Содержание

1

1.1 Вероятностное описание дискретных и непрерывно меняющихся случайных величин

Случайная величина – величина, принимающая в зависимости от случайного исхода испытания то или иное значение с определенной вероятностью.

Дискретная случайная величина — это случайная величина, принимающая дискретный набор значений $x = \{x_1, x_2, ..., x_m\}$ с вероятностями $\{W_1, W_2, ..., W_m\}$.

Непрерывная случайная величина – это случайная величина, принимающая непрерывный ряд значений.

1.2 Как рассчитывается среднее значение случайной величины и среднее значение функции случайного аргумента.

Среднее значение (мат. ожидание) случайной величины x. В дискретной случайной величины опредялется формулой

$$\overline{x} = \lim_{N \to \infty} \left(\frac{1}{N} \sum_{i=1}^{m} x_i n_i \right) = \sum_{i=1}^{m} x_i W_i$$

В случае непрерывной случайной величины среднее значение определяется формулой

$$\overline{x} = \int_{a}^{b} x dW(x) = \int_{a}^{b} x w(x) dx$$

Найдем среднее значение функции от произвольного агумента. пусть Y есть фкнуция нескольких случайных величин $x_1, x_2, ..., x_n$. Теперь представим, что нам удалось найти закон распределения g(y) величиныц Y. Тогда среднее значение функции аргумента случайной величины: $m_y = \int\limits_{-\infty}^{\infty} yg(y)dy$. А дисперсией функции случайной величины (мера разброса случайной величины относительно ее математического ожидания): $D_y = \int\limits_{-\infty}^{\infty} (y-m_y)^2 g(y) dy$ и $D_x = \int\limits_{-\infty}^{\infty} (x-m_x)^2 Y dx$.

2.1 Распределения Максвелла

По проекции скорости – $f_b(v_i) = \sqrt{\frac{m}{2\pi kT}} exp\{\frac{-mv_i^2}{2kT}\}$

По вектору скорости – учтем, что плотность распределения по скоростям f_v пропорцианальна плотности распределения по импульсам:

$$f_v d^3 v = f_p \left(\frac{dp}{dv}\right)^3 d^3 v$$

учитывая, что p = mv, мы получим:

$$f_v(v_x, v_y, v_z) = \sqrt{\left(\frac{m}{2\pi kT}\right)^3} exp\left\{\frac{-m(v_x^2 + v_y^2 + v_z^2)}{2kT}\right\}$$

По модулю скорости – $v=\sqrt{v_x^2+v_y^2+v_z^2}$. Так как все v_i распределены нормально, то v^2 будет иметь рнаспределение с тремя степенями свободы. Если f(v) – функция плотности вероятности для модуля скорости, то $f(v)dv=P(\chi^2|3)d\chi^2$, где $\chi^2=\frac{mv^2}{kT}$, такким образоом, функция плотности вероятности для модуля скорости равна

$$f(v)dv = 4\pi v^2 \left(\frac{m}{2\pi kT}\right)^{3/2} exp \frac{-mv^2}{2kT} dv$$

По кинетической энергии – используя соотношение $p^2=2mE$ и $f_EdE=f_pdp$ мы получаем распределение по кинетической энергии:

$$f_E = f_p \frac{dp}{dE} = \frac{2\pi}{\sqrt{(\pi kT)^3}} \sqrt{E} \exp\{\frac{-E}{kT}\}$$

2.2 Характерные скорости

Средняя арифметическая скорость < v > - это отношение суммы абсолютных величин скоростей всех молекул в системе к числу этих молекул. Так как знание функции распределения молекул по скоростям f(v) дает возможность найти среднее значение скорости, а также любой величины, являющейся функцией скорости, например квадрата скорости v^2 или кинетической энергии молекулы $\frac{mv^2}{2}$. Разобьем интервал всех возможных значений скорости от 0 до бесконечности на малые интервалы Dv_i . Каждому интервалу соответствует количество молекул $\Delta N_i = N f(v_i) \Delta v_i$. Так как интервалы Dv_i малы, то можно приблеженно считать скорости молекул данного интервала одинаковыми и равными v_i . Сумма значений

