от градиентов и производных по времени этих величин:

$$S = S\left(\rho_1, \rho_2 \dots \rho_n; \{\nabla \rho_i\} \dots \left\{\frac{\partial \rho_i}{\partial t}\right\} \dots r, t\right). \quad (\text{XVII.1})$$

Слишком большая общность этого выражения делает проблематичной возможность его реального применения. В действительности же вообще нет гарантии, что определенная таким образом энтропия всегда осмысленна при произвольном удалении от равновесия, т. е. при произвольно больших значениях градиентов плотностей и их производных по времени. Чтобы выбрать (наиболее) осмысленное выражение энтропии, примем во внимание некоторые результаты статистической механики необратимых процессов. Прежде всего сформулируем некоторые положения, которые будут нам нужны впоследствии.

1. Система изотермична ( $T = \text{const}$ ).
2. Система находится в состоянии механического равновесия (нет потоков массы) и не подвержена действию внешних полей.
3. Наложённые на систему граничные условия не зависят от времени.
4. Концентрационные градиенты не слишком велики, так что переменные, отражающие химический состав системы  $\{\rho_i\}$ , не

изменяются заметным образом на расстояниях порядка длины среднего свободного пробега частиц. Это ограничение подразумевает, в частности, отсутствие межфазных границ внутри объема  $V$ .

Из статистической механики следует, что четвертое условие подразумевает близость локально рассматриваемых функций распределения импульсов и взаимных расположений (координат) частиц к равновесному распределению Максвелла-Больцмана. Это означает, что диссипативные процессы обусловлены прежде всего частыми упругими столкновениями, которые и формируют функцию распределения. Поэтому молекулярная функция распределения лишь слегка возмущена внешними воздействиями. Аналогичные ограничения налагаются на химические реакции. Приводящие к реакциям столкновения должны быть редкими (энергия активации высока) настолько, чтобы упругие столкновения могли (почти) восстановить равновесное Максвелл-Больцмановское распределение.

Эти условия позволяют определить энтропию системы следующим образом:

$$S = S[\rho_1(\bar{r}, t) \dots \rho_n(\bar{r}, t)] + O\left[\left(\frac{\text{meanfreelength}}{\text{macroscop.length}}\right)^2\right]. \quad (\text{XVII.2})$$

Обсужденные выше условия почти Максвелл-Больцмановского распределения соответствуют малости второго члена соотношения (XVII.2), т. е. — малости длины свободного пробега частиц по сравнению с макроскопическими размерами системы. При этом структура функционального соотношения (XVII.2) такая же, как и в условиях термодинамического равновесия. Однако, теперь его нужно понимать не в применении ко всей системе, а локально. Таким образом, энтропия становится неявной функцией времени через переменные  $\rho_1 \dots \rho_n$ , удовлетворяющие уравнениям баланса:

$$\frac{\partial \rho_i}{\partial t} = -\text{div} \bar{J}_i + \sum v_{ir} \omega_r. \quad (\text{XVII.3})$$

Укажем на некоторые системы, для которых справедливы перечисленные допущения и поведение которых при этом может быть в значительной степени неравновесным.

1. Локальная теория применима к довольно сложным системам химических реакций, кинетика которых существенно нели-

нейна. Так как при этом частота упругих соударений должна быть существенно больше частоты активных «химических» соударений, речь идет о не слишком разреженных системах. Таковы, например, все биологические системы, а также большой класс небιологических реакций, протекающих в растворах, и ряд реакций, протекающих в газовой фазе. Это так называемые колебательные химические реакции.

2. Локальная теория применима для описания всех транспортных и конвективных явлений, описываемых уравнениями Навье—Стокса. Сюда же относятся все гидродинамические неустойчивости.

Естественно, что к области применимости локального подхода относятся и системы, где нелинейные химические реакции протекают при наличии транспортных процессов.

С другой стороны, явления типа ударных волн, пластические деформации твердых тел, потоки в сильно разреженных системах и тем более процессы с мощными потоками энергии, обусловленными внешними электромагнитными полями (например, плазма, в том числе химически реагирующая) выходят, и иногда очень далеко, за пределы локального термодинамического подхода.

Подчеркнем, что до сих пор не найдено доказательства существования макроскопической энтропии, описывающей такие ситуации.

Действительно, неравновесная статистическая механика приводит к определению функционала, который изменяется монотонно во времени и может использоваться для определения энтропии. Однако этот функционал выражается через статистические функции распределения, а не через макроскопические переменные, такие, как  $\{\rho_j\}$ . Этот результат обобщает хорошо известную кинетическую интерпретацию энтропии по Больцману, но представить энтропию в терминах макроскопических характеристик удастся лишь в том случае, если локальные функции распределения близки к равновесным.

Итак, обсуждаемый подход относится к области применимости локальной термодинамики (иногда называемой локальной неравновесной термодинамикой) или, что то же самое, к области локального макроскопического описания. Рассмотрим этот подход более конкретно.

Определим плотность энтропии  $s_v$  соотношением

$$S = \int s_v dV, \quad (\text{XVII.4})$$

где  $s_v$  — обычная линейная функция переменных  $\{\rho_i\}$ ;

$$s_v = s_v\{\rho_1(\bar{r}, t), \dots, \rho_n(\bar{r}, t)\}. \quad (\text{XVII.5})$$

Продифференцируем (XVII.5) по времени:

$$\frac{\partial s_v}{\partial t} = \sum_i \left[ \frac{\partial s_v}{\partial \rho_i} \right] \frac{\partial \rho_i}{\partial t}.$$

Поскольку энтропия (при соответствующих условиях) является термодинамическим потенциалом, на ее основе можно ввести химический потенциал  $\mu_i$  единицы массы компонента  $x_i$

$$\frac{\partial s_v}{\partial \rho_i} = -\frac{\mu_i}{T}. \quad (\text{XVII.6})$$

Это дает

$$\frac{\partial s_v}{\partial t} = -\sum_i \frac{\mu_i}{T} \frac{\partial \rho_i}{\partial t}. \quad (\text{XVII.7})$$

