Physik

Sammlung, gegliedert nach Modul

Fabian Suter, 10. Juni 2024

https://github.com/FabianSuter/Physik.git

1 Hydrostatik

1.1 Festkörper, Flüssigkeit, Gas

1.1.1 Festkörper

- kein Fluid
- festes Volumen; feste Gestalt
- Moleküle / Atome befinden sich in regelmässiger Gitter-Anordnung
- inkompressibel (sehr schlecht komprimierbar)
- Kraft: Weiterleitung (längs ihrer Wirkungslinie)
- Druck: Verstärkung

1.1.2 ideale Flüssigkeit

- Fluid
- festes Volumen; keine feste Gestalt
- Moleküle / Atome bewegen sich chaotisch aneinander vorbei
- Moleküle / Atome füllen den Raum aus / berühren sich
- inkompressibel (schlecht komprimierbar)
- reibungsfrei (keine Scherkräfte)
- Kraft: Verstärkung
- Druck: Weiterleitung (gleichmässig)

1.1.3 Gas

- Fluid
- kein festes Volumen; keine feste Gestalt
- Moleküle / Atome fliegen mit hoher Geschwindigkeit durch den Raum
- Es gibt sehr viel Zwischenraum
- Moleküle / Atome führen bei Zusammenstoss unter sich oder mit Gefässwand elestische Stösse aus
- kompressibel (gut komprimierbar)
- reibungsfrei (keine Scherkräfte)

1.2 Druck p / Schubspannung τ

Druck ist eine skalare Grösse (hat keine Richtung)

$$p = \frac{F_{\perp}}{A}$$

$$au = \frac{F_{\parallel}}{A}$$

Druck

Schubspannung (Scherkraft)

Kraft senkrecht zu A

Kraft parallel zu A

Ä Fläche

 $[p] = Pa = \frac{N}{m^2}$ $[\tau] = N$

 $[F_{\perp}] = N$

 $[F_{\parallel}] = N$

 $A = m^2$

In abgeschlossenen, miteinander verbundenen Systemen herrscht ein Druck-Gleichgewicht!

$$p_1 = p_2 \qquad \Rightarrow \frac{F_1}{A_1} = \frac{F_2}{A_2}$$

1.2.1 Weitere Einheiten von Druck

1 bar = 10^5 Pa (Absulutdruck: Vergleich zu Vakuum)

1 hPa = 100 Pa = 1 mbar

 $1 \text{ at} = 1 \text{ kp} \cdot \text{cm}^{-2} = 9.81 \cdot 10^4 \text{ Pa}$

1 atü = 1 at (Überdruck; Vergleich zu normalem Luftdruck)

1 Torr = $\frac{1}{760}$ at (1mm-Hg-Säule) 1 psi = 6894.76 Pa (Britisch)

1.3 Kompression

Flüssigkeiten:

$$\Delta p = \frac{1}{\kappa} \cdot -\frac{\Delta V}{V} = K \cdot -\frac{\Delta V}{V}$$

Gase:
$$\Delta p = p(h) - p_0 = \frac{1}{\kappa_T} \cdot -\frac{\Delta V}{V}$$

Druckerhöhung

 $\begin{aligned} [\Delta p] &= \mathrm{Pa} = \frac{\mathrm{N}}{\mathrm{m}^2} \\ [\kappa] &= \frac{1}{\mathrm{Pa}} \\ [K] &= \mathrm{Pa} \end{aligned}$

Kompressibilität (Flüssigkeit) $K = \frac{1}{2}$ Kompressionsmodul

Kompressibilität (Gas)

1.4 Dichte ρ

$$\rho = \frac{m}{V}$$

realtive Volumen-Abnahme

$$m = \rho \cdot V$$

Dichte

Masse

1.4.1 Wichtige Dichten

$$\rho_{Wasser} = 1000 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$$

$$\rho_{Luft} = 1.2 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$$

1.5 Boyle-Mariotte

Das Gesetz von Boyle-Mariotte beschreibt die Kompressibilität von Gasen.

 \Rightarrow Das Gesetz gilt nur bei konstanter Temperatur!

$$p_1 \cdot V_1 = p_2 \cdot V_2 = \text{const}$$
 $\Rightarrow \frac{p_1}{p_2} = \frac{\rho_1}{\rho_2}$

 ρ_x Gas-Dichte $[\rho_x] = \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$ p_x Gas-Druck $[p_x] = \text{Pa}$

 V_x Volumen $V_x = V_x$

1.6 Hydrostatischer Druck (Schweredruck)

Fluid inkompressibel!

$$p = \rho \cdot g \cdot h$$

 $\begin{array}{ll} \rho & \text{ Dichte der Flüssigkeit} & [\rho] = \frac{\text{kg}}{\text{m}^3} \\ g & \text{ Erdbeschleunigung } g = 9.81\frac{\text{m}}{\text{s}^2} & [g] = \frac{\text{m}}{\text{s}^2} \end{array}$

h Höhe **unter** der Flüssigkeits-Oberfläche [h] = r

Der Druck ist nur von der Höhe der darüberliegenden Flüssigkeit abhängig, nicht von deren Volumen oder Gewicht.

1.7 Barometrische Höhenformel (Gase)

Fluid kompressibel!

$$p(h) = p_0 \cdot e^{-\frac{\rho_0}{p_0} \cdot g \cdot h}$$

p(h) Schweredruck des Gases bei Höhe h p_0 Luftdruck auf Meereshöhe $p_0=10^5\,\mathrm{Pa}$ $[p(h)]=\mathrm{Pa}$

 ρ_0 Luft-Dichte auf Meereshöhe $\rho_0=1.2 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$ $[\rho_0]=\frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$

Erdbeschleunigung $g = 9.81 \frac{\text{m}}{\text{c}^2}$ $[g] = \frac{\text{m}}{\text{m}}$

g Erdbeschleunigung g = 9h Höhe über Meer $[g] = \frac{m}{s^2}$ [h] = m

1.8 Statischer Auftrieb (Fluid)

Der Auftrieb eines Körpers entspricht dem Gewicht der von ihm verdrängten Flüssigkeit (Archimedes).

$$F_A = \rho_{Fl} \cdot V_K \cdot g$$

$$F_A = F_{G,Fl} = m_{Fl} \cdot g = \rho_{Fl} \cdot V_K \cdot g$$



Auftriebskraft $[F_A] = N$ $[\rho_{Fl}] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$ Dichte verdrängtes Fluid ρ_{Fl} $[V_K] = m^3$ verdrängtes Fluid-Volumen V_K Erdbeschleunigung $g = 9.81 \frac{\text{m}}{\text{s}^2}$ $[g] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}^2}$ g $[m_{Fl}] = kg$ Masse des verdrängten Fluids m_{Fl} $F_{G,Fl}$ Gewichtskraft verdrängtes Fluid $[F_{G,Fl}] = N$

1.9 Oberflächenspannung σ

$$\sigma := \frac{F}{l}$$

Oberflächenspannung $[\sigma] = \frac{N}{m} = \frac{J}{m^2}$

F Kraft [F] = l Länge [l] = l

Lange [l] = m

Die Länge l entspricht der gesamten Berührungslänge zwischen Flüssigkeit und Festkörper / Gas

Zylinder $l = 2 \pi r$

Lamellen l = 2b (beidseitig!)

1.10 Grenzflächenspannung

$$\sigma_{sl} + \sigma_{lg} \cdot \cos\varphi = \sigma_{sg}$$





 $\varphi < 90$

$\varphi > 90$

1.11 Kapillarität h

$$h = \frac{2 \cdot \sigma}{\rho \cdot g \cdot r} = \frac{\sigma}{\rho \cdot g \cdot d}$$

Totale Grenzflächenspannung $[\sigma] =$

Dichte der Flüssigkeit $[\rho] =$

Radius der Kapillare

Durchmesser der Kapillare

 $[\rho] = \frac{n_{\rm B}}{m^3}$

[r] = m





benetzend

nicht benetzend

1.12 Druck in Seifenblase p

$$p = \frac{2 \cdot \sigma}{r}$$

Oberflächenspannung Radius der Seifenblase $[\sigma] = \frac{N}{m}$

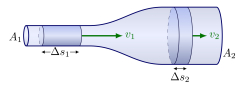
2 Hydrodynamik - Ideale Fluide

Ideale Fluide nehmen keine Scherkräfte auf (keine Reibung) und sind inkompressibel.