скоростей молекул интервала $v_i \Delta N_i = v_i N f(v_i) \Delta v_i$. Сумма значений скоростей всех молекул $\sum_i v_i \Delta N_i = \sum_i v_i f(v_i) \Delta v_i$. Разделив эту сумму на число молекул, получим выражение для средней арифметической скорости $< v >= \sum_i v_i f(v_i) \Delta v_i$, перейдя от суммы к интегралу, получаем $< v >= \int_0^\infty v f(v) dv$, вычислив который, получаем среднюю арифметическую скорость молекул

$$\langle v \rangle = \sqrt{\frac{8k_BT}{\pi m_0}} \sqrt{\frac{8RT}{\pi \mu}}$$

Наиболее вероятная скорость $V_{\text{вер}}$ — это скорость, отвечающая максимальному значению функции распределения. Её можно найти, решая уравнение $\frac{df(v)}{dv}|_{v_{\text{вер}}}=0$, от сюда следует, что

$$v_{\text{Bep}} = \sqrt{\frac{2k_BT}{m_0}}$$

Иными словами, наиболее вероятной называется скорость, вблизи которой на единичный интервал приходится наибольшее число молекул. В этой точке f(v) принимает максимальное значение

$$f(v_{\text{Bep}} = 4\pi \left(\frac{m_0}{2\pi k_B T}\right)^{\frac{3}{2}} \cdot \frac{2k_B T}{em_0} = \frac{4}{e} \cdot \sqrt{\frac{m_0}{2\pi k_B T}} = 0.587 \sqrt[m_0]{k_B T}$$

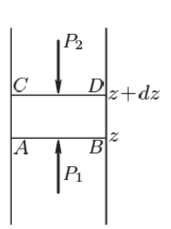
Среднеквадратичная скорость – это корень квадратный из среднего значения квадрата скорости молекул

$$v_{\text{kb}} = \sqrt{\langle v^2 \rangle} = \sqrt{\frac{3k_BT}{m_0}} = \sqrt{\frac{3RT}{\mu}}$$

Отметим, что характерные скорости отличаются друг от друга лишь численным множителем, причем v << v >< v, а зависимость от T и ь m_o (или m) у всех одинаковая.

3 Распрежделение Больцмана

В отсутствии внешних сил концентрация молекул газа n в состоянии равновесия всюду о одинакова. Но этого не будет при наличии силовых полей. Рассмотрим идеальный газ в



однородном поле тяжести. температура будет постоянной, ибо состояние равновесное. Так же для механического равновесия необходимо, чтобы концентрация убывала с у величением высоты. Направим ось z вертикально вверх и найдем закон изменения концентрации n с координатой z в состоянии теплового и механического равновесия. $P_1 - P_2 = -\frac{dP}{dz}dz$. Это приводит к соотношению $\frac{dP}{dz} = -nmg$, учтя, что P = nkT или kTdlnn = -mgdz

подставляя сюда P=nkT и принимая во внимание, что температура T одинакова на всех высотах, получим $kT\frac{dn}{dz}=-nmg$ или kTdln(n)=-mgdz, заметим, что для справедливости этого соотношения предположение об однородности поля тяжести, использованное при выводе – несущественно. Условие равновесия удобнее писать в векторной форме Tdln(n)=-m(gdr). Если ϵ_p потенциальная энергия молекулы в силовом поле, то $m(gdx)=d\epsilon_p$, а поэтому $kTdln(n)=-d\epsilon_p$. В этом виде не осталось никаких признаков однородности и физической природы силового поля. Интегрируя получаем

$$n = n_0 exp\left(\frac{-\epsilon_p}{kT}\right)$$

Это важное соотношение называется законом распределения Больцмана или просто распределением Больцмана. Постоянная n_0 имеет смысл значения n при $\epsilon_p=0$. уже применительно к оджнородному полю тяжести, если от концентрации перейти к давлению газа P, формула преобразуется в

$$P = P_0 exp\{\frac{-\mu gz}{RT}$$

Это барометрическая формула, P_0 – давление на уровне z=0.

Мы знаем, что в состоянии термодинамического равновесия скорости молекул газа в каждой точке пространства распределены по закону максвелла с температурой T, общей для всего газа. Влия ние силового поля сказывается только на изменении концентрации dn молекул газа, скорости которых лежат в пределах элемента dw скоростного пространства, определяется выражением вида dn=nf(v)dw, где f(v) определяется законом Максвелла, а концентрация молекул п зависит от координат n=n(r).

Так как $n = n_0 exp\left(\frac{-\epsilon_p}{kT}\right)$ это распределение дает средние значения плотности, ибо состтояние равновесия динамическое и возможны отклонения от среднего (флуктуации) в какието моменты. То получаем, что

для частиц dN = ndN, находящихся в объёме dV следует

$$dN = n_0 exp\{\frac{-\epsilon_p}{kT}dV\}$$

Это соотношение, а также и то из которого оно следует, называются распределением Больцмана.

Отметим также, что Барометрическая формула справедлива, только если температура газа постоянна всюдю, в противном случае распределение плотности по объёму газа может оказаться несколько иным: в однородном поле тяжести из уравнения механического равновесия следует

$$P = P_0 exp\left(-mg\int_0^z \frac{dz_1}{kT(z_1)}\right)$$

Таким образом, для различных профилей температур получаем различные распределения давления по пространству.

4

Распределение Гиббса (дискретный случай). Статсумма, вычисление с её помощью средней энергии и флуктуации (дисперсии) энергии системы.