Это не что иное, как частный случай хорошо известной нам формулы Гиббса, которая в случае равновесных систем используется в следующем более привычном виде:

$$TdS = dU + PdV - \sum \mu_i dm_i. \quad (\text{XVII.8})$$

Теперь скомбинируем уравнения (XVII.3) и (XVII.7):

$$\begin{aligned} \frac{\partial s_v}{\partial t} &= -\sum_i \frac{\mu_i}{T} (-\text{div} \bar{J}_i + \sum_{ir} v_{ir} \omega_r); \\ \frac{\partial s_v}{\partial t} &= \sum_{ir} \left[ \frac{\mu_i}{T} v_{ir} \right] \omega_r + \text{div} \sum_i \frac{\mu_i}{T} \bar{J}_i - \sum_i \bar{J}_i \text{grad} \frac{\mu_i}{T}. \end{aligned} \quad (\text{XVII.9})$$

Так как  $-\sum_i \mu_i v_{ir} = A_r$  — сродство химической реакции, то

из (XVII.9) имеем

$$\frac{\partial s_v}{\partial t} = -\text{div} \sum_i \frac{\mu_i}{T} \bar{J}_i - \sum_i \bar{J}_i \text{grad} \frac{\mu_i}{T} + \sum_r \frac{A_r}{T} \omega_r. \quad (\text{XVII.10})$$

Структура этого выражения нам хорошо знакома. Это уравнение непрерывности потока энтропии, причем

$$\overline{J_s} = - \sum_i \frac{\mu_i}{T} \overline{J_i}, \quad (\text{XVII.11})$$

$$\sigma = - \sum_i \overline{J_i} \text{grad} \frac{\mu_i}{T} + \sum_r \frac{A_r}{T} w_r. \quad (\text{XVII.12})$$

$$\frac{\partial s_v}{\partial t} = - \text{div} \overline{J_s} + \sigma. \quad (\text{XVII.13})$$

Из полученного соотношения следует, что локальное производство энтропии  $\sigma$  является билинейной функцией величин  $J_i$ ,  $w_r$ , которые можно считать потоками, связанными с различными необратимыми процессами, а также величин:  $-\text{grad}(\mu_i/T)$ ;  $A_r/T$ , представляющих собой обобщенные силы  $X_i$ , вызывающие эти потоки:

$$\sigma = \sum_i \overline{J_i} \overline{X_i}. \quad (\text{XVII.14})$$

Проинтегрируем (XVII.13) по объему, используя теорему Гаусса:

$$\frac{\partial S}{\partial t} = - \int dV \text{div} \overline{J_s} + \int dV \sigma = - \oint d\Sigma \overline{J_s} + \int dV \sigma = \frac{\partial_a S}{\partial t} + \frac{\partial_i S}{\partial t}. \quad (\text{XVII.15})$$

Таким образом, мы вновь пришли к выводу о разложении изменения энтропии на потоковый член и член, соответствующий производству энтропии. Поскольку величина  $\partial S_a / \partial t$  зависит от воздействия внешней среды на систему, на нее нельзя наложить какие-либо ограничения. В то же время в соответствии со вторым началом термодинамики

$$\frac{\partial S_i}{\partial t} \geq 0.$$

Напомним, что в случае локального описания необратимых процессов эквивалент этого выражения есть  $\sigma \geq 0$ .

Итак, мы выразили баланс энтропии в терминах потоков и сил. Для дальнейшего рассмотрения необходимо знать как потоки, являющиеся в принципе неизвестными величинами, связаны с силами — известными функциями концентраций в условиях применимости локальной термодинамики.

## 2. Феноменологические соотношения в области линейности необратимых процессов

При термодинамическом равновесии обобщенные силы тождественно обращаются в нуль:

$$\nabla\left(\frac{\mu_i}{T}\right) = 0 \text{ — однородный состав системы, } A_r^{eq} = 0 \text{ — хими-}$$

ческое равновесие.

В то же время, по определению, при равновесии потоки также равны нулю. Все это позволяет предположить, что вблизи равновесия, т. е. когда обобщенные силы остаются достаточно «слабыми», потоки можно разложить в степенной ряд по обобщенным силам  $X_k$ , упростив затем результат с учетом малого отклонения от равновесия.

$$J_k[\{X_i\}] = J_k(0) + \sum_l \left[ \frac{\partial^* J_k}{\partial^* X_l} \right]_0 X_l + \frac{1}{2} \sum_{l,m} \left[ \frac{\partial^2 J_k}{\partial^* X_{l,m}^2} \right]_0 X_l X_m + \dots$$

(XVII.16)

Первый член этого разложения тождественно равен нулю вследствие отсутствия потоков при равновесии. При малом отклонении от равновесия можно пренебречь вкладом третьего и последующих членов. В результате из (XVII.16) получим

$$J_k = \sum_l L_{k,l} X_l, \quad \text{(XVII.17)}$$

$$L_{k,l} = \left[ \frac{\partial^* J_k}{\partial^* X_l} \right]_0. \quad \text{(XVII.18)}$$

Эти два выражения определяют область линейности необратимых процессов. Феноменологические коэффициенты  $L_{k,l}$  прежде всего являются функциями внутреннего строения системы. Тем не менее они могут зависеть от переменных, определяющих состояние системы, таких, как температура, давление, концентрации компонент.

Вместе с уравнениями баланса массы (XVII.3) феноменологические соотношения (XVII.17) образуют замкнутую систему, допускающую точное вычисление обобщенных сил или же переменных, описывающих термодинамическое состояние.

Точное обоснование уравнения (XVII.17) выходит за рамки термодинамики и скорее является задачей статистической механики. Можно показать, что если характерная длина изменений макроскопических параметров  $l_h$  много больше среднего пути свободного пробега  $l_r$ , т. е.

$$l_h \gg l_r, \quad (\text{XVII.19})$$

все явления переноса удовлетворительно описываются линейными уравнениями. Таким образом, мы вновь приходим к условию применимости линейной термодинамики, основанному на представлении о локальном равновесии. Что же касается соотношений (XVII.18), то они являются столь же общими, как и сама локальная формулировка термодинамики.

