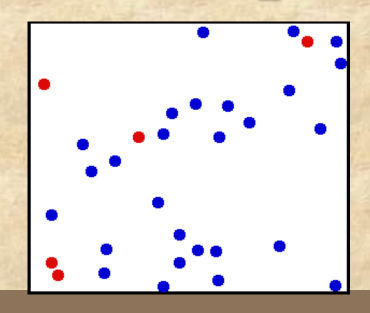
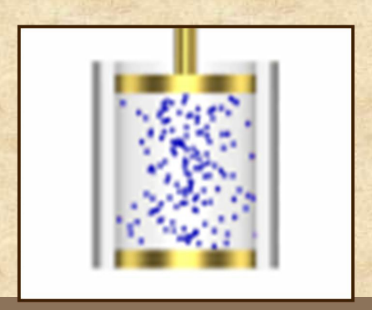
Термодинамика и статистическая физика





Лекция № 5

Закон распределения Больцмана.

- 1. Система частиц во внешнем силовом поле.
- 2. Закон распределения Больцмана для равновесного состояния системы.
- 3. Барометрическая формула.

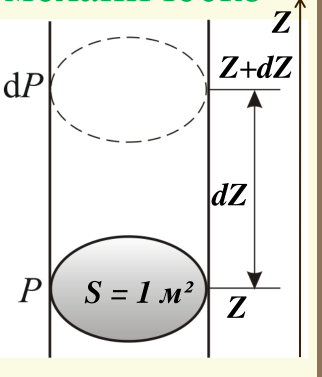
Теплоёмкость многоатомных газов.

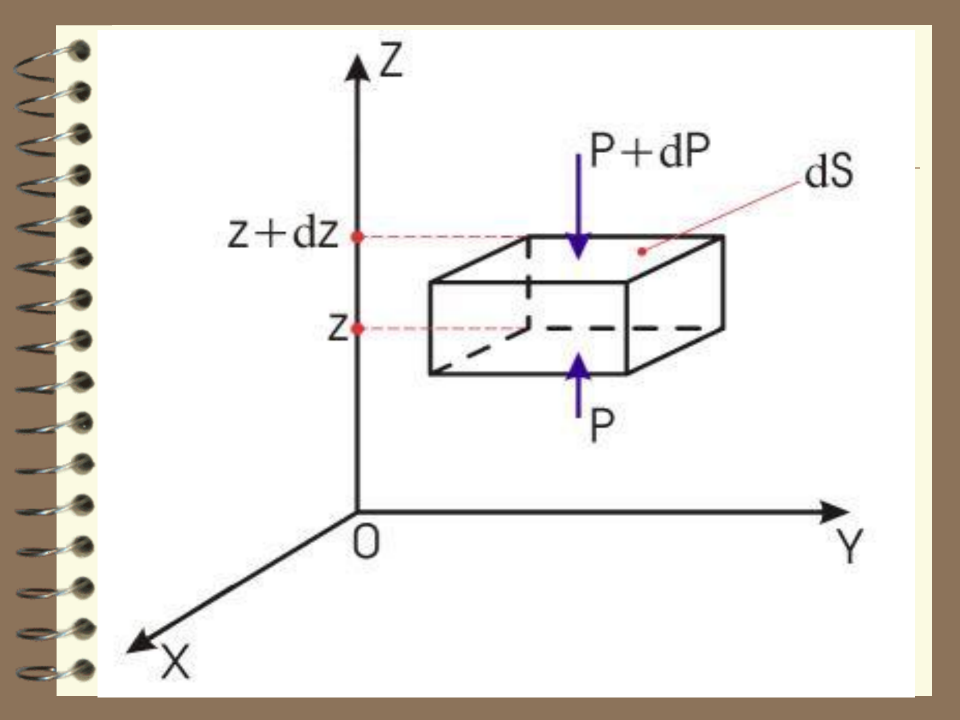
- 1. Число степеней свободы. Равномерное распределение средней кинетической энергии теплового движения по степеням свободы.
- 2. Классическая теория теплоёмкости многоатомных газов и её ограниченность. "Замороженные" степени свободы.

В отсутствие внешних сил средняя концентрация п молекул газа в состоянии равновесия всюду одинакова. Но этого не будет при наличии силовых полей. Рассмотрим, например, идеальный газ в однородном поле тяжести. В состоянии равновесия температура T должна быть одинакова по всей толще газа (иначе возникли бы потоки тепла). Для механического равновесия необходимо, чтобы

концентрация молекул газа убывала с увеличением высоты. Пусть ось **Z** направлена вверх. Найдём закон изменения концентрации **n** с координатой **Z** в состоянии теплового и механическо-

го равновесия. Выделим бесконечно короткий вертикальный столб газа высотой $d\mathbf{Z}$. Пусть площадь основания столба равна 1.





Вес столба n mg dZ S должен уравновешиваться разностью давлений:

$$P - (P + dP) = -dP = -\frac{dP}{dZ}dZ = n \cdot mg \cdot dZ \cdot S$$

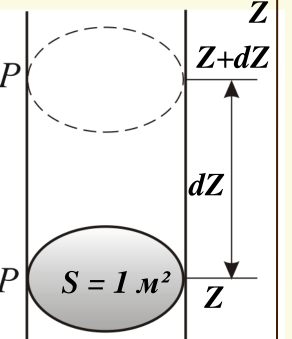
$$\frac{dP}{dZ} = -n \cdot mg \quad \text{, t.k. } S = 1 \text{ } M^2$$

$$Z = -n \cdot mg \quad \text{, t.k. } S = 1 \text{ } M^2$$

T.K.
$$P = nkT$$

$$\frac{dP}{dZ} = kT \frac{dn}{dZ} = -n \cdot mg$$

$$kTd(\ln n) = -mg \cdot dZ$$
P+dP
$$kTd(\ln n) = -mg \cdot dZ$$
P



Физическая природа силового поля не имеет значения. Важно, чтобы поле

было постоянно и консервативно

(потенциально). Если E_p — потенциальная энергия молекулы в силовом поле, то $mg \cdot dZ = dE_p$, а потому получаем: $kTd(\ln n) = -dE_p$

$$kT \int d(\ln n) = -\int dE_p$$

$$kT \ln n = -E_p + kT \ln n_o$$

$$kT\ln\frac{n}{n_o} = -E_p$$

$$n = n_o e^{-\frac{E_p}{kT}}$$

- закон распределения <u>Больцмана</u>

Закон распределения частиц по <u>потенци-альным энергиям — распределение</u>

<u>Больцмана</u>. Здесь n_0 — число молекул в

единице объёма там, где $E_p = 0$.