2.1 Stromlinien-Modell

- Stromlinien zeigen Geschwindigkeit des Fluids
- Dichte Stromlinien bedeutet hohe Geschwindigkeit
- Dünne Stromlinien bedeutet niedrige Geschwindigkeit
- Stationär: Stromlinien = Bahnlinien ⇒ schneiden sich nicht

2.2 Kontinuitätsgleichung



$$\boxed{\frac{\Delta V}{\Delta t} = \dot{V} = A \cdot v = \text{const}} \quad \Leftrightarrow \quad \boxed{A_1 \cdot v_1 = A_2 \cdot v_2 = \frac{\Delta V}{\Delta t} = \dot{V}}$$

 $[\Delta V] = m^3$

 $[\Delta t] = s$

 $[v_x] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{m}}$

Volumenänderung ΔV

 Δt Zeitänderung

 \dot{V} Volumenstrom (Volumen pro Zeit)

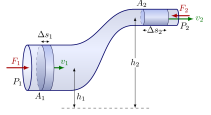
 A_x Querschnittsfläche

Geschwindigkeit der Flüssigkeit v_x

 \Rightarrow Gilt auch für Gase, wenn $v << v_{Schall}$

2.3 Bernoulli-Gleichung

Die Bernoulli-Gleichung beschreibt ein bewegtes Fluid



$$\underbrace{p + \rho \cdot g \cdot h}_{\text{statisch}} + \underbrace{\frac{1}{2} \rho \cdot v^2}_{\text{dynamisch}} = \text{const}$$

$$p_1 + \rho \cdot g \cdot h_1 + \frac{1}{2} \rho \cdot v_1^2 = p_2 + \rho \cdot g \cdot h_2 + \frac{1}{2} \rho \cdot v_2^2$$

2.3.1 Spezialfall: Horizontal

$$p + \frac{1}{2} \, \rho \cdot v^2 = \text{const}$$

2.3.2 Spezialfall: Statik

$$p + \rho \cdot g \cdot h = \text{const}$$

2.3.3 Hydrodynamisches Paradoxon

Je grösser die Strömungsgeschwindigkeit, desto kleiner der Druck

2.4 Bernoulli-Gleichung und Energieerhaltung

Die in der Bernoulli-Gleichung vorkommenden Terme können als Energie pro Volumen betrachtet werden

 E_{Mech} = elast. Energie + pot. Energie + kin. Energie

$$= p \cdot V + m \cdot g \cdot h + \frac{1}{2} m \cdot v^2 = \text{const}$$

Wenn durch das Volumen dividiert wird erhält man:

$$\begin{array}{ll} \frac{\mathbf{E}_{\mathrm{Mech}}}{\mathrm{Volumen}} & = & \frac{\mathrm{elatischeEnergie}}{\mathrm{Volumen}} + \frac{\mathrm{pot.\ Energie}}{\mathrm{Volumen}} + \frac{\mathrm{kin.\ Energie}}{\mathrm{Volumen}} \\ \\ & = & p + \rho \cdot g \cdot h + \frac{1}{2} \, \rho \cdot v^2 = \mathrm{const} \end{array}$$

Bei einer horizontalen Strömung entfällt die pot. Energie (pro Volumen)

$$\frac{E_{\text{Mech}}}{\text{Volumen}} = \frac{\text{elatischeEnergie}}{\text{Volumen}} + \frac{\text{kin. Energie}}{\text{Volumen}}$$

$$= p + \frac{1}{2} \rho \cdot v^2 = \text{const}$$

3 Hydrodynamik - Reale Fluide

Reale Fluide nehmen Scherkräfte auf (Reibung)

3.1 Newton'sches Reibungs-Gesetz

Ein reales Fluid erfährt Reibung

$$\tau = \eta \cdot \frac{v}{d}$$

$$\tau = \eta \cdot \frac{dv}{dz}$$

Schubspannung

dynmaische Zähigkeit (Viskosität)

Geschwindigkeitsdifferenz zw. Auflagen

Richtung senkrecht zur Verschiebung

dDistand zwischen den Auflagen

Geschwindigkeits-Gradient in z-Richtung

 $[\tau] = N$ $[\eta] = Pa \cdot s$

Beispiele: Werte für η

 $:= 17 \cdot 10^{-6} \text{ Pa} \cdot \text{s}$ $\eta_{Wasser}(20C) := 10^{-2} \text{ Pa} \cdot \text{s}$ $:= 0.1 \text{ Pa} \cdot \text{s bis } 1 \text{ Pa} \cdot \text{s}$

3.1.1 Kinematische Zähigkeit ν

$$\nu = \frac{\eta}{\rho}$$

kinematische Zähigkeit $[\nu] = \frac{m^2}{s}$ Dichte $[\rho] = \frac{kg}{m^3}$

3.2 Stokes'sche Reibung F_R

Z.B. für Kugel in Öl oder fallende Wassertropfen

$$F_R = 6 \cdot \pi \cdot \eta \cdot R \cdot v$$

Reibungskraft

Dynamische Zähigkeit (Viskosität)

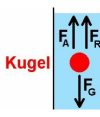
 $[F_R] = N$ $[\eta] = Pa \cdot s$ [R] = m

RKugelradius Geschwindigkeit

 $[v] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$

3.2.1 Kugelfall-Viskosimeter

Auf eine Kugel, welche in einer Flüssigkeit hinabgleitet wirken folgende Kräfte:



Gewichtskraft statischer Auftrieb

Stokes'sche Reibung

Ansatz zum Lösen von Aufgaben: Kräftegleichgewicht

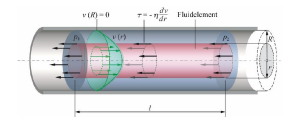
3.3 Hagen-Poiseuille

Beschreibung von laminaren Strömungen in einem runden Rohr ⇒ Schichtströmung

3.3.1 Gesetz von Hagen-Poiseuille

$$\dot{V} = \frac{\pi \cdot \Delta \, p \cdot R^4}{8 \cdot \eta \cdot l}$$

3.3.2 Geschwindigkeitsverteilung von r = 0 bis R



$$v(r) = \frac{1}{4 \cdot \eta} \cdot \frac{\Delta p}{l} (R^2 - r^2)$$

v(r)	Fliessgeschwindigkeit beim Radius r	$[v(r)] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$
r	betrachteter Radius	[r] = m
η	Dynamische Zähigkeit (Viskosität)	$[\eta] = \text{Pa} \cdot \text{s}$
R	Rohr-(Innen)Radius	[R] = m
Δp	Druckdifferenz	$[\Delta p] = Pa$
$\dot{V} = \frac{dV}{dt}$	Volumenstrom	$[\dot{V}] = \frac{\mathrm{m}^3}{\mathrm{s}}$
1	Länge des Rohrs	[1] — m

3.4 Reynolds-Zahl Re

Gibt ein Richtmass für die Wirbelbildung

- Druck-Differenz (Bernoulli) begünstigt Wirbelbildung
- Innere Reibung (Schubspannung) verhindert Wirbelbildung

$$Re = \frac{\Delta p}{\tau} = \frac{\rho \cdot \overline{v} \cdot d}{\eta} \qquad \text{mit } \overline{v} = \frac{\dot{V}}{A}$$

Re	Reynolds-Zahl	[Re] = 1
η	Dynamische Zähigkeit (Viskosität)	$[\eta] = \mathrm{Pa} \cdot \mathrm{s}$
\overline{v}	Mittlere Geschwindigkeit	$[\overline{v}] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$
d	Typische Dimension (Rohrdurchmesser)	[d] = m
Δp	Druckdifferenz	$[\Delta p] = Pa$
τ	Schubspannung	$[\tau] = N$

Sobald die Reynolds-Zahl Re grösser ist als ein kritischer Wert bilden sich Wirbel

 \Rightarrow Rohr: $Re_{kritisch} \approx 2320$

3.4.1 Ähnlichkeitsgesetz

Reynolds-Zahl dient auch richtigem Vergleich von Modellversuchen.