Совершенно иное положение возникает в случае химических реакций. Как мы нашли ранее, линейный закон в этом случае требует выполнения соотношения  $A \ll kT$ . В силу этого условия область применимости линейных соотношений сводится к почти равновесным ситуациям. Поэтому для удовлетворительного описания химических реакций необходимо расширить теорию на область нелинейности необратимых процессов.

Рассмотрим теперь, как линейность термодинамических соотношений влияет на структуру выражения для производства энтропии. Из (XVII.14) и (XVII.17) следует

$$\sigma = \sum_{k,l} L_{k,l} X_k X_l \geq 0. \quad (\text{XVII.20})$$

Это неравенство, обусловленное вторым началом термодинамики, должно быть справедливым при всех возможных значениях обобщенных сил. Таким образом, оно задает положительно определенную квадратичную форму. Это значит, что положительно определенной должна быть матрица феноменологических коэффициентов  $L_{k,l}$ , т. е. ее собственные значения должны иметь положительные действительные части. Последнее приводит к требованию положительности диагональных (собственных) феноменологических коэффициентов.

В качестве примера рассмотрим случай двух сопряженных необратимых процессов. При этом в соответствии с (XVII.20) для локального производства энтропии имеем

$$\sigma = L_{11} X_1^2 + (L_{12} + L_{21}) X_1 X_2 + L_{22} X_2^2.$$

Это выражение является квадратичным трехчленом относи-



тельно переменной  $X_1/X_2$ . Из алгебры известно условие положительной определенности такого трехчлена, состоящее в положительности коэффициента при высшей степени переменной и отрицательности определителя:

$$L_{11} > 0, \quad (L_{12} + L_{21})^2 - 4L_{11}L_{22} < 0.$$

### **3. Свойства симметрии феноменологических коэффициентов**

Посредством феноменологических коэффициентов в термодинамику необратимых процессов вводится большое число параметров, значения которых в рамках макроскопической теории получить невозможно. Учет соображений симметрии позволяет несколько уменьшить число этих параметров.

#### *3.1. Пространственные типы симметрии*

Согласно уравнению (XVII.17), каждая декартова компонента потока может, в принципе, зависеть от декартовых компонент всех обобщенных сил. С другой стороны, интересующие нас необратимые процессы явно можно разделить на два совершенно различных класса — на векторные явления (например, диффузия) и скалярные явления (например, химические реакции). Если бы эти два типа процессов были сопряжены, то в результате химической реакции даже в отсутствие систематического начального градиента концентрации мог бы самопроизвольно возникнуть ориентированный диффузионный поток. Интуитивно представляется, что в случае симметричной среды такое сопряжение невозможно. Иными словами, внешние воздействия, вызывающие различные явления, не могут обладать более высокой симметрией чем порождаемый ими эффект. Этот принцип был впервые сформулирован Кюри, изучавшим влияние пространственных типов симметрии на сопряжение в связи с некоторыми задачами физики твердого тела.

Важно понимать, что описываемая линейными законами система всегда изотропна, если только изотропно само равновесное состояние. Напротив, в нелинейной области свойство изотропии теряется независимо от структуры среды в равновесии. В этом случае принцип Кюри неприменим. В нелинейной области может происходить потеря симметрии и возникновение

пространственных распределений в первоначально однородной среде.

В заключение отметим, что в линейной области производство энтропии (всегда) можно разложить на две совершенно независимые части, каждая из которых положительна или равна нулю:

$$\sigma = \sigma_{ch} + \sigma_d, \quad \sigma_{ch} = \sum_r \omega_r \frac{A_r}{T} \geq 0, \quad \sigma_d = - \sum_k \overline{J_k} \text{grad} \frac{\mu_k}{T} \geq 0. \quad (\text{XVII.21})$$

### 3.2. Временная симметрия. Соотношения взаимности Онзагера

Несмотря на значительное уменьшение числа феноменологических коэффициентов, достигаемое путем анализа пространственной симметрии, остается еще  $n^2$  независимых коэффициентов диффузии и  $r^2$  коэффициентов, описывающих химические реакции.

В 1931 г. Онзагер нашел дополнительные соотношения между этими коэффициентами. Он показал, что в области линейности необратимых процессов матрица феноменологических коэффициентов симметрична:

$$L_{ki} = L_{ik}. \quad (\text{XVII.22})$$

Иными словами, возрастание потока  $J_k$ , обусловленное увеличением на единицу силы  $X_i$  (при постоянных  $X_j$ ,  $j \neq i$ ), равно возрастанию потока  $J_i$ , обусловленному возрастанием на единицу силы  $X_k$ . Соотношения (XVII.22) известны как соотношения взаимности Онзагера. При выводе этих соотношений Онзагер основывался на теории флуктуаций и теории случайных процессов. В частности, он показал, что соотношения взаимности являются строгим следствием принципа детального баланса.

## 4. Стационарные неравновесные состояния

По определению система находится в стационарном состоянии, если характеризующие состояние переменные — в нашем случае плотности  $\{\rho_i\}$  — не изменяются со временем. В рамках локальной термодинамики из этого условия вытекает, что локальные функции состояния типа плотности энтропии  $S_v$  или плотности производства энтропии  $\sigma$  также не зависят от времени. Так как в стационарном состоянии  $dS = d_e S + d_i S = 0$ , то

$$d_e S = - d_i S \leq 0. \quad (\text{XVII.23})$$

Таким образом, для поддержания стационарного неравновесного состояния необходимо непрерывно направлять в систему отрицательный поток энтропии равный по величине внутреннему производству энтропии. В общем случае для системы, находящейся в стационарном состоянии или вблизи него, поток энтропии извне невозможно задать произвольно, поскольку он становится функционалом состояния системы.

Как следует из экспериментальных данных, в системе, находящейся под воздействием не зависящих от времени факторов, по прошествии достаточно большого времени устанавливается стационарное состояние. Рассмотрим сначала случай воздействий совместимых с существованием равновесных состояний. Достижимое при этом равновесное состояние является частным случаем стационарного состояния. Представим теперь, что внешние условия непрерывно изменяются, сдвигая состояние системы от равновесия. Можно ожидать, что новое состояние, достигаемое асимптотически, вновь будет стационарным.