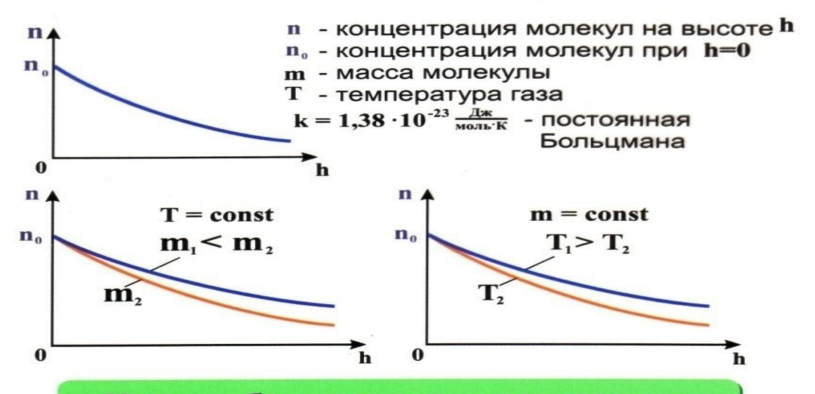
Распределение Больцмана

Распределение Больцмана распределение молекул по потенциальным энергиям

$$\mathbf{n} = \mathbf{n}_0 \mathbf{e}^{-\frac{\mathbf{E}_p}{\mathbf{k}T}}$$

В гравитационном поле потенциальная энергия молекул $E_P = mgh$ (для $h << R_3$)

$$\mathbf{n} = \mathbf{n}_0 \mathbf{e}^{-\frac{\mathbf{mgh}}{\mathbf{k}T}}$$



Молекулы более равномерно распределяются по высоте с увеличением температуры и уменьшением массы



Больцман Людвиг (1844 –

1906) — австрийский физиктеоретик, один из основоположников классической статистической физики.

Основные работы в области

кинетической теории газов, термодинамики и теории излучения. Вывел основное кинетическое уравнение газов, являющееся основой физической кинетики.

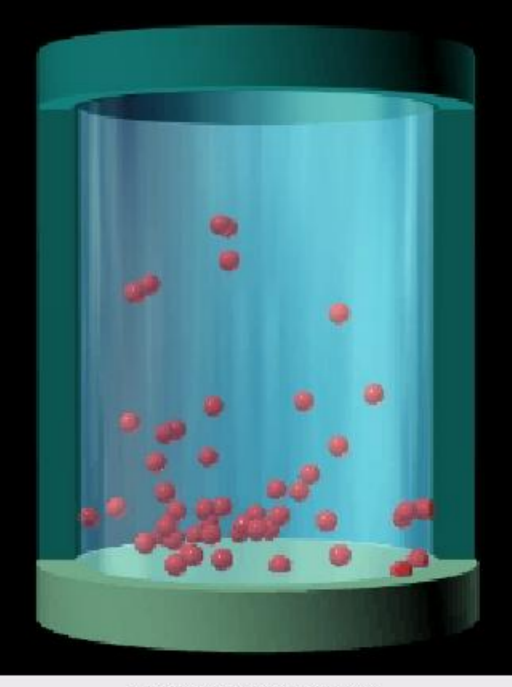
БОЛЬЦМАН Людвиг (1844-1906), австрийский физик, один из основателей статистической физики и физической кинетики. Вывел функцию распределения, названную его именем, и основное кинетическое уравнение газов.



▶ Больцман был одним из немногих, вполне осознавших значение работ Максвелла. Он обобщил закон распределения скоростей молекул на газы, находящиеся во внешнем силовом поле, и установил формулу распределения молекул газа по координатам при наличии произвольного потенциального поля (1868-71).



http://ido.tsu.ru/schools/physmat/data/res/models/text/molek2.htm



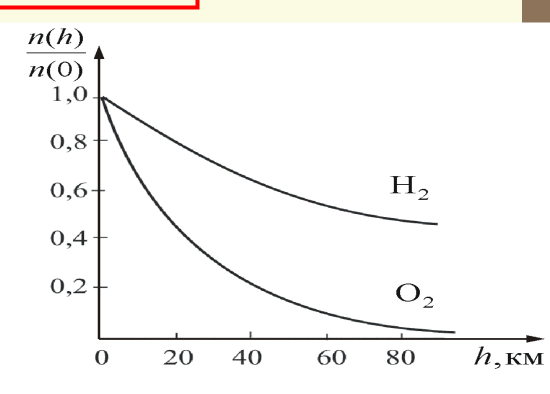
С уменьшением температуры число молекул на высотах, отличных от нуля, убывает. При T=0 тепловое движение прекращается, все молекулы расположились бы на земной поверхности.

При высоких температурах, наоборот, молекулы оказываются распределёнными по высоте почти равномерно, а плотность молекул медленно убывает с высотой.

Распределение Больцмана можно представить в виде $(E_p = mgh)$:

$$n = n_0 e^{-\frac{mgh}{kT}}$$

Зависимость концентрации различных газов от высоты. Видно, что число более тяжелых молекул с высотой убывает быстрее, чем легких.



Опытное определение постоянной Авогадро. Ж. Перрен воспользовался идеей распределения молекул по высоте и экспериментально определил значение постоянной Авогадро. Исследуя броуновское движение, он убедился, что броуновские частицы распределяются по высоте подобно молекулам газа в поле тяготения. Применив к ним больцмановское распределение, можно записать

$$n = n_0 \exp \left[-\frac{(m - m_1)gh}{kT} \right]$$

где т- масса частицы,

$$m = \frac{4}{3}\pi \cdot r^3 \rho$$

r - радиус частицы,

$$\rho$$
 - плотность частицы,

*m*₁ - масса вытесненной ею жидкости;

$$m_1 = \frac{4}{3}\pi \cdot r^3 \rho_1$$

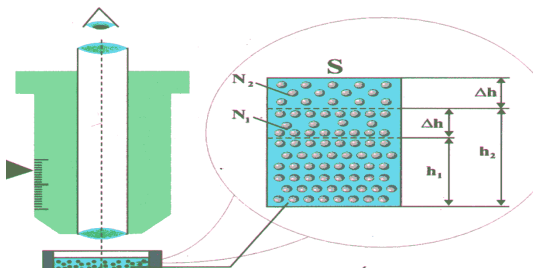


Если n_1 и n_2 - концентрации частиц на уровнях h_1 и h_2 , а $k=R/N_A$, то

$$N_A = \frac{3RT \ln(n_1/n_2)}{4\pi \cdot r^3 (\rho - \rho_1)(h_2 - h_1)}$$

Значение N_A , полученное из работ Ж. Перрена, соответствовало значениям, полученным в других опытах, что подтверждает применимость к броуновским частицам распределения Больцмана.