- ⇒ Gleiche Reynolds-Zahl bedeutet gleiches Verhalten
- ⇒ Gleiche Reynolds-Zahl bedeutet auch gleiche Relative Grenzschicht-Dicke D (siehe 3.6)

3.5 Turbulente / Laminare Rohrströmung

3.5.1 Hilfe, um Reynoldszahl zu bestimmen (laminar)

$$\Delta p = 32 \cdot \eta \cdot l \cdot \frac{v}{d^2}$$

3.5.2 Druckunterschied in laminare / turbulente Strömung

$$\lambda_{turbulent} = \frac{0.316}{\sqrt[4]{Re}} \qquad \lambda_{laminar} = \frac{64}{Re}$$

$$\Rightarrow \Delta p_x = \lambda_x \frac{l}{d} \cdot \frac{\rho}{2} \cdot v^2$$

Δp_x	Druckdifferenz (laminar/turbulent)	$[\Delta p] = \mathrm{Pa}$
η	Dynamische Zähigkeit (Viskosität)	$[\eta] = \text{Pa} \cdot s$
l	Rohr-Länge	[l] = m
v	Fliess-Geschwindigkeit	$[v] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$
d	Rohr-Durchmesser	[d] = m
ρ	Dichte des Fluids	$[\rho] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$
Re	Reynolds-Zahl	[Re] = 1

3.5.3 Unbekannt / Gemischt (Pratische Anwendung)

Vorgehen, wenn man nicht weiss, ob sich Wirbel bilden oder nicht

- Laminar rechnen (um fehlenden Parameter ρ , v, d, oder η zu bestimmen)
- Aus Resultat Reynolds-Zahl berechnen
- Mit kritischer Reynolds-Zahl vergleichen
- Beim **Überschreiten** \Rightarrow Turbulent rechnen!

3.6 Prandl'sche Grenzschicht-Dicke D

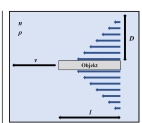
Prandl'sche Grenzschicht-Dicke D beschreibt, in welcher **Distanz** die Geschwindigkeit eines laminar bewegten Teils (z.B. ein Flugzeugflügel) Null ist.

$$D = \sqrt{\frac{\eta}{\rho} \cdot \frac{l}{v}}$$

D	Prandl'sche Grenzschicht-Dicke	[D] = m
η	Dynamische Zähigkeit (Viskosität)	$[\eta] = \text{Pa} \cdot \text{s}$
ρ	Dichte des Fluids	$[\rho] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$

Länge des bewegten Teils (in Richtung von v)

[l] = m $[v] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$ Geschwindigkeit



Die Geschwindigkeit innerhalb der Grenzschicht D nimmt vom Teil bis hin zum äussersten Rand linear ab.

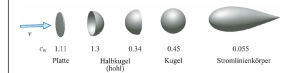
3.7 Bernoulli-Gleichung mit innerer Reibung

$$p_1 + \rho \cdot g \cdot h_1 + \frac{1}{2} \frac{\alpha_1}{\alpha_1} \cdot \rho \cdot v_1^2 = p_2 + \rho \cdot g \cdot h_2 + \frac{1}{2} \frac{\alpha_2}{\alpha_2} \cdot \rho \cdot v_2^2 + \Delta p_v$$

	turbulent	laminar
Korrekturfaktoren	$\alpha_1 \approx \alpha_2 \approx 2$	$\alpha_1 \approx \alpha_2 \approx 1$
Druckverlust Δp_v	$\Delta p_v = \lambda_x \frac{l}{a}$	$\frac{1}{2} \cdot \frac{\rho}{2} \cdot v^2$
	$\lambda_{turbulent} = \frac{0.316}{\sqrt[4]{Re}}$	$\lambda_{laminar} = \frac{64}{Re}$

3.8 Druckwiderstand F_D

Bezeichnet die turbulente Luftreibungskraft F_R und wird meist als Luftwiderstand bezeichnet



$$F_D = \Delta p \cdot A_s = \frac{1}{2} \cdot \rho \cdot v^2 \cdot A_s \cdot c_W$$

F_D	Druckwiderstand	$[F_D] = N$
Δp	Druckdifferenz	$[\Delta p] = Pa$
ρ	Luft-Dichte	$[\rho] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$
v	Strömungs-Geschwindigkeit	$[v] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$
c_W	Widerstandsbeiwert / Widerstandszahl	$[c_W] = 1$
A_s	projizierte Fläche senkrecht zur Strömung	$[A_s] = m^2$

Der Widerstandsbeiwert c_W ist **geometrieabhängig!**

3.9 Auftriebskraft F_A nach Kutta-Jukowski

Beschreibt Proportionalität zwischen dynamischem Auftrieb und Zirkulation

$$F_A = \rho \cdot v \cdot l \cdot \Gamma$$

F_A	dynamischer Auftrieb	$[F_A] = N$
ρ	Dichte des Fluids	$[\rho] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$
v	Geschwindigkeit	$[v] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$
l	Länge quer zur Strömung	[l] = m
Γ	Zirkulation	$[\Gamma] = \frac{\mathrm{m}^2}{\mathrm{s}}$

3.9.1 Zirkulation Γ

Die Zirkulation ist ein Mass für die Rotation im Strömungsfeld

$$\Gamma = \oint \vec{v} \bullet d\vec{s}$$

Γ	Zirkulation	$[\Gamma] = \frac{m^2}{s}$
$\vec{v} \bullet d\vec{s}$	Geschwindigkeit entlang dem Weg	$[\vec{v}] = \frac{\ddot{m}}{s}$
	(Skalarprodukt: $\vec{v} \cdot d\vec{s} = a \cdot b \cdot \cos(\varphi)$	5

3.10 Dynamischer Auftrieb F_A

$$F_A = c_A \cdot \underbrace{\frac{1}{2} \cdot \rho \cdot v^2}_{\Delta p} \cdot A_{\parallel}$$

F_A	dynamischer Auftrieb	$[F_A] = N$
c_A	Auftriebskoeffizient	$[c_A] = 1$
ρ	Luft-Dichte	$[\rho] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$
v	Strömungsgeschwindigkeit	$[v] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$
A_{\parallel}	Projizierte Fläche parallel zur Strömung	$[A_{\parallel}] = {}^{\mathrm{s}}$

3.10.1 Wissenswertes zum dynamischen Auftrieb

Ein gerade ausgerichtetes, symmetrisches Stromlinienprofil erzeugt keinen dynamischen Auftrieb

An einem asymmetrischen Flügelprofil entsteht dynamischer Auftrieb

3.11 Induzierter Widerstand F_W

Kommt durch Energieverlust (Wirbelbildung) zu Stande, welcher entsteht, wenn die Umgebungsluft in Bewegung gesetzt wird

$$F_W = c_W^* \cdot \frac{1}{2} \cdot \rho \cdot v^2 \cdot A_{\parallel}$$

F_W	Induzierter Widerstand	$[F_W] = N$
c_W^*	Widerstands-Koeffizient	$[c*_W] = 1$
ρ	Luft-Dichte	$[\rho] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$
v	Strömungsgeschwindigkeit	$[v] = \frac{\mathbf{m}}{s}$
$A_{\mathbb{H}}$	Projizierte Fläche parallel zur Strömung	$[A_{\parallel}] = {}^{\rm s}_{\rm m}^2$

3.12 Gleitwinkel φ

Gibt die zurückgelegte Stecke pro verbrauchte Höhe an Im Luft-Kanal ist dies der Anstell-Winkel

$$tan(\varphi) = \frac{F_W}{F_A} = \frac{c_W^*}{c_A} = \frac{v_V}{v_H}$$

φ	Gleitwinkel	$[arphi] = {}^{\circ}$
F_W	Widerstandskraft	$[F_W] = N$
F_A	Auftriebskraft	$[F_A] = N$
c_W^*	Widerstands-Koeffizient	$[c_W^*] = 1$
c_A	Auftriebs-Koeffizient	$[c_A] = 1$
v_V	Vertikal-Geschwindigkeit	$[v_V] = \frac{\mathrm{m}}{\mathrm{s}}$
v_H	Horizontal-Geschwindigkeit	$[v_H] = \underline{\tilde{m}}$

3.13 Helmholz'sche Wirbelsätze

- Wirbel hat kein Anfang und kein Ende
- Wirbel besteht immer aus denselben Fluidteilchen
- Zirkulation zeitlich konstant

4 Thermodynamik

4.1 Absolute Temperatur T

$$T = \theta + 273.15 K = \theta - \theta_0$$

- Absolute Temperatur gemessen in Kelvin [T] = K $[\theta] = ^{\circ}C$
- Temperatur gemessen in °C
- Absoluter Nullpunkt: = -273.15 °C = 0 K

4.2 Thermische Ausdehnung

4.2.1 Längenausdehnung Δl

$$l' = l + \Delta l = l + \alpha \cdot l \cdot \Delta T = l (1 + \alpha \cdot \Delta T)$$

- Länge nach Ausdehnung [l'] = m
- Anfangslänge $[\Delta l] = m$ Längenänderung
- $[\alpha] = \frac{1}{K}$ Längenausdehnungskoeffizient
- Temperaturänderung $[\Delta T] = K$

4.2.2 Flächenausdehnung ΔA

$$A' = A + \Delta A = A + \underbrace{\beta}_{\approx 2\alpha} \cdot A \cdot \Delta T = A (1 + \beta \cdot \Delta T)$$