В системе, подверженной внешним воздействиям обычного типа, в равновесии могут возникать лишь такие пространственные неоднородности, которые создаются либо внешними силами, такими, как сила тяжести, либо граничными условиями. При этом, как следует из уравнения сохранения (XVII.3), в эволюцию макропеременных не дают вклада ни химические реакции, ни диффузия. В свою очередь, достаточно близкие к равновесию стационарные состояния системы, согласно тем же соображениям о непрерывности, должны иметь аналогичные свойства. Однако, для систем, далеких от равновесия, ситуация может резко измениться.

### 5. Теорема о минимальном производстве энтропии

Теперь изучим некоторые качественные свойства стационарных неравновесных состояний. Дополним уравнения баланса массы (XVII.3) линейными законами. Имеем

$$\frac{\partial \rho_i}{\partial t} = -\text{div} \bar{J}_i + \sum_r v_{ir} \omega_r, \quad \bar{J}_i = -\sum_k L_{ik} \text{grad} \frac{\mu_k}{T}, \quad \omega_r = \sum_{r'} L_{rr'} \frac{A_{r'}}{T}.$$

Комбинируя эти уравнения, получим

$$\frac{\partial \rho_i}{\partial t} = \text{div} \sum_k L_{ik} \text{grad} \frac{\mu_k}{T} + \sum_{r'} v_{ir} L_{rr'} \frac{A_{r'}}{T}, \quad L_{ik} = L_{ki}, \quad L_{rr'} = L_{r'r}.$$

(XVII.24)

Теперь запишем выражение полного производства энтропии, воспользовавшись полученным соотношением и уравнением (XVII.12):

$$P = \int dV \sigma = \int dV \left[ \sum_{ik} L_{ik} \text{grad} \frac{\mu_k}{T} \text{grad} \frac{\mu_i}{T} + \sum_{rr'} L_{rr'} \frac{A_r}{T} \frac{A_{r'}}{T} \right].$$

Перепишем это выражение для случая изотермической системы:

$$P = \frac{1}{T^2} \int dV \left[ \sum_{ik} L_{ik} \text{grad} \mu_k \text{grad} \mu_i + \sum_{rr'} L_{rr'} A_r A_{r'} \right] \geq 0. \quad (\text{XVII.25})$$

Нас интересует путь эволюции системы к стационарному состоянию. Для его изучения вычислим производную  $dP/dt$ . При дифференцировании соотношения (XVII.25) феноменологические коэффициенты предполагаются постоянными. Другими словами, мы считаем, что их значения зависят только от равновесных параметров. Это ограничение более жесткое, чем условие линейности. Очевидно, что если феноменологические коэффициенты являются функцией  $\rho$ , то в соответствии с уравнением (XVII.24) производная плотности по времени содержит члены более высоких порядков и  $dP/dt$  становится кубической функцией обобщенных сил. Если силы малы, вкладом высших членов можно пренебречь. Иначе говоря, допущение о постоянстве феноменологических коэффициентов, называемое также условием «строгой линейности», эквивалентно предположению о малости амплитуд, в то время как линейность законов переноса подразумевает наличие «слабых градиентов».

Итак, продифференцируем (XVII.25) при условии постоянства феноменологических коэффициентов. Отметим, что под знаком сумм мы должны дифференцировать квадраты обобщенных сил — градиента химического потенциала и сродства химической реакции, а результаты дифференцирования — суммировать по двум индексам. Имеем

$$\frac{\partial}{\partial t} (\text{grad} \mu)^2 = 2 \text{grad} \mu \text{grad} \frac{\partial \mu}{\partial t}, \quad \frac{\partial}{\partial t} A^2 = \frac{\partial}{\partial t} \left[ \sum_i -\mu_i v_i \right]^2 = -2 \sum_i A v_i \frac{\partial \mu_i}{\partial t}.$$

В результате для производной  $dP/dt$  получим

$$\frac{dP}{dt} = \frac{2}{T^2} \int dV \left[ \sum_{ik} L_{ik} \text{grad} \mu_i \text{grad} \frac{\partial \mu_k}{\partial t} - \sum_{irr'} L_{rr'} A_{r'} v_{ir} \frac{\partial \mu_i}{\partial t} \right].$$

В соответствии с локальной термодинамикой  $\mu_i = \mu_i\{\rho_i\}$ , т. е.

$$\frac{\partial \mu_i}{\partial t} = \sum_i \left[ \frac{\partial \mu_i}{\partial \rho_i} \right]_{\{\rho\} \neq \rho_i} \frac{\partial \rho_i}{\partial t}. \quad (\text{XVII.26})$$

Таким образом

$$\begin{aligned} \frac{dP}{dt} = \frac{2}{T^2} \int dV \{ & \sum_{ijk} L_{ik} \text{grad} \mu_k \text{grad} \left( \frac{\partial \mu_k}{\partial \rho_j} \right) \frac{\partial \rho_j}{\partial t} - \\ & - \sum_{ijr'r'} v_{ir} L_{rr'} \left( \frac{\partial \mu_i}{\partial \rho_j} \right) A_{r'} \frac{\partial \rho_j}{\partial t} \}. \end{aligned} \quad (\text{XVII.27})$$

Проинтегрируем по объему первую сумму в правой части и преобразуем объемный интеграл в поверхностный. При этом под знаком интеграла у нас должен появиться вектор вместо скаляра, поскольку в соответствии с теоремой Гаусса объемный интеграл от дивергенции вектора заменяется поверхностным интегралом от потока вектора. Учтя вышесказанное, запишем

$$\left[ \frac{dP}{dt} \right]_{surf} = \frac{2}{T^2} \int_{\Sigma} d\Sigma n^- \sum_{ijk} \frac{\partial \mu_k}{\partial \rho_j} \frac{\partial \rho_j}{\partial t} L_{ik} \text{grad} \mu_i. \quad (\text{XVII.28})$$

При наложении не зависящих от времени граничных условий система должна достичь стационарного состояния. При этом поток вектора через ограничивающую замкнутый объем поверхность обращается в нуль, т. е. выражение (XVII.28) становится тождественно равным нулю.