Определение Перреном числа Авогадро (1909 г)



В поле зрения микроскопа с малой глубиной резкости

 $\Delta h \sim 10^{-6} \text{ M}$

попадает N частиц:

$$N = n(h) S \Delta h$$

эмульсия (жидкость, содержащая взвешенные частицы гуммигута)

Концентрацию частиц в поле сил тяжести описывает распределение Больцмана

$$\mathbf{n}(\mathbf{h}) = \mathbf{n}_0 \mathbf{e}^{-\frac{\mathbf{mgh}}{\mathbf{k}T}} = \mathbf{n}_0 \mathbf{e}^{-\frac{\mathbf{Ph}}{\mathbf{k}T}}$$

где Р - вес частиц, взвешенных в жидкости

$$\ln \frac{N_1}{N_2} = \frac{P(h_2 - h_1)}{kT} = \frac{N_A P(h_2 - h_1)}{RT}$$

$$\mathbf{N}_{A} = \frac{\mathbf{RT} \ln(\mathbf{N}_{1}/\mathbf{N}_{2})}{\mathbf{P}(\mathbf{h}_{2} - \mathbf{h}_{1})}$$

Перрен получил:

$$N_A = (6,5 - 7,2) \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1}$$

Современное значение:

$$N_A = 6,022045 \, 10^{23} \, \text{моль}^{-1}$$

Закон распределения Максвелла-Больцмана

На прошлой лекции мы получили выражение для распределения молекул по скоростям (распределение Максвелла), т.е. число молекул в единице объёма, скорости которых лежат в пределах от υ до $\upsilon + d\upsilon$ равно:

$$dn(\upsilon) = 4\pi \cdot n \cdot \left(\frac{m}{2\pi kT}\right)^{3/2} e^{-\frac{m\upsilon^2}{2kT}} \upsilon^2 d\upsilon$$

Закон Максвелла даёт распределение частиц по значениям кинетической <u>энергии</u> Екин, а закон Больцмана распределение частиц по значениям потенциальной энергии E_p . Оба распределения можно объединить в единый закон Максвелла-Больцмана, согласно которому, число молекул в единице объёма, скорости которых лежат в пределах от υ до $\upsilon + d\upsilon$ равно:

$$\mathrm{d}n_{E_p,E_{\mathrm{kuh}}} = n_0 4\pi \left(\frac{m}{2\pi kT}\right)^{3/2} e^{-\frac{E_p + E_{\mathrm{kuh}}}{kT}} \upsilon^2 \mathrm{d}\upsilon$$

Обозначим $E = E_p + E_{\kappa u \mu} -$ полная энергия. Тогда

$$dn = n_0 A e^{-\frac{E}{kT}} v^2 dv$$

Это и есть <u>закон распределения</u> <u>Максвелла-Больцмана</u>. Здесь n_0 число молекул в единице объёма в той точке, где $E_p=0$; $A=4\pi \left(\frac{m}{2\pi kT}\right)^{3/2}$

В последнем выражении, потенциальная и кинетическая энергии, а следовательно и **полная энергия** E, могут принимать непрерывный ряд значений. Если же энергия частицы может принимать лишь **дискретный ряд** значений $E_1, E_2 \dots$ (как это имеет место, например, для внутренней энергии атома), то в этом случае распределение Больцмана имеет вид:

$$N_i = Ae^{-\frac{E_i}{kT}}.$$

где N_i — число частиц, находящихся в состоянии с энергией E_i , а A — коэффициент пропорциональности, который должен удовлетворять условию:

$$\sum_{i=1}^{N} N_i = A \sum_{i=1}^{N} e^{-\frac{E_i}{kT}} = N,$$

где N — полное число частиц в рассматриваемой системе.

Тогда, окончательное выражение распределения Масвелла-Больцмана для случая дискретных значений будет иметь вид:

$$N_{i} = \frac{Ne^{-\frac{E_{i}}{kT}}}{\sum e^{-\frac{E_{i}}{kT}}}$$

Барометрическая формула

Атмосферное давление на какойлибо высоте h обусловлено весом выше лежащих слоёв газа.

Пусть P — давление на высоте h, а $P + \Delta P$ — на высоте $h + \Delta h$.

Выведем закон изменения давления с высотой, предполагая, что 1) поле тяготения однородно, 2) температура постоянна и 3) масса всех молекул одинакова.

$$P = \rho g h$$
,

$$P - (P + dP) = -dP = \rho g dh$$

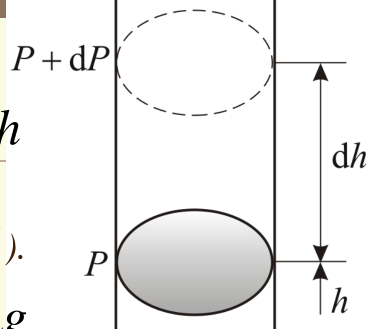
$$ho = rac{P\mu}{RT}$$
 — плотность газа на высоте $h \ (
ho = m/V)$.

$$dP = -\frac{\mu g P}{RT} dh, \quad \frac{dP}{P} = -\frac{\mu g}{RT} dh$$

$$\ln P = -\frac{\mu gh}{RT} + \ln C$$
, где $C = P_0$ – давление на высоте $h = 0$.

$$P = P_0 e^{-\frac{\mu g h}{RT}}$$

- барометрическая формула



Причём dh > 0, dP < 0, так как на большей высоте давление меньше. Разность давления P - (P + dP) равна весу газа, заключённого в объёме цилиндра с площадью основания равного единице и высотой dh, $P = \rho gh$, ρ – плотность газа на высоте h, медленно убывает с высотой. $P - (P + dP) = \rho g dh$,

Отсюда

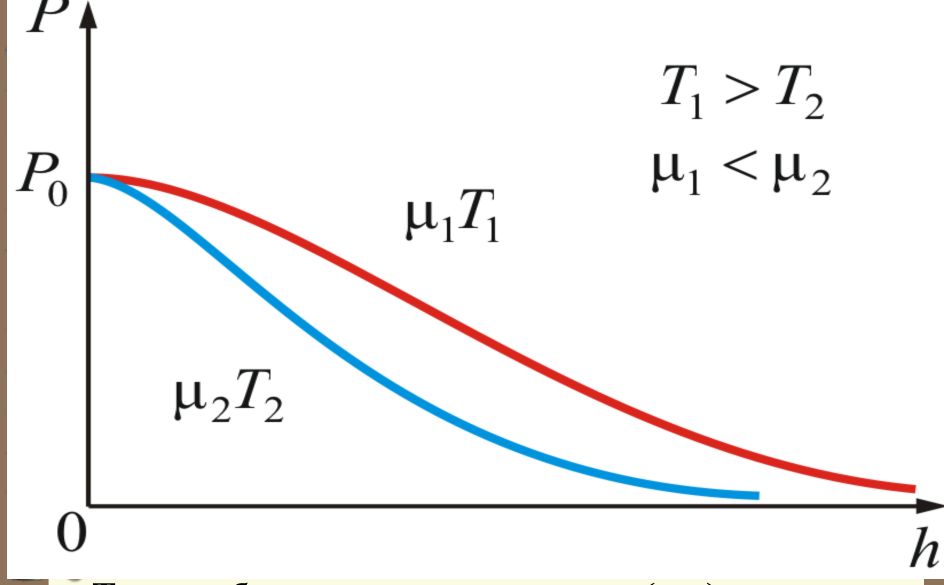
$$P = P_0 e^{-\frac{\mu g h}{RT}}$$

- барометрическая формула

где P_0 – давление на высоте h=0.