- $[A'] = m^2$ A'Länge nach Ausdehnung
- $[A] = m^2$ Anfangslänge A $[\overset{\cdot}{\Delta}\overset{\cdot}{A}]=\mathrm{m}^2$ ΔA Längenänderung
- $[\beta] = \frac{1}{K}$ $[\Delta T] = K$ β Flächenausdehnungskoeffizient
 - Temperaturänderung

4.2.3 Volumenausdehnung ΔV

$$V' = V + \Delta V = V + \underbrace{\gamma}_{\approx 3 \,\alpha} \cdot V \cdot \Delta T = V (1 + \gamma \cdot \Delta T)$$

- $[A'] = m^3$ Volumen nach Ausdehnung
- $[A] = m^3$ Anfangsvolumen V ΔV
- $[\Delta V] = m^3$ Volumenänderung
 - $[\beta] = \frac{1}{K}$ Volumenausdehnungskoeffizient
 - Temperaturänderung $[\Delta T] = K$

4.3 Thermische Spannung σ

$$p = \sigma = \varepsilon \cdot E = E \cdot \frac{\Delta l}{l} = E \cdot \alpha \cdot \Delta T$$

- Thermische Spannung $[\sigma] = Pa$ $[\varepsilon] = 1$ Dehnung ε EElastizitätsmodul Längenausdehnungskoeffizient α
- $[\Delta T] = K$ ΔT Temperaturänderung [p] = PaDruck p

5 Ideales Gas

5.1 Modell des idealen Gases

Jedes Gas ist gleich!

- Moleküle sind Massepunkte (keine Ausdehnung)
- Stösse sind elastisch (keine zwischenmolekularen Kräfte) Kein Volumen bei T=0Kein Druck bei T=0

5.1.1 Thermische Ausdehnung von Gasen

- Ausdehnung von Gasen ist sehr gross
- Bei allen Gasen ist die Ausdehnung gleich
- Volumen beim Nullpunkt ist Null

5.2 Universelle Gasgleichung

Alle Gase verhalten sich gleich, insbesondere bei gleicher Anzahl Moleküle

$$\boxed{\frac{p \cdot V}{T} = \text{const}} \qquad \Rightarrow \boxed{\frac{p_1 \cdot V_1}{T_1} = \frac{p_2 \cdot V_2}{T_2}}$$

- Absolut-Druck $[p_x] = Pa$ Absolut-Druck: $p_0 + p$
- V_x Volumen $[V_x] = m^3$
- [T] = K**Absolut-**Temperatur (in K)

5.2.1 Boyle-Mariotte

Das Gesetz gilt nur bei konstanter Temperatur! ⇒ isotherme Zustandsänderung

$$p \cdot V = \text{const}$$
 $\Rightarrow p_1 \cdot V_1 = p_2 \cdot V_2$

5.2.2 Gav-Lussac

Das Gesetz gilt nur bei konstantem Druck! ⇒ **isobare** Zustandsänderung

$$\boxed{ \frac{V}{T} = \text{const} } \qquad \Rightarrow \boxed{ \frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} }$$

5.2.3 Gay-Lussac und Amontons

Das Gesetz gilt nur bei konstantem Volumen! ⇒ isochore Zustandsänderung

$$\frac{p}{T} = \text{const}$$
 $\Rightarrow \frac{p_1}{T_1} = \frac{p_2}{T_2}$

5.3 Universelle Gasgleichung für ideale Gase

$$p \cdot V = n \cdot R \cdot T = N \cdot k \cdot T$$

- Absolut-Druck [p] = PaAbsolut-Druck: $p_0 + p$
- Volumen $[V] = m^3$ Mol-Zahl [n] = mol
- Universelle Gaskonstante: $R = 8.314 \frac{\text{J}}{\text{mol} \cdot \text{K}}$ **Absolut-**Temperatur (in K)
- N Anzahl Moleküle
- Boltzmann-Konstante $k = 1.381 \cdot 10^{-23} \frac{\text{J}}{V}$

5.3.1 Zusammenhänge zwischen den Konstanten

$$R = k \cdot N_A = \frac{N \cdot k}{n}$$

$$n = \frac{N}{N_A} = \frac{m}{M} = \frac{N \cdot k}{R}$$

- Universelle Gaskonstante: $R=8.314\frac{\text{J}}{\text{mol·K}}$ Boltzmann-Konstante $k=1.381\cdot 10^{-23}\frac{\text{J}}{\text{K}}$ NAnzahl Moleküle
- Avogadrokonstante: $N_A = 6.022 \cdot 10^{23} \, \frac{1}{\text{mol}}$ Mol-Zahl
- Mol-Zahl
- Masse m
- Mol-Masse

[N] = 1

 $[k] = \frac{J}{K}$

- [N] = 1
- $[M] = \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$

5.4 Mechanische Arbeit ΔW von Gasen

Folgende Formel ist für Flüssigkeiten nicht gültig, da diese inkompressibel sind ($\Delta V = 0$)

$$\Delta W = F \cdot \Delta s = p \cdot A \cdot \Delta s = p \cdot \Delta V$$

 ΔW Mechanische Arbeit von Gas $[\Delta W] = J$ F[F] = N Δs Wegänderung $[\Delta s] = m$ Druck p $[A] = m^2$ Fläche A $[\Delta V] = m^3$ ΔV Volumenänderung

5.5 Gesetz von Avogadro

Ein Mol eines Gases nimmt bei Normalbedingungen immer das gleiche Volumen ein (=Molvolumen)

Ideale Gase enthalten bei gleichem Druck p und gleicher Temperatur T immer gleich viele Moleküle (im Molvolumen)

5.6 Molmasse M, Molvolumen V_m

Für 1 Mol Teilchen gilt:

$$p \cdot V = R \cdot T = N_A \cdot k \cdot T$$

Molmasse ist die Ordnungszahl im Periodensystem

$$n = \frac{m}{M} = \frac{N}{N_A}$$

Mol-Volumen:

$$V_m = \frac{V}{n}$$

Absolut-Druck [p] = PaAbsolut-Druck: $p_0 + p$

 $[V] = m^3$

 $[R] = \frac{J}{\text{mol·K}}$ [T] = K

 $[N_A] = \frac{1}{\text{mol}}$ $[k] = \frac{J}{K}$

[n] = mol

[m] = kg

 $[M] = \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$ [N] = 1

- Universelle Gaskonstante: $R=8.314 \frac{\rm J}{\rm mol \cdot K}$ Absolut-Temperatur (in K)
- Avogadrokonstante: $N_A = 6.022 \cdot 10^{23} \frac{1}{\text{mol}}$ Boltzmann-Konstante $k = 1.381 \cdot 10^{-23} \frac{\text{J}}{\text{K}}$ Mol-Zahl n
- Masse m
- MMol-Masse
- NAnzahl Moleküle
- Mol-Volumen

5.7 Dichte eines Gases ρ

$$\rho = \frac{m}{V} = \frac{M}{V_m} = \frac{p \cdot M}{R \cdot T}$$

ρ	Gas-Dichte	$[ho] = \frac{\kappa g}{m^3}$
m	Masse	$[m] = \ker$
V	Volumen	$[V] = m^3$
	36.136	raet kg

$$M$$
 Mol-Masse
$$[M] = \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$$

$$V_m$$
 Mol-Volumen (22.4 L bei 0 °C und 1000 hPa)
$$[V_m] = \frac{\text{m}^3}{\text{mol}}$$

$$V_m$$
 Mol-Volumen (22.4 L bei 0 °C und 1000 hPa) $[V_m] = \frac{m^2}{mo}$
 p **Absolut-**Druck $[p] = Pa$

Absolut-Druck:
$$p_0 + p$$

$$\begin{array}{ll} R & \text{Universelle Gaskonstante: } R = 8.314 \frac{\text{J}}{\text{mol} \cdot \text{K}} & [R] = \frac{\text{J}}{\text{mol} \cdot \text{K}} \\ T & \textbf{Absolut-} \text{Temperatur (in K)} & [T] = \text{K} \end{array}$$

5.8 Phänomene von idealen Gasen

5.8.1 Annomalie des Wassers

Die feste Form (Eis) ist leichter als die flüssige Form (Wasser) Die grösste Dichte weist Wasser bei 4 °C auf, nicht beim Gefrierpunkt von 0 °C

⇒ Ein See gefriert somit nur an der Oberfläche. Am Grund des Sees beträgt die Wassertemperatur 4 °C

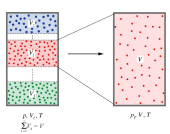
5.8.2 Osmotischer Druck (Zelldruck)

Grosse Moleküle innerhalb von vielen kleinen Molekülen in einer Flüssigkeit verhalten sich ähnlich wie die Moleküle eines idealen Gases, wenn die Flüssigkeit von einer für die Müleküle halb-durchlässigen (semi-permeabel) Membran umgeben ist.