Теперь преобразуем второй член уравнения (XVII.27), учтя уравнение баланса массы (XVII.24):

$$\frac{dP}{dt} = -\frac{2}{T^2} \int dV \sum_{rr'} v_{ir'} L_{rr'} A_{r'} \sum_{ij} \frac{\partial \mu_i}{\partial \rho_j} \frac{\partial \rho_j}{\partial t}.$$

В то же время из (XVII.24) для стационарного состояния следует

$$\frac{\partial \rho_i}{\partial t} = \sum_{rr'} v_{ir'} L_{rr'} \frac{A_{r'}}{T}.$$

Подставляя это выражение в предыдущую формулу, найдем

$$\frac{dP}{dt} = -\frac{2}{T} \int dV \sum_{ij} \frac{\partial \mu_i}{\partial \rho_j} \frac{\partial \rho_i}{\partial t} \frac{\partial \rho_j}{\partial t}. \quad (\text{XVII.29})$$

Теперь мы можем привлечь некоторые свойства функций равновесного состояния — термодинамических потенциалов. Рассматривая условия термодинамического равновесия для систем с переменным числом частиц, мы использовали термодинамический потенциал  $B = B(T, V, \{\mu_i\})$ . При равновесии этот потенциал минимален, т. е. его первая вариация равна нулю, а вторая больше нуля. Введем потенциал единицы объема  $B = \int dV \Phi_V$ . Для изотермической системы при отсутствии конвекции его вариация однозначно связана с вариациями химических потенциалов компонент

$$\delta \Phi_V = \sum_i \rho_i \delta \mu_i. \quad (\text{XVII.30})$$

В свою очередь для второй вариации найдем

$$(\delta^2 \Phi_V)_{eq} = \sum_i \delta \rho_i \delta \mu_i = \sum_{ij} \left( \frac{\partial \mu_i}{\partial \rho_j} \right)_{eq} \delta \rho_i \delta \rho_j \geq 0. \quad (\text{XVII.31})$$

Это неравенство относится к числу условий термодинамической устойчивости. Отметим, что фигурирующие в нем вариации плотностей являются произвольными. Следовательно, они могут представлять вариации при изменении этих величин во времени. Таким образом, структуры квадратичных форм (XVII.29) и (XVII.31) идентичны и можно написать следующее неравенство:

$$\int dV \sum_{ij} \frac{\partial \mu_i}{\partial \rho_j} \frac{\partial \rho_i}{\partial t} \frac{\partial \rho_j}{\partial t} \geq 0. \quad (\text{XVII.32})$$

Но это неравенство означает

$$\frac{dP}{dt} < 0 \quad - \text{ вдали от стационарного состояния,}$$

$$\frac{dP}{dt} = 0 \quad - \text{ в стационарном состоянии. (XVII.33)}$$

Таким образом, в линейных системах выполняется общее неравенство, согласно которому в стационарном неравновесном

состоянии производство энтропии имеет минимальное значение совместимое с внешними условиями, наложенными на систему.

### **6. Невозможность упорядоченного поведения в области линейности необратимых процессов**

Любая физическая величина неизбежно испытывает возмущения различных видов. Такими возмущениями могут быть либо внешние воздействия, обусловленные случайными или систематическими изменениями окружающих условий, либо внутренние флуктуации, возникающие в самой системе в результате межмолекулярных взаимодействий или тепловых движений частиц. Поэтому система непрерывно (хотя обычно слабо) отклоняется от макроскопического поведения, описываемого уравнениями баланса термодинамических макропеременных.

Пусть система первоначально находится в стационарном состоянии. Возмущения отклоняют ее от стационарного режима, описываемого переменными  $\{\rho_k\}$ . В соответствии с теоремой о минимальном производстве энтропии плотность производства энтропии при таком отклонении от стационарного режима возрастает по сравнению с ее стационарным значением  $\sigma_0$ . Но в соответствии с (XVII.33) производная  $dP/dt$  уменьшается и система возвращается в стандартное состояние. По определению такое стандартное состояние называется асимптотически устойчивым.

Итак, в области линейности необратимых процессов производство энтропии  $\sigma$  играет такую же роль, как и термодинамические потенциалы в теории равновесных систем. Тем не менее присущая близким к равновесию системам общая тенденция к достижению стандартного состояния не обязательно означает, что энтропия в таких системах всегда возрастает. Так, в некоторых простых случаях, типа приближения к стационарному состоянию при термодиффузии, энтропия может уменьшаться. Однако, такое уменьшение энтропии не означает возникновения какой-либо макроскопической упорядоченности, поскольку оно происходит непрерывно и гладко по мере включения внешних воздействий, ответственных за неравновесность.

Близкие к равновесию стационарные состояния являются существенно однородными в пространстве, если это допускается внешними ограничениями. Из их устойчивости вытекает, что спонтанное возникновение упорядоченности в виде простран-

ственных или временных распределений, качественно отличных от равновесных, следует исключить. Более того, любой другой тип упорядоченности, внесенной в систему посредством начальных условий, разрушается по мере приближения системы к стационарному состоянию.



## **Глава XVIII. Заключительные замечания.**

### **Как применять метод линейной неравновесной термодинамики для исследований конкретных систем**

Что может дать применение линейной неравновесной термодинамики при анализе физико-химических систем?

Принципиальные возможности получения новой информации об исследуемых системах на основе применения неравновесной термодинамики можно видеть уже из ее исходных положений. Напомним, что исходных положений, не доказываемых в рамках этой феноменологической дисциплины, всего три:

1) гипотеза о наличии локального термодинамического равновесия;

2) предположение о линейных соотношениях между обобщенными потоками и обобщенными силами, ограничивающее область применимости локальной термодинамики состояниями, не слишком далекими от равновесия;

3) условия временной и пространственной симметрии, позволяющие уменьшить число феноменологических коэффициентов, которые должны определяться из опыта.