Из барометрической формулы следует. что P убывает с высотой тем быстрее, чем тяжелее газ (чем больше µ) и чем ниже температура (например, на больших высотах концентрация легких газов He и H_2 гораздо больше чем у поверхности Земли).

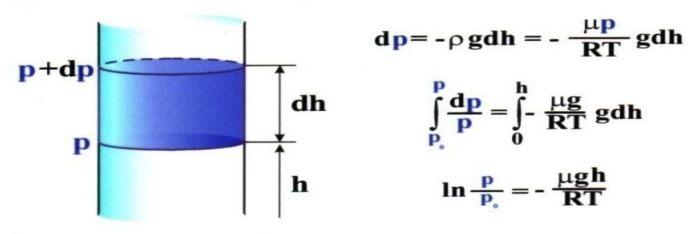
На рисунке изображены две кривые, которые можно трактовать, либо как соответствующие разным μ (при одинаковой T), либо как отвечающие разным T, при одинаковых μ .



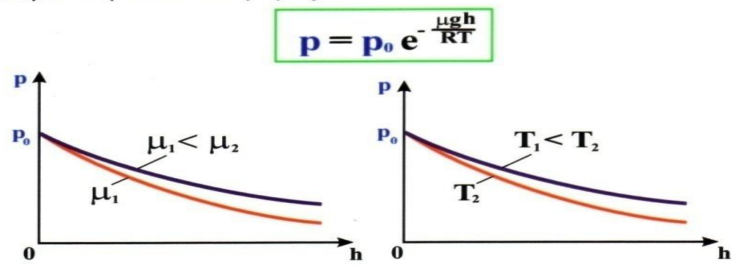
Таким образом, чем тяжелее газ (> µ) и чем ниже температура, тем быстрее убывает давление.

Барометрическая формула

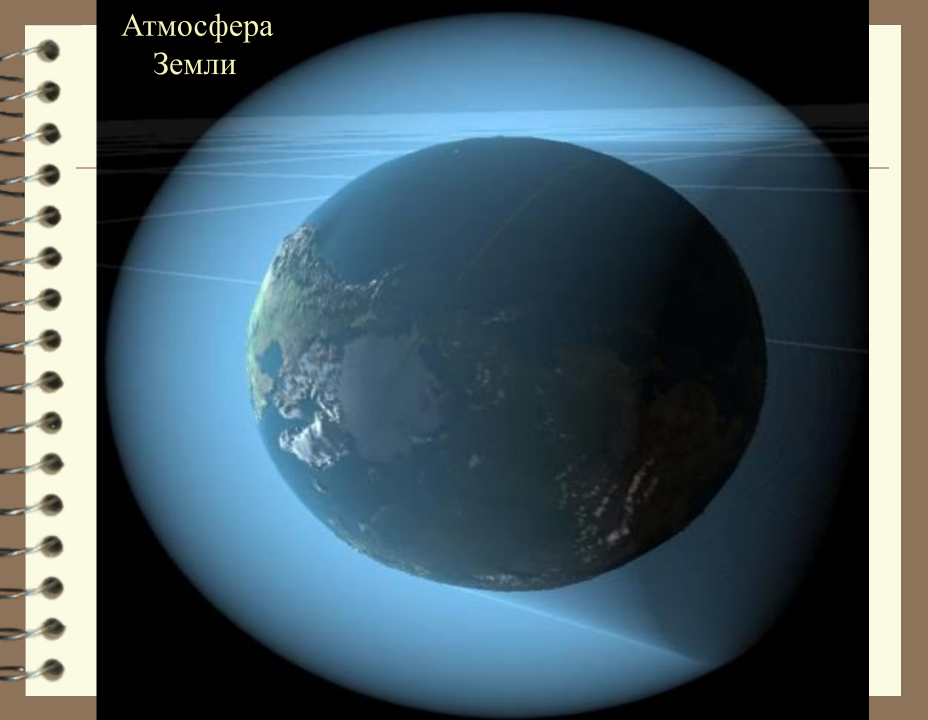
Барометрическая формула выражает зависимость давления газа от высоты

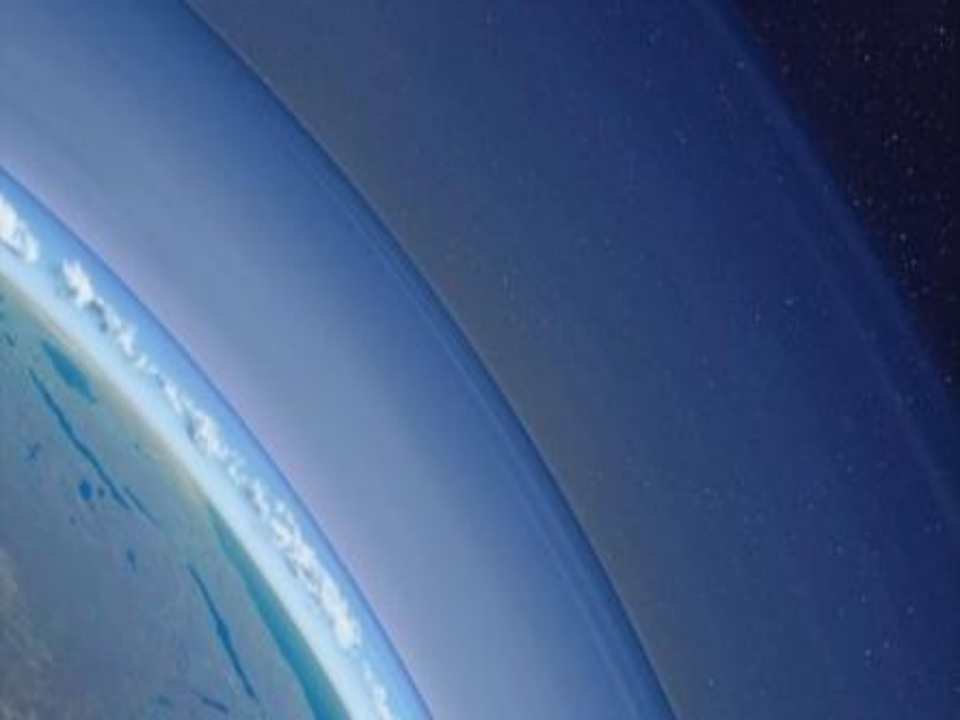


Барометрическая формула



Давление убывает с высотой тем быстрее, чем тяжелее молекулы газа и ниже температура