Osmotischer Druck : $p = \frac{n}{V} \cdot R \cdot T$ (ideale Gasgleichung)

5.9 Partialdruck p_i

Ausgangslage: Gasgemisch (z.B. Luft: Sauerstoff-Stickstoff)



Der Partialdruck p_i ist der Druck, welcher die i-te Gaskomponete erzeugen würde, wenn ihr das gesamte Volumen zur Verfügung stehen würde.

5.10 Gesetz von Dalton

In einem Gas ist die Summe der Partialdrücke p_i gleich dem Gesamtdruck

$$\sum_{i=1}^{n} p_i = p$$

$$p_i$$
 Partialdruck $[p_i] = Pa$
 p (Gesamt-) Druck $[p] = Pa$

5.11 Volumen- und Massenkonzentration (Gasgemisch)

5.11.1 Volumen-Konzentrationen (Volumen-Anteile)

$$q_i = \frac{V_i}{V} = \frac{n_i}{n} = \frac{p_i}{p}$$

q_i	Volumen-Konzentration	$[q_i] = 1$
V_i	Volumen der i-ten Gas-Komponente	$[V_i] = m^3$
V	Gesamt-Volumen	$[V] = m^3$
n_i	Molzahl der i-ten Gas-Komponente	$[n_i] = \text{mol}$
n	Gesamt-Molzahl des Gemischs	[n] = mol
p_i	Partialdruck der i-ten Gaskomponente	$[p_i] = Pa$
p	Druck des Gemischs	[p] = Pa

5.11.2 Massen-Konzentration (Massen-Anteile)

$$\mu_i = \frac{m_i}{m} = \frac{M_i}{M} \cdot q_i$$

μ_i	Volumen-Konzentrationen	$[\mu_i] = 1$
m_i	Masse der i-ten Gas-Komponente	$[m_i] = kg$
m	Masse der Gemischs	[m] = kg
M_i	Mol-Masse der i-ten Gas-Komponete	$[M_i] = \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$ $[M] = \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$
M	Mol-Masse des Gemischs	$[M] = \frac{kg}{mol}$
q_i	Volumen-Konzentration	$[q_i] = 1$

5.12 Mol-Masse Gasgemisch

Die Mol-Masse des Gas-Gemischs kann als gewichteter Mittelwert berechnet werden, gewichtet mit den jeweiligen Volumen-Anteilen

$$M = \sum_{i=1}^{n} q_i \cdot M_i$$

M	Mol-Masse Gasgemisch	$[M] = \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$
q_i	Volumen-Konzentration	$[q_i] = 1$
M_i	Mol-Masse der i-ten Gas-Komponete	$[M_i] = \frac{\mathrm{kg}}{}$

6 Reales Gas

Im vergleich zum idealen Gas müssen zwei Dinge berücksichtigt werden:

Eigen-Volumen:

Ideales Gas hat kleineres Volumen als gemessen (Ideal-Gas-Volumen um das Molekül-Eigenvolumen reduzieren)

Binnen-Druck:

Ideales Gas hat grösseren Druck als gemessen (Ideal-Gas-Druck um Binnendruck erhöhen)

6.1 Van der Waals-Gleichung (1 Mol)

⇒ Für nicht-ideale Gase!

$$p' \cdot V_m' = R \cdot T$$

$$V' = p + \frac{a}{V_m^2}$$

$$V'_m = V_m - b$$

Korrigierter Druck	[p'] = Pa
Korrigiertes Mol-Volumen	$[V_m] = \frac{\text{m}^3}{\text{mol}}$
Universelle Gaskonstante: $R = 8.314 \frac{J}{\text{mol } K}$	$[R] = \frac{J}{\text{mol} \cdot K}$
Absolut-Temperatur (in K)	[T] = K
Druck des Gemischs	[p] = Pa
Eigenvolumen	$[a] = \frac{J \cdot m^3}{\text{mol}^2}$
Binnendruck	$[b] = \frac{\mathrm{m}^3}{\mathrm{mol}}$
Mol-Volumen	$[V_m] = \frac{\mathrm{m}^3}{\mathrm{mol}}$
	Korrigiertes Mol-Volumen Universelle Gaskonstante: $R=8.314\frac{\rm J}{\rm mol\cdot K}$ Absolut- Temperatur (in K) Druck des Gemischs Eigenvolumen Binnendruck

6.2 Van der Waals-Gleichung (n Mol)

$$\boxed{\left(p + \frac{n^2 \cdot a}{V^2}\right) \cdot (V - n \cdot b) = n \cdot R \cdot T}$$

p	Druck des Gemischs	[p] = Pa
n	Mol-Zahl	[n] = mol
a	Eigenvolumen	$[a] = \frac{J \cdot m^3}{\text{mol}^2}$ $[V] = m^3$
V	Volumen	$[V] = m^3$
b	Binnendruck	$[b] = \frac{m^3}{\text{mol}}$
R	Universelle Gaskonstante: $R = 8.314 \frac{\text{J}}{\text{mol} \cdot \text{K}}$	$[R] = \frac{\overline{J}}{\text{mol} \cdot K}$
T	Absolut-Temperatur (in K)	[T] = K

6.2.1 Van der Waals-Parameter

$$\boxed{a = \frac{9}{8} \cdot R \cdot T_k \cdot V_{mk}}$$

$$\boxed{b = \frac{V_{mk}}{3}}$$

$$\boxed{V_{mk} = 3 \cdot b}$$

$$\boxed{T_k = \frac{8 \cdot a}{27 \cdot R \cdot b}}$$

$$\boxed{p_k = \frac{a}{27 \cdot R}$$

a	Eigenvolumen	$[a] = \frac{J \cdot m^3}{\text{mol}^2}$
R	Universelle Gaskonstante: $R = 8.314 \frac{\text{J}}{\text{mol} \cdot \text{K}}$	$[R] = \frac{\text{moj}}{\text{mol} \cdot \text{K}}$
T_k	Kritische Absolut- Temperatur	$[T_k] = K$
V_{mk}	Kritisches Mol-Volumen	$[V_{mk}] = \frac{\mathrm{m}^3}{\mathrm{mol}}$
b	Binnendruck	$[b] = \frac{\mathrm{m}^3}{\mathrm{mol}}$
p_k	Kritischer Druck	$[p_k] = Pa$

7 Wärmelehre

7.1 Wärme Q

Wärme ist Energie, welche stets (von allein) von höherer zu niederigerer Temperatur fliesst

$$\Delta U = \underbrace{\frac{1.HS\ 100\%}{=}}_{2.HS\ 100\%} \Delta W + \Delta Q$$

7.2 Erster Hauptsatz der Wärmelehre

Nicht nur durch Wärmezufuhr, sondern auch durch mechanische Arbeit lässt sich die Temperatur und damit die innere Energie U erhöhen

$$\Delta U = \Delta W + \Delta Q$$

7.2.1 Ansätze für 1. HS

$$\Delta Q = E_{kin} = \frac{1}{2} \, m \cdot v^2$$

$$\Delta Q = E_{pot} = m \cdot g \cdot h$$

$$\Delta \dot{Q} = \Delta P$$

7.2.2 Mechanische Arbeit eines Gases

Für mehr Details, siehe Abschnitt 5.4

$$\Delta W = p \cdot \Delta V$$

7.3 Mechanische Wärmeäguivalente

1 Kalorie = 4,1868 J (cal)

 \Rightarrow Energie, um 1 Gramm Wasser um 1 Grad zu erwärmen

1 kcal = 4186.8 J

 \Rightarrow Energie, um 1 Kilogramm Wasser um 1 Grad zu erwärmen

7.3.1 Elektrisches Wärmeäquivalent c

Elektrische Energie = Wärme

$$\begin{array}{cccc} U \cdot I \cdot t = c \cdot m \cdot \Delta T & \Leftrightarrow & c = \frac{U \cdot I \cdot t}{m \cdot \Delta T} \\ c & & \text{Elektrisches Wärmeäquivalent} & [c] = \frac{\mathbb{J}}{\text{kg-K}} \\ U & & \text{Spannung} & [U] = \mathbb{V} \\ I & & \text{Strom} & [I] = \mathbb{A} \\ t & & \text{Zeit} & [t] = \mathbb{s} \\ m & & \text{Masse} & [m] = \mathbb{kg} \\ \Delta T & & \text{Temperaturänderung} & [\Delta T] = \mathbb{K} \end{array}$$