Два первых положения предписывают порядок нахождения соотношений, описывающих процессы в анализируемой неравновесной системе. Мы эти процедуры неоднократно использовали в предыдущих главах и сформулируем ниже еще раз. Важнейшая информация заложена в третьем положении. По сути, оно утверждает наличие взаимодействия потоков в линейной неравновесной системе и регламентирует характер этих взаимодействий. Эти взаимодействия ведут к появлению новых (перекрестных) эффектов. Получение информации об этих эффектах и их феноменологических коэффициентах и есть тот важнейший результат, который может быть получен методами линейной неравновесной термодинамики.

Теперь сформулируем порядок операций, позволяющих получить этот результат.

1. Записать закон сохранения энергии для исследуемой системы. Так как речь идет о системах с потоками, результат должен иметь вид уравнения неразрывности потока энергии, связывающего изменение внутренней энергии системы (при использовании эйлеровых координат это локальное изменение) с полным

потоком энергии, а также — ее источниками и стоками. В общем случае необходимо учесть поток тепла, изменение энергии заряженных частиц, движущихся во внешнем электрическом поле, кинетическую энергию системы, движущейся как целое под действием градиента давления и компонентов системы (составляющих ее частиц), движущихся под действием внешних сил. Анализируя действующие в системе источники и стоки энергии, нужно принять во внимание теплоту химических реакций (экзо- и эндотермических) и диссипацию энергии внешних источников, вызывающих потоки частиц (расход энергии на преодоление сил трения, включая джоулев, нагрев протекающим электрическим током).

2. Воспользовавшись положением о локальном термодинамическом равновесии, включить энтропию в полученное на первом этапе уравнение неразрывности потока энергии. С этой целью применить формулу Гиббса, объединяющую первое и второе начало термодинамики. В результате уравнение неразрывности потока энергии (баланса энергии) может быть преобразовано в уравнение неразрывности потока энтропии. Так как в формулу Гиббса энтропия входит в виде произведения с температурой, все члены правой части получающегося уравнения будут иметь в знаменателе температуру. Задача последующих математических преобразований заключается в том, чтобы привести это выражение к стандартному виду уравнения неразрывности потока. Основной стандартной математической операцией является при этом введение скалярной обратной температуры под знак дивергенции плотности потока энергии. При этом получается дивергенция плотности потока энтропии (как результата деления плотности потока энергии на температуру) и скалярное произведение двух векторов: плотности потока энергии и вызывающей этот поток (основной) обобщенной силы. Размерность второй составляющей — скорость изменения плотности энтропии — локальное производство энтропии.

Таким образом, в получающемся уравнении неразрывности потока энтропии, имеющим стандартный вид уравнения неразрывности потока, скаляр в правой части есть локальное производство энтропии, определяемая как билинейная функция обобщенных потоков и вызывающих их (основных) обобщенных сил.

3. Полученное выражение локального производства энтропии имеет фундаментальное значение для анализа системы. Так как это билинейная функция обобщенных потоков и вызывающих

их (основных) обобщенных сил, это выражение позволяет выделить действующие в системе пары обобщенный поток — обобщенная сила. При этом разделение каждого из слагаемых на поток и силу может быть не однозначным и определяется характером задачи и удобством ее решения.

4. Пришла пора учесть, что каждый обобщенный поток есть функция всех обобщенных сил (одинаковой пространственной симметрии). Это позволяет написать полные выражения для всех потоков, существующих в данной системе, и составить матрицу феноменологических коэффициентов.

5. Теперь мы знаем, какие перекрестные эффекты возникают в анализируемой системе и, принимая во внимание соотношение взаимности Онзагера, находим связь между коэффициентами, входящими в полные выражения для потоков.

## Список литературы

1. *Киреев В.А.* Методы практических расчетов в термодинамике химических реакций. — 2-е изд. — Л.: Химия, 1975.
2. Краткий справочник физико-химических величин / Под ред. А.А. Равделя, А.М. Пономаревой. — 8-е изд. — Л.: Химия, 1983. — 231 с.
3. *Карапетьянци М.Х.* Химическая термодинамика. — 3-е изд. — М.: Химия, 1975. — 583 с.
4. *Даниэльс Ф., Олберти Р.* Физическая химия. — М.: Мир, 1978. — 645 с.
5. Термические константы веществ: Справочник / Под ред. В.П. Глушко. Вып. I—X. — М.: Изд. ВИНТИ АН СССР, 1965—1982.
- Термодинамические свойства индивидуальных веществ / Под ред. В. П. Глушко. Т. 1—4. — М.: Наука, 1979—1981.
6. Физическая химия / Под ред. К.С. Краснова. — 2-е изд. — М.: Высшая школа, 1995. — Т. 1. 512 с., Т. 2. 319 с.
7. *Лебедев Н.Н., Манаков М.Н., Швеи В.Ф.* Теория химических процессов основного органического и нефтехимического синтеза. — 2-е изд. — М.: Химия, 1984. — 375 с.
8. *Крестов Г.А., Березин Б.Д.* Химия и химическая технология. Т. 16. — М.: Изв. вузов, 1972. — С. 1343.
9. *Акопян А.А.* Химическая термодинамика. — М.: Высшая школа, 1963. — 527 с.
10. Справочник химика. Т. 3. — 2-е изд. — М.; Л.: Химия, 1965. — 1005 с.
11. *Стромберг А.Г., Семченко Д.П.* Физическая химия. — 2-е изд. — М.: Высшая школа, 1988. — 596 с.
12. *Реутов О.А.* Теоретические проблемы органической химии. — М.: Изд. МГУ, 1956. — 319 с.
13. Физическая химия / Под ред. Б.П. Никольского. — 2-е изд. — Л.: Химия, 1987. — 880 с.
14. *Васильев В.П.* Термодинамические свойства растворов электролитов. — М.: Высшая школа, 1982. — 319 с.
15. *Смирнова Н.А.* Методы статистической термодинамики в физической химии. 2-е изд. — М.: Высшая школа, 1982. — 456 с.
16. *Еремин Е.Н.* Основы химической термодинамики. — М.: Высшая школа, 1974. — 341 с.
17. *Полтораки О. М.* Термодинамика в физической химии. — М.: Высшая школа, 1991. — 319 с.