Строение атмосферы

Свыше 1000 км

KM 1000 100 ВЕРХНИЕ СЛОИ менее 1000 KM 80 АТМОСФЕРЫ 60 50 20 50 KM ТРОПОСФЕРА 15 KM П



Распределение Бозе-Эйнштейна и Ферми-Дирака

Если у нас имеется термодинамическая система состоящая из N частиц, энергии которых могут принимать $\underline{\partial uckpemhbe}$ значения, то говорят о системе квантовых чисел.

Поведение такой системы описывается квантовой статистикой, в основе которой лежит принцип неразличимости тождественных частиц.

Основная задача квантовой статистики состоит в определении среднего числа частиц $< N_i >$, находящихся в ячейке фазового пространства: «координаты — проекции импульса» $(x, y, z \text{ и } p_x, p_y, p_z)$ частиц.

При этом имеют место два закона распределения частиц по энергиям (*две статистики*):

распределение Бозе-Эйнштейна:

$$< N_i > = \frac{1}{e^{(E_i - \mu)/kT} - 1};$$

распределение Ферми-Дирака:

$$\langle N_i \rangle = \frac{1}{e^{(E_i - \mu)/kT} + 1}$$

Первая формула описывает квантовые <u>частицы с целым спином</u> (собственный момент количетсва движения). Их называют <u>бозоны</u> (например, фотоны).

Вторая формула описывает квантовые <u>частицы с полуцелым</u> <u>спином</u>. Их называют <u>фермионы</u> (например: <u>электроны</u>, протоны, нейтрино).

Число степеней свободы

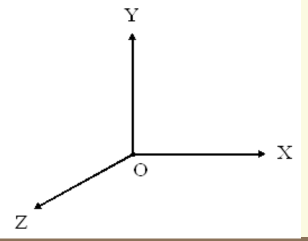
Число независимых координат,

определяющих конфигурацию и положение системы (атома или молекулы) в пространстве, называют <u>числом степеней</u> свободы.

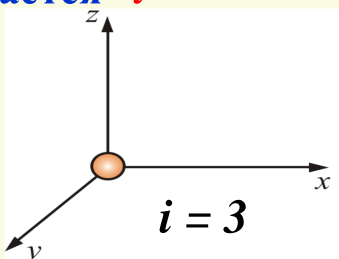
Одноатомный газ — система невзаимодействующих материальных точек.

Атом обладает тремя

поступательными степенями свободы.



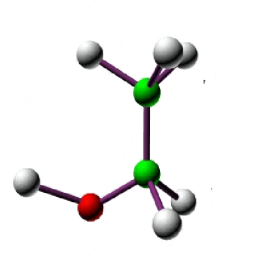
Числом степени свободы называется число независимых переменных, определяющих положение тела в пространстве и обозначается i



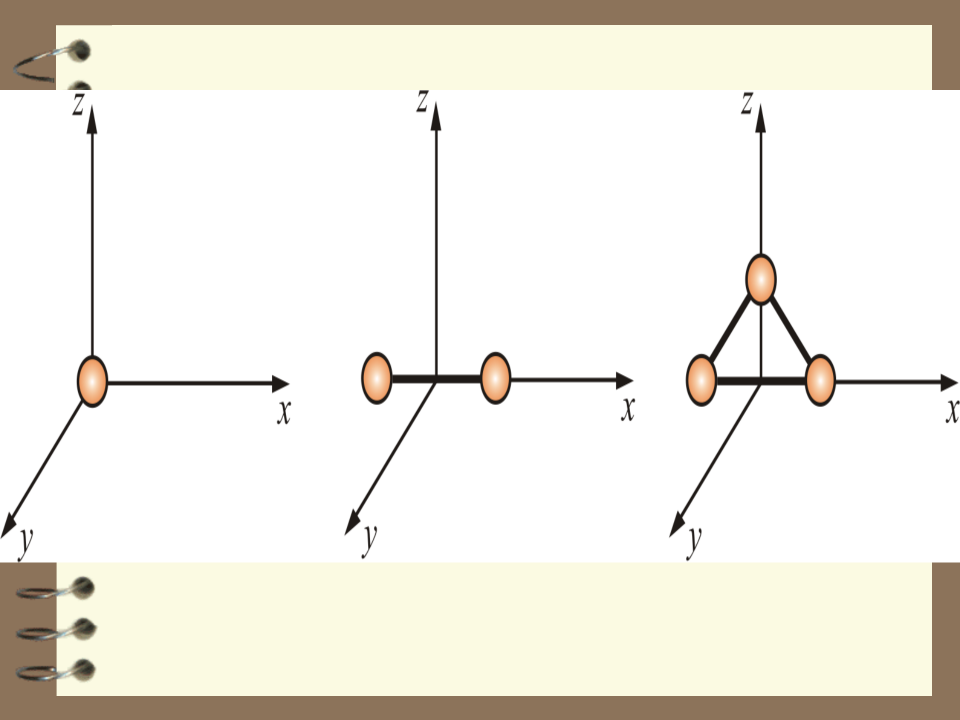
Как видно, положение материальной точки (одноатомной молекулы) задаётся тремя координатами, поэтому она имеет три степени свободы: i = 3

Молекулы <u>многоатомных газов</u>
<u>нельзя рассматривать как матери-</u>
альные <u>точки</u>.

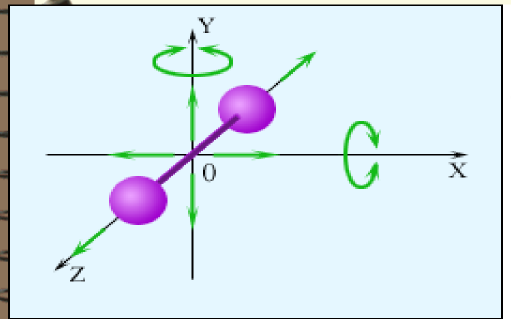
Необходимо учитывать
вращательное движение молекул и
число степеней свободы этих
молекул.