7.4 Wärmekapazität

Die Wärmekapazität drückt das Energiespeicher-Vermögen aus.

$$Q = c \cdot m \cdot \Delta T = n \cdot C_m \cdot \Delta T = C \cdot \Delta T$$

7.4.1 Absolute Wärmekapazität C

Energiespeicher-Vermögen eines Gegenstands

$$\Delta Q = C \cdot \Delta T$$

7.4.2 Spezifische Wärmekapazität c

Energiespeicher-Vermögen einer Substanz

$$\Delta Q = c \cdot m \cdot \Delta T$$

$$c_{Wasser} = 4187 \frac{J}{kg \cdot K}$$

7.4.3 Molare Wärmekapazität C_m

Energiespeicher-Vermögen einer Anzahl Moleküle

$$C_m = \frac{c}{n} = M \cdot c$$

ΔQ	Zu-/Abgeführte Wärme	$[\Delta Q] = J$
c	spezifische Wärmekapazität	$[c] = \frac{J}{\text{kg} \cdot \text{K}}$
C	absolute Wärmekapazität	$[C] = \frac{J}{K}$
C_m	molare Wärmekapazität	$[C_m] = \frac{\mathrm{J}}{\mathrm{mol} \cdot \mathrm{K}}$
m	Masse	[m] = kg
ΔT	Temperaturänderung	$[\Delta T] = K$
n	Mol-Zahl	[n] = mol
M	Mol-Masse	$[M] = \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$

7.4.4 Molare Wärmekapazität von Gasen

$$C_{mp} - C_{mV} = R$$

 $[C_{mp}] = \frac{J}{\frac{\text{mol} \cdot K}{\text{mol} \cdot K}}$ $[C_{mV}] = \frac{J}{\frac{\text{mol} \cdot K}{\text{mol} \cdot K}}$ $[R] = \frac{J}{\frac{\text{mol} \cdot K}{\text{mol} \cdot K}}$ isobare Wärme-Kapazität (p = const) isochore Wärme-Kapazität ($V={\rm const}$) Universelle Gaskonstante $R=8.314 {\rm J \over {\rm mol \cdot K}}$ R

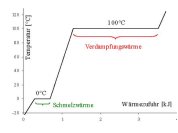
7.4.5 Molare Wärmekapazität von Festkörpern

$$T > \Theta_D: \quad C_m \approx 3 R \approx 25 \frac{J}{mol}$$
 (Dulung – Petit)

$$T \ll \Theta_D: \quad C_m = \frac{12 \cdot \pi^4}{5} \cdot R \cdot \left(\frac{T}{\Theta_D}\right)^3 \quad \text{(Debye)}$$

T**Absolut-**Temperatur (in K) Θ_D Debye-Temperatur $\Theta_D \approx 200 \, \mathrm{K}$ $[C_m] = \frac{\mathrm{J}}{\mathrm{mol} \cdot \mathrm{K}}$ molare Wärmekapazität Universelle Gaskonstante: $R = 8.314 \frac{\text{J}}{\text{mol.K}}$ $[R] = \frac{J}{\text{mol} \cdot K}$ R

(Schmelz-/ 7.5 Latente Wärme Verdampfungswärme)



 q_f

 Q_S

 q_s

m

Beim Schmelzen und Verdampfen findet keine Temperaturerhöhung

Beim Gefrieren und oder Kondensieren wird diese versteckte Wärme wieder frei. ohne Abnahme der Temperatur

Die Schmelz-/ Verdampfungswärme ist stark druckabhängig

$$\boxed{Q_f = q_f \cdot m} \qquad q_{f_{Wasser}} := 334 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}$$

$$\boxed{Q_S = q_s \cdot m} \qquad q_{s_{Wasser}} := 2256 \frac{\text{kJ}}{\text{kg}}$$
 Schmelz-/Erstarrungs-Wärme
$$[Q_f] = \text{J}$$
 Spezifische Schmelzwärme
$$[q_f] = \frac{\text{J}}{\text{kg}}$$
 Verdampfungs-/Kondensations-Wärme
$$[Q_S] = \text{J}$$
 Spezifische Verdampfungs-Wärme
$$[q_s] = \frac{\text{J}}{\text{kg}}$$
 Masse
$$[m] = \text{kg}$$

7.6 Wärmebilanz

Wärmeaustausch zwischen verschiedenen Materialien

In einem abgeschlossenen System (nach aussen isoliert) muss gelten: Zugeführte Wärme = Abgeführte Wärme

$$\sum_{i=1}^{n} (\Delta Q_i + \Delta Q_{f_i} + \Delta Q_{s_i}) = 0$$

i-te Wärme-Menge aus

 $[\Delta Q_i] = J$

Temperatur-Zu-/Abnahme

 $[\Delta Q_{f_i}] = J$

 ΔQ_{f_i} i-te Wärme-Menge aus

Schmelz-/Erstarrungs-Vorgang i-te Wärme-Menge aus

 $[\Delta Q_{s_i}] = J$

Verdampfungs-/Kondensations-Vorgang

+ zugeführte Wärme-Menge

- abgeführterr Wärme-Menge

8 Phasen und Phasenübergänge

8.1 Phasen

- Fest
- feste Gestalt; festes Volumen
- Flüssig
- keine feste Gestalt; festes Volumen
- Gasförmig
 - keine feste Gesalt; kein festes Volumen
- Plasma
 - Bei sehr hoher Temperatur ist Materie ionisiert (Elektronengas)

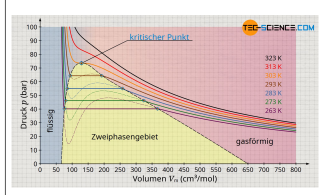
8.2 Dampfdruck $p_s(T)$

Der Dampfdruck bedeutet das Gleichgewicht der Flüssigkeit mit ihrer Dampfphase

Der Dampfdruck ist das Niveau des kontanten Drucks im 2-Phasengebiet eines realen Gases nach van der Waals.

Der Dampfdruck ist nur temperaturabhängig

Bei Kompression oder Expansion ändert sich der Dampfdruck nicht, sondern der Anteil Flüssigkeit zu Gas muss ändern



Verdunsten ⇒ Schnellste Teilchen treten aus Flüssigkeit aus

Sieden/Verdampfen Dampfdruck = Umgebungsdruck

8.3 Dampfdruck-Kurve (Clausius-Clapeyron)

 $\mathbf{Kondensieren} \Leftrightarrow \mathbf{Verdampfen}$

flüssig ⇔ gasförmig

$$\frac{d p_s}{d T} = \frac{q_s}{T \cdot \left(\frac{1}{\rho_g} - \frac{1}{\rho_f}\right)}$$

8.3.1 Dampfdruck $p_s(T)$ von Wasser (Clausius-Clapeyron)

$$p_s(T) = p_{s0} \cdot e^{\frac{q_s \cdot M_W}{R}} \cdot \left(\frac{1}{T_0} - \frac{1}{T}\right)$$

$$p_{s0} = 610.7\,\mathrm{Pa} \quad T_0 = 273\,\mathrm{K} \quad q_s = 2420\,\frac{\mathrm{kJ}}{\mathrm{kg}} \quad M_W = 18.02\,\frac{\mathrm{g}}{\mathrm{mol}}$$

8.4 Schmelzdruck-Kurve (Clausius-Clapeyron)

 $\mathbf{Erstarren} \Leftrightarrow \mathbf{Schmelzen}$

fest ⇔ flüssig

$$\frac{d p_f}{d T} = \frac{q_f}{T \cdot \left(\frac{1}{p_f} - \frac{1}{p_s}\right)}$$

8.5 Gasdruck-Kurve (Clausius-Clapeyron)

Desublimieren \Leftrightarrow Sublimieren

fest ⇔ gasförmig

$$\frac{d p_{sub}}{d T} = \frac{q_s + q_f}{T \cdot \left(\frac{1}{\rho_g} - \frac{1}{\rho_s}\right)}$$

q_s	spezifische Verdampfungs-Wärme	$[q_s] = \frac{J}{kg}$
q_f	spezifische Schmelz-Wärme	$[q_f] = \frac{\mathrm{J}}{\mathrm{kg}}$
$q_s + q_f$	spezifische Sublimations-Wärme	
p_s	Dampfdruck	$[p_s] = Pa$
p_f	Schmelzdruck	$[p_f] = Pa$
p_g	Schmelzdruck	$[p_g] = Pa$
$ ho_g$	Dichte Gas	$[\rho_g] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$
$ ho_f$	Dichte Flüssgkeit	$[\rho_f] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$
$ ho_s$	DichteFestkörper	$[\rho_s] = \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{m}^3}$