18. *Свидунович Н.А., Глыбин В.П., Свирко Л.К.* Взаимодействие компонентов в сплавах. — М.: Металлургия, 1989. — 157 с.
19. *Глазов В.М.* Основы физической химии. — М.: Высшая школа, 1981. — 455 с.
20. *Эткинс П.* Физическая химия. — М.: Изд. Мир, 1980. — 580 с.
21. *Хаазе Р.* Термодинамика необратимых процессов / Пер. с нем. — М.: Мир, — 1967.
22. *Базаров И.П.* Термодинамика. — М.: Высшая школа, — 1976.
23. *Базаров И.П., Геворкян Э.В., Николаев П.Н.* Неравновесная термодинамика и физическая кинетика. — М.: Изд. МГУ, 1989. — 240 с.
24. *Баблюяц А.* Молекулы, динамика и жизнь / Пер. с англ. — М.: Мир, 1990. — 375 с.
25. *Пригожин И., Стенгерс И.* Порядок из хаоса / Пер. с англ. — М.: Прогресс, — 1986.

## Содержание

Предисловие редактора .....	5
Предисловие .....	8
Предмет химической термодинамики .....	10
<b>Часть I. Равновесная термодинамика .....</b>	<b>13</b>
Глава I. Первый закон термодинамики и его применение в химии .....	14
1. Основные понятия .....	14
2. Теплота и работа. Формулировка первого закона термодинамики .....	17
3. Применение первого закона к системам с переменным числом частиц. Тепловой эффект. Закон Гесса .....	22
4. Следствия из закона Гесса. Термохимические расчеты .....	26
5. Теплоемкость .....	32
6. Элементы квантовой теории теплоемкости .....	34
7. Температурные ряды теплоемкости. Средняя теплоемкость ...	39
8. Зависимость теплового эффекта от температуры. Закон Кирхгофа .....	40
Глава II. Второй и третий законы термодинамики .....	45
1. Основные понятия .....	45
2. Формулировки второго закона термодинамики .....	48
3. Математическое выражение второго закона термодинамики .....	51
4. О физическом смысле энтропии. Границы применимости второго закона .....	56
5. Изменение энтропии в различных процессах .....	58
6. Тепловая теорема Нернста. Постулат Планка .....	64
7. Расчет абсолютного значения энтропии .....	67
Глава III. Термодинамические потенциалы как критерии равновесия и возможности протекания самопроизвольных процессов в системах с переменным числом частиц .....	68
1. Объединенное уравнение первого и второго законов термодинамики и его анализ .....	68
2. Фундаментальные уравнения химической термодинамики для реакций в гальваническом элементе и вне его. Химический потенциал. Характеристические функции .....	72
Глава IV. Термодинамические свойства растворов .....	76
1. Виды растворов. Термодинамические условия их образования .....	76
2. Парциальные молярные величины и способы их определения. Уравнения Гиббса-Дюгема .....	79
3. Термодинамические свойства (ПМВ) компонентов идеального раствора. Стандартные состояния .....	85

Глава V. Условия равновесия и самопроизвольного протекания химических реакций в идеальных растворах .....	92
1. Общие соотношения .....	92
2. Термодинамический закон действующих масс. Способы выражения константы равновесия .....	95
3. Уравнение изотермы химической реакции и нормальное химическое сродство .....	101
4. Особенности выражения термодинамического закона действующих масс для гетерогенных реакций .....	105
Глава VI. Методы расчета константы равновесия химической реакции .....	107
1. Уравнения Гельмгольца-Гиббса, изобары и изохоры химической реакции .....	107
2. Способы интегрирования уравнения изобары .....	110
3. Особенности расчета константы равновесия жидкофазных реакций .....	117
Глава VII. Расчет равновесного состава реакционной смеси в идеальных растворах .....	119
1. Газофазные реакции .....	119
2. Жидкофазные реакции .....	125
3. Равновесие сложных реакций .....	128
Глава VIII. Химическое равновесие в неидеальных растворах .....	131
1. Основные свойства неидеальных растворов. Сольватация и ее виды .....	131
2. Летучесть и активность. Методы определения. Способы стандартизации .....	136
3. Расчет равновесного состава реакционной смеси в неидеальных растворах .....	152
<b>Часть II. Элементы статистической термодинамики .....</b>	<b>161</b>
Глава IX. Определение термодинамических функций и расчет химического равновесия методами статистической термодинамики .....	162
1. Прикладное и методологическое значение статистической термодинамики в физической химии .....	162
2. Макро- и микросостояния. Разновидности статистик. Термодинамическая вероятность состояния системы .....	164
3. Исходные положения квантовой статистики Больцмана .....	169
4. Энтропия и термодинамическая вероятность .....	171
5. Распределение молекул идеального газа по энергетическим уровням в квантовой статистике Больцмана .....	175
6. Выражения термодинамических функций идеального газа через суммы по состояниям молекулы .....	181
7. Определение константы равновесия газозфазных реакций .....	185
Глава X. Выражения сумм по состояниям, обусловленных разными видами движения молекулы .....	188