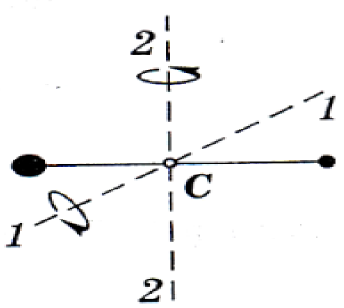


Многоатомная молекула может ещё и вращаться. Например, у двухатомных молекул вращательное движение можно разложить независимых вращения, а вращение можно разложить на три вращательных движения вокруг взаимно перпендикулярных осей. Но для двухатомных молекул вращение вокруг оси x не изменит её положение в пространстве, а момент инерции относительно этой оси равен нулю.



Двухатомная молекула, состоящая из жестко связанных атомов, обладает тремя поступательными (центр масс) и двумя вращательными степенями свободы. Вращение вокруг оси *z* молекулы не меняет её положения.



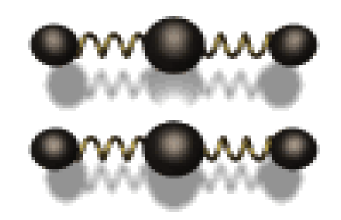


Трехатомная (многоатомная) молекула, состоящая из жестко связанных атомов, обладает тремя поступательными (центр масс) и тремя вращательными степенями свободы i = 6.

Если возможны колебания атомов, то добавляется колебательная

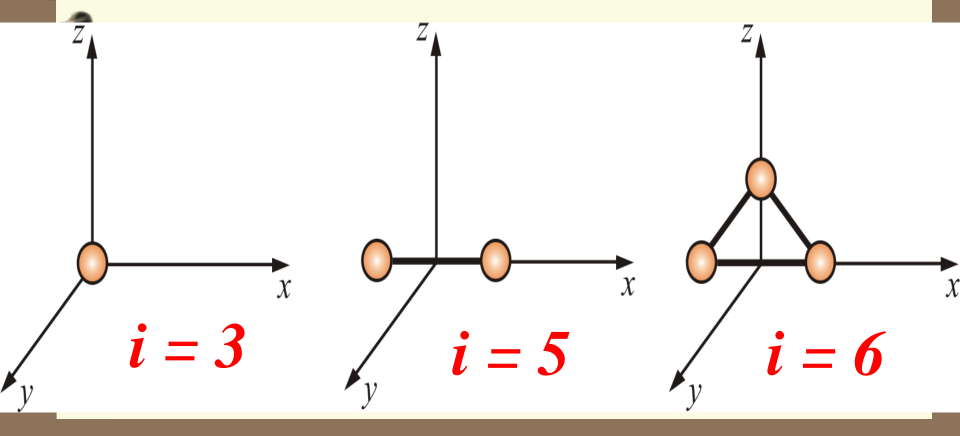
степень свободы.

$$i = i_{nocm} + i_{вращ} + 2i_{колеб}$$



 $Y_{\underline{\partial byxamomhux}}$ молекул (с жёсткой связью) пять степеней свободы i=5.

y <u>трёхатомных</u> и многоатомных <u>шесть</u> степеней свободы i = 6.



Число степеней свободы молекулы

Число степеней свободы молекулы *i* - число независимых координат, определяющих положение молекулы в пространстве



х, у, z - координаты центра масс молекулы,

 α, β, γ - углы поворота молекулы относительно трех взаимно-перпендикулярных осей

$$i = i_{\text{пост}} + i_{\text{вр}} + 2i_{\text{колеб}}$$

МОЛЕКУЛА	Характер связи между атомами	Число степеней свободы			
		поступательное движение	вращательное движение	колебательное движение	i
Одноатомная		3			3
Двухатомная	жесткая	3	2		5
Двухатомная	упругая	3	2	1	7
С числом атомов три и выше	жесткая	3	3		6

взаимных столкновениях При обмен молекул возможен энергиями и превращение энергии вращательного движения в энергию поступательного движения обратно. Таким путём установили равновесие между значениями средних энергий поступательного и вращательного движения молекул.

Средняя энергия поступательного движения молекулы равна: $E = \frac{3}{2}kT$

Независимо от общего числа степеней свободы молекул три степени свободы всегда поступательные. Ни одна из поступательных степеней свободы не имеет преимущества перед другими, поэтому на каждую из них приходится в среднем одинаковая энергия, равная 1/3 значения E, т.е.

Закон о равномерном распределении энергии по степеням свободы

 $\frac{Больцман}{9 нергия}$ $\frac{C ped H g g}{C E}$

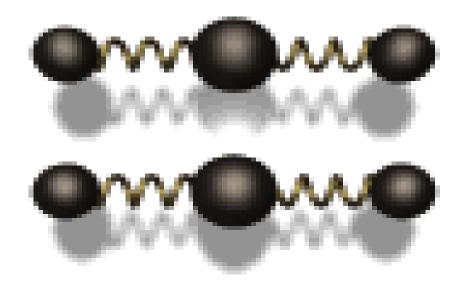
приходящаяся на одну степень

свободы равна: $\left(\frac{1}{2}kT\right)$

В классической статистической физике выводится закон Больцмана о равномерном распределении энергии по степеням свободы молекул: для статистической системы, находящейся в состоянии термодинамического равновесия, на каждую поступательную и вращательную степени свободы приходится в среднем кинетическая энергия, равная kT/2, а на каждую колебательную степень свободы - в среднем энергия, равная kT.

Колебательная степень "обладает" вдвое большей энергией потому, что на нее приходится не только кинетическая энергия (как в случае поступательного и вращательного движений), но и потенциальная, причем средние значения кинетической и потенциальной энергий

одинаковы (кинетическая энергия переходит в потенциальную).



Итак, <u>средняя энергия</u> приходящаяся на одну степень свободы:

$$\langle E \rangle = \frac{1}{2}kT$$

${\it Y}$ одноатомной молекулы i=3, тогда

$$\langle E \rangle = \frac{3}{2}kT$$

для двухатомных молекул i=5

$$\langle E \rangle = \frac{5}{2}kT$$

для трёхатомных молекул i=6

$$\langle E \rangle = \frac{6}{2}kT.$$

На среднюю кинетическую энер-

гию молекулы, имеющей i-степеней свободы приходится

$$\langle E \rangle = \frac{i}{2}kT$$

Это и есть закон Больцмана о равномерном распределении средней кинетической энергии по степеням свободы. Здесь

$$i = i_{\text{пост}} + i_{\text{вращ}} + 2i_{\text{кол}}$$

Теплоёмкости одноатомных и многоатомных газов

Внутренняя энергия одного моля одноатомного идеального газа равна

$$U_{\mu} = N_{A} \frac{3}{2} kT = \frac{3}{2} RT$$

$$U_{\mu} = \frac{3}{2}RT$$

$$C_V = \left(\frac{\mathrm{d}U}{\mathrm{d}T}\right)_V = \frac{3}{2}R = 12,5\frac{\mathrm{Дж}}{\mathrm{моль}\cdot\mathrm{K}}$$

То, что $C_V = 12,5 \frac{ДЖ}{\text{моль} \cdot \text{K}}$

хорошо подтверждается на опыте с *He*, *Ne*, *Ar*, *Kr*, парами одноатомных газов.