8.6 Formeln von Magnus

Die Formeln von Magnus dienen der vereinfachten Berechnung des Dampfdrucks von Wasser = Sättigungsdruck

8.6.1 Dampfdruck von Wasser $p_s(\theta)$ $(\theta \ge 0^{\circ}C)$

$$p_s(\theta) = p_{s0} \cdot 10^{\frac{7.5 \cdot \theta}{\theta + 237}}$$

8.6.2 Schmelzdruck von Wasser $p_s(\theta)$ $(\theta \le 0^{\circ}C)$

$$p_s(\theta) = p_{s0} \cdot 10^{\frac{9.5 \cdot \theta}{\theta + 265.5}}$$

 $\begin{array}{ll} p_s & \operatorname{Dampfdruck} / \operatorname{Schmelzdruck} & [p_s] = \operatorname{Pa} \\ p_{s0} & \operatorname{Dampfdruck} \text{ bei } 0^{\circ}C & p_{s0} = 610.7 \operatorname{Pa} \\ \theta & \operatorname{Temperatur} & [\theta] = {}^{\circ}\mathrm{C} \end{array}$

8.7 Umkehrformeln von Magnus

8.7.1 $\theta(p_s)$ für $p_s \geq p_{s0}$

$$\theta(p_s) = \frac{237 \cdot log(\frac{p_s}{6.107})}{7.5 - log(\frac{p_s}{6.107})}$$

8.7.2 $\theta(p_s)$ für $p_s \leq p_{s0}$

$$\theta(p_s) = \frac{265.5 \cdot log(\frac{p_s}{p_{s0}})}{9.5 - log(\frac{p_s}{p_{s0}})}$$

8.8 Luftfeuchtigkeit

8.8.1 Absolute Luftfeuchtigkeit *f*

$$f = \frac{m_W}{V}$$

8.8.2 Relative Luftfeuchtigkeit f_r

$$f_r = \frac{m_W}{m_S} = \frac{p_D}{p_S} = \frac{p_D}{p_S(\theta)}$$

f	Absolute Luftfeuchtigkeit	[f] = 1
f_r	Relative Luftfeuchtigkeit	$[f_r] = 1$
m_W	Masse Wasserdampf	$[m_W] = kg$
m_S	Masse Wasserdampf bei Sättigung	$[m_S] = kg$
V	Volumen	$[V] = m^3$
p_D	Partialdruck Wasserdampf	$[p_D] = Pa$
p_S	Dampfdruck = Sättigungsdruck Wasserdampf	$[p_s] = Pa$
θ	Temperatur	$[\theta] = ^{\circ}C$

8.8.3 Feuchte vs. trockene Luft

Feuchte Luft ist leichter als trockene Luft!

$$\rho_F < \rho_T \qquad (\operatorname{da} M_W < M_L)$$

 $\begin{array}{lll} \rho_F & \text{Dichte feuchte Luft} & [\rho_F] = \frac{\text{kg}}{\text{m}^3} \\ \rho_T & \text{Dichte trockene Luft} & [\rho_F] = \frac{\text{kg}}{\text{m}^3} \\ M_W & \text{Molmasse } H_2O & [M_W] = \frac{\text{kg}}{\text{mol}} \\ M_S & \text{Molmasse Luft g} & [M_W] = \frac{\text{g}}{\text{mol}} \end{array}$

8.9 Taupunkts-Temperatur θ_d

Temperatur, bei welcher 100% Luftfeuchtigkeit herrscht.

Wenn die Taupunkt-Temperatur ${\bf unterschritten}$ wird, dann kondensiert Wasser.

$$\theta_d(\theta, f_r) = \frac{237 \cdot \left(\log(f_r) + \frac{7.5 \cdot \theta}{\theta + 237}\right)}{7.5 - \left(\log(f_r) + \frac{7.5 \cdot \theta}{\theta + 237}\right)}$$

$$\theta_d(x) = \frac{237 \cdot x}{7.5 - x} \quad \text{mit} \quad x(\theta, f_r) = \log(f_r) + \frac{7.5 \cdot \theta}{\theta + 237}$$

 $\begin{array}{ll} \theta_d & \text{Taupunkts-Temperatur} & [\theta_d] = {}^{\circ}\text{C} \\ f_r & \text{relative Luftfeuchtigkeit} & [f_r] = 1 \\ \theta & \text{Temperatur} & [\theta] = {}^{\circ}\text{C} \\ \end{array}$

8.10 Relative Innen-Feuchte f_{ri}

$$f_{ri} = \frac{p_s(\theta_a)}{p_s(\theta_i)} \cdot f_{ra}$$

 $\begin{array}{lll} f_{ri} & \text{relative Feuchte im Inneren} & [f_{ri}] = 1 \\ f_{ra} & \text{relative Feuchte der Aussenluft} & [f_{ra}] = 1 \\ p_s(\theta_i) & \text{Dampfdruck bei Innentemperatur} & [p_s(\theta_i)] = \text{Pa} \\ p_s(\theta_a) & \text{Dampfdruck bei Aussentemperatur} & [p_s(\theta_a)] = \text{Pa} \end{array}$

9 Kinetische Gas-Theorie

9.1 Aequipartitionsgesetz

Mittlere kinetische Energie

Idealisierte Annahmen:

- Moleküle = Massenpunkte
- Keine (bzw.) elastische Zusammenstösse
- Keine Kräfte zwischen den Molekülen
- Elastischer Stoss gegen Wand 4.
- Alle Moleküle haben gleiche Geschwindigkeit 5.
- 1/6 aller Moleküle fliegen gegen eine einzelne Wand

\overline{E} –	f	$k \cdot T$
L - J	J	2

f = 3 1-atomiges Gas 2-atomiges Gas 3-atomiges Gas

Mittlere kinetische Energie

Freiheitsgrade

- Boltzmann-Konstante $k = 1.381 \cdot 10^{-23} \frac{J}{K}$ kAbsolute Temperatur

9.2 Geschwindigkeiten

9.2.1 Mittlere quadratische Geschwindigkeit u

$$u = \sqrt{\frac{3 \cdot k \cdot T}{m}}$$

9.2.2 Mittlere Geschwindigkeit \overline{v}

$$\overline{v} = \sqrt{\frac{8 \cdot k \cdot T}{m}}$$

9.2.3 Wahrscheinlichste Geschwindigkeit v_0

$$v_0 = \sqrt{\frac{2 \cdot k \cdot T}{\pi \cdot m}}$$

- Boltzmann-Konstante $k = 1.381 \cdot 10^{-23} \frac{\text{J}}{\text{K}}$ kTabsolute Temperatur
- Masse des Teilchens m

9.3 Maxwell-Boltzmann-Verteilung

$$f(m, T, v) = \sqrt{\frac{2 \cdot m^3}{\pi \cdot k^3 \cdot T^3}} \cdot v^2 \cdot e^{-\frac{m \cdot v^2}{2 \cdot k \cdot T}}$$

- Masse des Teilchens
 - Boltzmann-Konstante $k = 1.381 \cdot 10^{-23} \frac{\text{J}}{\text{K}}$ absolute Temperatur
- absolute Temperatur T
- Geschwindigkeit

9.4 Mittlere freie Weglänge $\overline{\lambda}$

Gibt an, um welche Strecke sich ein Molekül im Mittel bis zum nächsten Zusammenstoss fortbewegen kann.

$$\overline{\lambda} = \frac{1}{\sqrt{2}} \cdot \frac{1}{n \cdot (\pi \cdot d^2)}$$

mit Wirkungsquerschnitt $\sigma = \pi \cdot d^2$

- Molekül-Dichte
- Molekül-Durchmesser

9.5 Dichtefunktion

Verteilungsfunktion der mittleren, freien Weglänge

$$f(x) = \frac{1}{\overline{\lambda}} \cdot e^{-\frac{x}{\overline{\lambda}}}$$

9.6 Transportvorgänge

9.6.1 Wärmeleitung

Transport von kinetischer Energie (als Wärme wahrgenommen)

$$j_Q = -\lambda_Q \cdot \frac{\mathrm{dT}}{\mathrm{dx}}$$

$j_Q = -\lambda_Q \cdot \frac{\mathrm{dT}}{\mathrm{dx}} \qquad \lambda_Q = \frac{1}{6} \cdot n \cdot \overline{v} \cdot \overline{\lambda} \cdot f \cdot k$