1. Поступательное движение .....	188
2. Движение электронов .....	190
3. Колебательное движение .....	192
4. Вращательное движение .....	194
Глава XI. Рабочие формулы для расчета термодинамических функций по молекулярным постоянным .....	198
1. Составляющие термодинамических функций поступательного и электронного движения .....	198
2. Составляющие термодинамических функций колебательного движения .....	200
3. Составляющие термодинамических функций вращательного движения .....	202
4. Примеры расчетов .....	203
5. Пути расчета химического равновесия в реальных системах. Связь сумм по состояниям молекулы и системы. Конфигурационные интегралы .....	206
<b>Часть III. Основы линейной неравновесной термодинамики .....</b>	<b>209</b>
Глава XII. Введение и элементы математического аппарата .....	210
1. Введение. Системы равновесные и неравновесные, линейные и нелинейные .....	210
2. Математическое введение. Динамические понятия и динамические уравнения механики сплошной среды ....	216
3. Условия, накладываемые на величины, сохраняющие свои значения в индивидуальном объеме .....	220
4. Уравнение неразрывности для многокомпонентных смесей .....	220
5. Уравнение неразрывности в случае процессов с диффузией .....	222
Глава XIII. Необратимые процессы. Термодинамика нарушенного состояния .....	223
1. Теплопроводность и локальное производство энтропии ....	223
2. Теплопроводность анизотропных тел и соотношение взаимности Онзагера .....	227
3. Термоэлектрические явления .....	228
4. Внутренние превращения .....	237
5. Предварительные обобщения .....	239
Глава XIV. Процессы в гомогенных системах .....	240
1. Введение .....	240
2. Сродство химической реакции .....	240
3. Равновесие в гомогенных системах в формулировке де Донде .....	242
4. Баланс энтропии .....	243
5. Скорости реакций и сродства .....	245
6. Феноменологические законы и соотношения взаимности Онзагера .....	247



7. Область применения феноменологических законов .....	249
8. Связь двух реакций .....	254
Глава XV. Процессы переноса в непрерывных системах .....	260
1. Законы сохранения .....	260
2. Диффузионные процессы в непрерывных системах .....	269
3. Диффузия и теплопроводность в реагирующих средах .....	279
Глава XVI. Электрокинетические явления .....	282
1. Общие сведения .....	282
2. Электроосмотические явления. Кинетический подход .....	283
3. Электроосмотические явления. Термодинамический подход .....	290
Глава XVII. Обобщающий обзор линейной неравновесной термодинамики .....	294
1. Формула Гиббса и производство энтропии .....	294
2. Феноменологические соотношения в области линейности необратимых процессов .....	299
3. Свойства симметрии феноменологических коэффициентов .....	301
4. Стационарные неравновесные состояния .....	302
5. Теорема о минимальном производстве энтропии .....	303
6. Невозможность упорядоченного поведения в области линейности необратимых процессов .....	307
Глава XVIII. Заключительные замечания. Как применять метод линейной неравновесной термодинамики для исследований конкретных систем .....	309
Список литературы .....	312

*Вадим Васильевич БУДАНОВ  
Александр Иванович МАКСИМОВ*

## **ХИМИЧЕСКАЯ ТЕРМОДИНАМИКА**

*Под редакцией член-корреспондента, профессора  
О. И. Койфмана*

*Учебное пособие*

*Издание третье, исправленное*

Зав. редакцией  
химической литературы *М. В. Рудкевич*

ЛР № 065466 от 21.10.97  
Гигиенический сертификат 78.01.10.953.П.1028  
от 14.04.2016 г., выдан ЦГСЭН в СПб

**Издательство «ЛАНЬ»**  
lan@lanbook.ru; www.lanbook.com  
196105, Санкт-Петербург, пр. Юрия Гагарина, д. 1, лит. А.  
Тел./факс: (812) 336-25-09, 412-92-72.  
Бесплатный звонок по России: 8-800-700-40-71

Подписано в печать 17.10.16.  
Бумага офсетная. Гарнитура Школьная. Формат 84×108<sup>1/32</sup>.  
Печать офсетная. Усл. п. л. 16,80. Тираж 100 экз.

Заказ № 304-16.  
Отпечатано в полном соответствии с качеством  
предоставленного оригинал-макета.  
в ПАО «Т8 Издательские Технологии».  
109316, г. Москва, Волгоградский пр., д. 42, к. 5.

# ГДЕ КУПИТЬ

## ДЛЯ ОРГАНИЗАЦИЙ:

Для того, чтобы заказать необходимые Вам книги,  
достаточно обратиться в любую из торговых компаний  
Издательского Дома «ЛАНЬ»:

**по России и зарубежью**

**«ЛАНЬ-ТРЕЙД»**

РФ, 196105, Санкт-Петербург, пр. Ю. Гагарина, 1

тел.: (812) 412-85-78, 412-14-45, 412-85-82

тел./факс: (812) 412-54-93

e-mail: [trade@lanbook.ru](mailto:trade@lanbook.ru)

ICQ: 446-869-967

**[www.lanbook.com](http://www.lanbook.com)**

пункт меню «Где купить»

раздел «Прайс-листы, каталоги»

**в Москве и в Московской области**

**«ЛАНЬ-ПРЕСС»**

109263, Москва, 7-ая ул. Текстильщиков, д. 6/19

тел.: (499) 178-65-85

e-mail: [lanpress@lanbook.ru](mailto:lanpress@lanbook.ru)

**в Краснодаре и в Краснодарском крае**

**«ЛАНЬ-ЮГ»**

350901, Краснодар, ул. Жлобы, д. 1/1

тел.: (861) 274-10-35

e-mail: [lankrd98@mail.ru](mailto:lankrd98@mail.ru)

## ДЛЯ РОЗНИЧНЫХ ПОКУПАТЕЛЕЙ:

интернет-магазин

Издательство «Лань»: <http://www.lanbook.com>

магазин электронных книг

**Global F5**

<http://globalf5.com/>



**ЕСТЕСТВЕННОНАУЧНАЯ  
ЛИТЕРАТУРА  
ДЛЯ ВЫСШЕЙ ШКОЛЫ**

Мы издаем новые  
и ставшие классическими учебники  
и учебные пособия по общим  
и общепрофессиональным  
направлениям подготовки.

Большая часть литературы  
издательства «ЛАНЬ»  
рекомендована Министерством образования  
и науки РФ и используется вузами  
в качестве обязательной.

Мы активно сотрудничаем  
с представителями высшей школы,  
научно-методическими советами  
Министерства образования и науки РФ,  
УМО по различным направлениям  
и специальностям по вопросам грифования,  
рецензирования учебной литературы  
и формирования перспективных планов издательства.

**Наши адреса и телефоны:**

РФ, 196105, Санкт-Петербург, пр. Юрия Гагарина, 1  
(812) 336-25-09, 412-92-72  
[www.lanbook.com](http://www.lanbook.com)