Внутренняя энергия одного моля идеального газа с і степенями свободы равна:

$$U_{\mu} = \frac{i}{2}RT$$

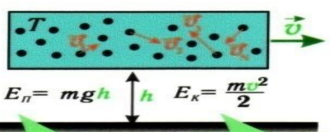
$$C_V = \left(\frac{\mathrm{d}U}{\mathrm{d}T}\right)_V = \frac{i}{2}R$$

молярная меплоёмкость при постоянном объеме C_V — величина постоянная, от температуры не зависит.

Внутренняя энергия идеального одноатомного газа

ВНУТРЕННЯЯ ЭНЕРГИЯ ИДЕАЛЬНОГО ГАЗА U

суммарная кинетическая энергия теплового движения молекул



$$E_{\Pi} = mgh \int_{h}^{h} E_{K} = \frac{mv^{2}}{2}$$

Потенциальная энергия газа во внешних полях

Кинетическая энергия движения газа как целого

Не входят в состав внутренней энергии

$$U=N<\varepsilon>$$
,

$$N = V N_{\!\scriptscriptstyle A}$$
 - число молекул

$$U = \frac{3}{2} \vee RT$$

$$\Delta U = \frac{3}{2} \vee R \Delta T$$

ЗАДАНИЕ:

Сравните приращение внутренней энергии при переходах 1→3 и 1→2→3

$$\Delta U_{13} = \frac{3}{2} \frac{m}{M} R(T_3 - T_1)$$

$$\Delta U_{123} = \frac{3}{2} \frac{m}{M} R(T_3 - T_1)$$

$$\Delta U_{123} = \frac{3}{2} \frac{m}{M} R(T_3 - T_1)$$

ВНУТРЕННЯЯ ЭНЕРГИЯ - функция состояния системы, ее приращение не зависит от вида процесса. происходящего в системе

Для газов с более сложными молекулами

$$<\!\!\epsilon\!\!>=\!\!\frac{i}{2}kT$$
 $U\!=\!\frac{i}{2}\!\vee RT$ i -число степеней свободы

Для одного моля идеального газа с i степенями свободы теплоёмкость $C_{\scriptscriptstyle P}$:

$$C_P = \frac{i}{2}R + R = \frac{i+2}{2}R$$

Постоянная адиабаты (коэффициент

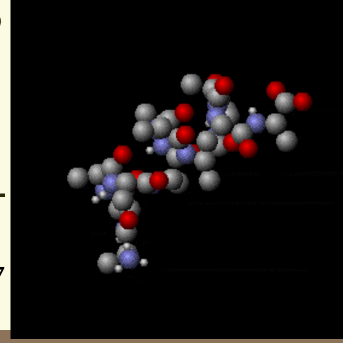
Пуассона) для идеального

газа:

$$\frac{C_P}{C_V} = \frac{i+2}{i} = \gamma$$

Для одноатомного идеального газа (i = 3): 20.8 = 1.67

$$\gamma = \frac{20.8}{12.5} = 1.67$$



При этом: для двухатомных молекул:

$$C_V = \frac{5}{2}R = 20.8 \frac{Дж}{\text{моль} \cdot \text{К}}$$

$$C_P = \frac{7}{2}R = 29,1 \frac{Дж}{\text{моль} \cdot \text{K}}; \gamma = \frac{C_P}{C_V} = 1,4$$

для трех и более атомных молекул:

$$C_V = \frac{6}{2}R = 3R = 24,9 \frac{Дж}{моль \cdot K}$$

$$C_P = \frac{8}{2}R = 4R = 33,3 \frac{Дж}{\text{моль} \cdot \text{K}}; \gamma = \frac{4}{3} = 1,33$$

Молярные теплоемкости при температуре 20 °C и давлении 1 атм

Рашаство	C_V ,	C_{P} ,		
Вещество	Дж/(моль·К) Дж/(моль·К)		C_P/C_V	
Одноатомный газ				
He	12,49	20,82	1,67	
Ar	12,49	20,82	1,67	
Двухатомный газ				
H_2	20,45	28,78	1,41	
${f N}_2$	20,78	29,12	1,40	
Многоатомный газ				
CO_2	28,49	36,99	1,30	
NH_3	27,86	36,87	1,32	

В общем случае, для молярной массы

газа

$$C_V = \frac{i}{2}R$$

$$C_P = C_V + R = \frac{i}{2}R + R = \frac{i+2}{2}R$$

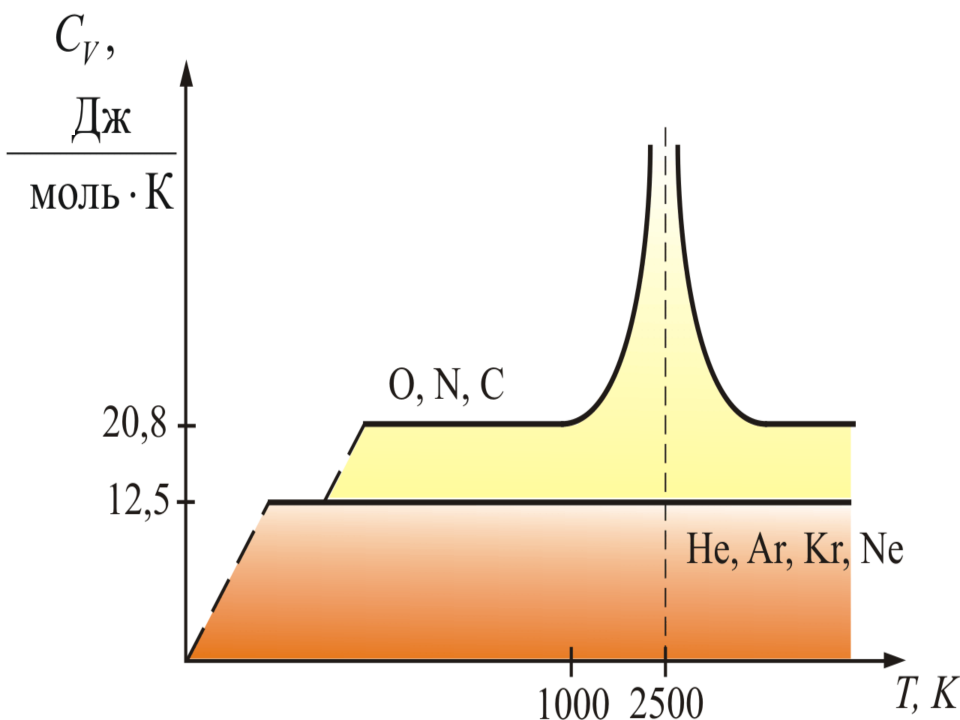
$$C_P = \frac{i+2}{2}R$$

Для произвольного количества газов (для у молей):

$$C_V = \frac{i}{2}R \cdot \frac{m}{\mu} = \frac{i}{2}R \cdot \nu$$

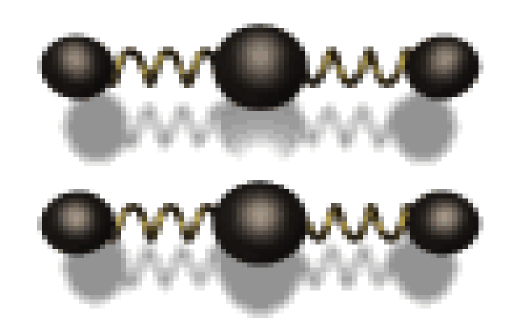
$$C_P = \frac{i+2}{2}R \cdot \frac{m}{\mu} = \frac{i+2}{2}R \cdot \nu$$

Из теории также следует, что C_V не зависит от температуры (рисунок).



одноатомных газов выполняется в очень широких пределах, а для двухатомных газов только в интервале от 100 ÷ 1000 К. Отличие связано с проявлением квантовых законов. При низких колебательное температурах движение как бы «заморожено» двухатомные молекулы движутся поступательно, как одноатомные теплоёмкости. равны

При увеличении температуры, когда T > 1000 K, начинают сказываться колебания атомов молекулы вдоль оси z (атомы в молекуле связаны не жёстко, а как бы на пружине).



Одна колебательная степень свободы несет $\frac{1}{2}kT$ энергии, так как при этом есть и кинетическая и потенциальная энергия, то есть появляется шестая степень свободы – колебательная. При температуре равной 2500 К, молекулы диссоциируют. На диссоциацию молекул тратится энергия раз в десять превышающая среднюю энергию поступательного движения. Это объясняет сравнительно низкую температуру пламени. Кроме того, атом – сложная система, и при высоких температурах начинает сказываться движение электронов внутри него.

Молярная теплоемкость

Молярная теплоемкость С есть величина, равна количеству тепла, необходимого для нагревания одного моля на 1 Кельвин

$$C = \frac{\delta Q}{v dT}$$

Молярная теплоемкость зависит от строения молекулы и вида процесса

Первое начало термодинамики для одного моля:

$$CdT = dU + PdV$$

При постоянном объеме

$$PdV = 0 \rightarrow C_V = \frac{dU}{dT}$$

При постоянном давлении $PdV=RdT \rightarrow C_P = \frac{dU}{dT} + R$

$$C_P = C_V + R$$

формула Майера

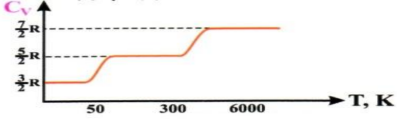
Для одного моля идеального газа, согласно закону равнораспределения энергии по степеням свободы:

$$\mathbf{U} = \mathbf{N}_{\mathsf{A}} \left(\frac{i}{2} \mathbf{k} \mathbf{T} \right) = \frac{i}{2} \mathbf{R} \mathbf{T} \longrightarrow$$

$$C_{\rm V} = \frac{i}{2} R$$
, $C_{\rm P} = \frac{i+2}{R}$

Задание

Объясните температурную зависимость молярной теплоемкости водорода



Из качественной экспериментальной зависимости молярной теплоёмкости C_V водорода (см. рис.), следует, что C_V зависит от температуры:

при низкой температуре (около 50 К) -

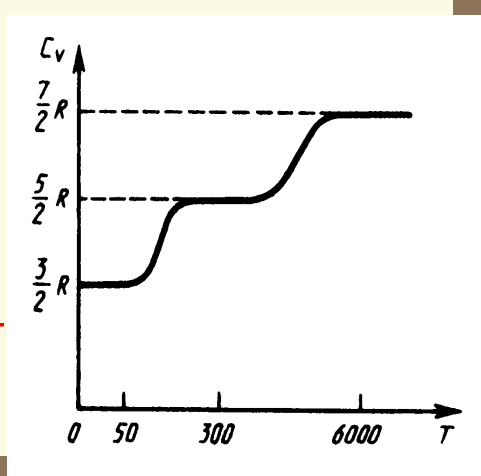
$$C_V = \frac{3}{2}R$$

при комнатной -

$$C_V = \frac{5}{2}R$$

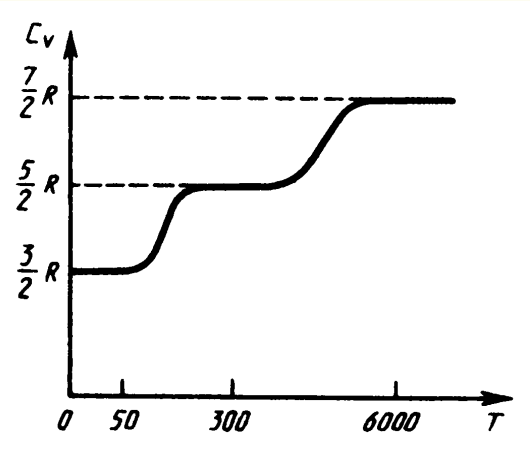
и при очень высокой -

$$C_V = \frac{7}{2}R$$



Это можно объяснить, предположив, что при низких температурах наблюдается только поступательное движение молекул, при комнатных - добавляется их вращение,

а при высоких -к этим двум видам движения добавлянотся еще колебания молекул.



Расхождение теории и эксперимента нетрудно объяснить. Дело в том, что при вычислении теплоёмкости надо учитывать квантование энергии вращения колебаний молекул (возможны не любые вращательные и колебательные энергии, а лишь определенный дискретный значений энергий). Если энергия теплового движения недостаточна, например, возбуждения колебаний, то эти колебания не вносят своего вклада в теплоёмкость (соответствующая степень "замораживается"-

ней применим закон не равнораспределения энергии). Этим объясняется, теплоемкость ЧТО МОЛЯ двухатомного газа водорода при комнатной температуре равна 5R/2, вместо 7R/2 при высоких температурах. Аналогично можно объяснить уменьшение при низкой температуре теплоёмкости • ("<mark>замораживаются</mark>" вращательные степени увеличение при свободы) высокой И ("возбуждаются" колебательные степени свободы).