9.6.2 Diffusion

Transport von Masse

$$j_D = -D \cdot \frac{\mathrm{dn}}{\mathrm{dx}} \qquad D = \frac{1}{3} \cdot \overline{v} \cdot \overline{\lambda}$$

9.6.3 Viskosität

Transport von Impuls

$$\tau = -\eta \cdot \frac{\mathrm{d}\mathbf{v}}{\mathrm{d}\mathbf{x}} \qquad \quad \eta = \frac{1}{3} \cdot n \cdot \overline{v} \cdot \overline{\lambda} \cdot \rho$$

- $[j_Q] = \frac{W}{m^2}$ Wärmestrom
- $[\lambda_Q] = \frac{\mathbf{W}}{\mathbf{K}}$ $[j_D] = ?$ λ_Q Wärmeleitfähigkeit
- j_D Diffusionsstrom DDiffusionskonstante
- $[D] = \frac{m^2}{s}$ $[\tau] = N$ $[\eta] = Pa \cdot s$ Schubspannung
- Viskosität η
- $[n] = \frac{1}{m^3}$ Molekül-Dichte
- $[\overline{v}] = \frac{\mathrm{m}}{2}$ Mittlere Geschwindigkeit \overline{v}
- Mittlere freie Weglänge Anzahl Freiheitsgrade
- Boltzmann-Konstante $k = 1.381 \cdot 10^{-23} \frac{\text{J}}{\text{K}}$ k
- [T] = KTabsolute Temperatur
- $[\rho] = \frac{\mathrm{kg}}{3}$ Dichte

10 Temperaturstrahlung

- Wärmestahlung = Berührungslose Übertragung von Wärme
- In Form von elektromagnetischen Wellen (λ @ IR)
- Körper absorbiert elektromagn. Strahlung und erhöht seine Temperatur
- Jeder Körper mit T > 0 K straht Wärme ab (Temp-strahlung) Für jede Wellenlänge muss ein Körper gleich viel
- Energie abstahlen, wie er zuvor aufgenommen hat!

10.1 Strahlungs-Gesetze

10.1.1 Stefan-Boltzmann-Gesetz

- Ideal schwarzer Körper (Hohlraum) absoliert alle Wellenlängen zu 100~%
- Je mehr ein Körper absoliert, desto mehr muss er emmitieren (Energie-Gleichgewicht)

Ein schwarzer Körper (=Hohlraumstrahler) der Temperatur T hat eine totale Abstrahlungs-Leistung pro Oberfläche K_S von:

$$K_S = \sigma \cdot T^4$$

- Schwarzkörper-Emission
- Stefan-Boltzmann-Konstante $[\sigma] = \frac{W}{m^2 K^4}$
- $\sigma = 5.671 \cdot 10^{-8} \frac{W}{m^2 \cdot K^4}$
- Temperatur [T] = K

10.1.2 Wien'sches Verschiebungsgesetz

Verschiebung der maximalen Wellenlänge:

$$\lambda_{max} \cdot T = \text{const} = b$$

- Wellenlängen-Maximum (Planck) λ_{max} $[\lambda_{max}] = m$ Temperatur [T] = KKonstante: $b = 2.898 \cdot 10^{-3} \text{m} \cdot \text{K}$ $[b] = \mathbf{m} \cdot \mathbf{K}$
- 10.1.3 Planck'sches Gesetz der Quantenmechanik

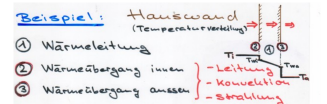
Ein Oszillator, welcher auf ein anderes Energieniveau (=Elektronen-Kreisbahnen nach Bohr) wechselt, setzt die Energiedifferenz ΔE in ein Lichtquant (Photon) mit entsprechender Frequenz f um.

Je nach Vorzeichen von ΔE wird das Photon emmitiert oder absorbiert.

$$\Delta E = h \cdot f$$

- spektrale Abstrahlung (Energie) $[h] = J \cdot s$ Panck'sches Wirkungsquantum $h = 6.628 \cdot 10^{-34} \,\mathrm{J \cdot s}$
- $[f] = \frac{1}{\epsilon} = Hz$ Frequenz des Photons

10.2 Wärmetransport (an Beispiel Hauswand)



10.2.1 Wärmeleitung

$$j = -\lambda \cdot \frac{\mathrm{d}T}{\mathrm{d}x}$$

j Wärmestromdiche $[j] = \frac{W}{m^2}$ λ Wärmeleitfähigkeit $[\lambda] = \frac{W}{m \cdot k}$ $\frac{dT}{dt}$ Wärmeabnahme / Gradient $[\frac{dT}{dt}] = \frac{T}{dt}$

10.2.2 Wärmeübergang

innen:
$$j = \alpha_i \cdot (T_i - T_{wi})$$
 mit $\alpha_i = 8 \frac{W}{m^2 \cdot K}$

aussen:
$$j = \alpha_a \cdot (T_{wa} - T_a)$$
 mit $\alpha_a = 20 \frac{W}{m^2 \cdot K}$

10.2.3 Wärmedurchgang

Material + Dicke zusammengefasst

$$j = k \cdot (T_i - T_a) = k \cdot \Delta T \qquad \text{mit } k = \frac{\lambda}{d}$$

Wärmestromdiche Wärmeleitfähigkeit λ $\frac{\mathrm{d}T}{\mathrm{d}x}$ Wärmeabnahme / Gradient Wärmeübergangszahl innen α_i $[\alpha_a] = \frac{\text{m}^2 \cdot \text{K}}{\text{m}^2 \cdot \text{K}}$ $[T_{wa}] = \text{K}$ $[T_a] = \text{K}$ $[T_{wi}] = \text{K}$ $[T_{i}] = \text{K}$ Wärmeübergangszahl aussen α_a Temperatur Wand aussen T_{wa} T_a Aussentemperatur T_{wi} Temperatur Wand innen Innentemperatur T_i $[k] = \frac{W}{m^2 \cdot K}$ [d] = MkWärmedurchgangszahl Dicke der Wand

$$P = \dot{Q} = j \cdot A$$

10.2.4 Wärmedurchgang komplett

Der komplette Wärmedurchgang leitet sich her durch die **Erhaltung der Wärmestrondichte** j und errechnet sich mit:

n Schichten :
$$\frac{1}{k_{tot}} = \frac{1}{\alpha_i} + \sum_{x} \frac{1}{k_x} + \frac{1}{\alpha_a}$$

 $\begin{array}{llll} k_x & \text{Wärmedurchgangszahl x-te Schicht} & [k_x] = \frac{\mathbf{W}}{\mathbf{m}^2 \cdot \mathbf{K}} \\ \alpha_i & \text{Wärmeübergangszahl innen} & [\alpha_i] = \frac{\mathbf{W}}{\mathbf{m}^2 \cdot \mathbf{K}} \\ \alpha_a & \text{Wärmeübergangszahl aussen} & [\alpha_a] = \frac{\mathbf{W}}{\mathbf{m}^2 \cdot \mathbf{K}} \\ r_i & \text{Innenradius Rohr} & [r_i] = \mathbf{m} \\ r_a & \text{Aussenradius Rohr} & [r_a] = \mathbf{m} \\ \lambda_x & \text{Wärmeleitfähigkeit} & [\lambda] = \frac{\mathbf{W}}{\mathbf{m} \cdot \mathbf{K}} \end{array}$

10.3 Wärme-Bedarf (Heizleistung)

Der Wärme-Bedarf (=Heizleistung) setzt sich zusammen aus Wärmeverlust durch Wärmeleitung und durch Wärmeverlust durch Luftaustausch:

$$\underbrace{W\ddot{a}rmeverlust}_{\dot{Q}} = \underbrace{Heizleistun}_{\dot{P}}$$

$$P = \dot{Q}_{tot} = \dot{Q}_W + \dot{Q}_L$$

$$\dot{Q}_W = A \cdot j = A \cdot k \cdot \Delta T$$

$$\dot{Q}_L = c_L \cdot \rho_L \cdot \dot{V} \cdot \Delta T$$

all
gemein :
$$\dot{Q}_{tot} = \sum_{i=1}^{n} \left[(A_i \cdot k_i + c_L \cdot \rho_L \cdot \dot{V}) \cdot \Delta T \right]$$

\dot{Q}_{tot}	Totaler Wärmeverlust	$[\dot{Q}_{tot}] = \frac{J}{s} = W$
\dot{Q}_W	Wärmeleitung	$[\dot{Q}_W] = \frac{\mathrm{J}}{\mathrm{s}} = \mathrm{W}$
\dot{Q}_L	Luftaustausch	$[\dot{Q}_L] = \frac{\mathrm{J}}{\mathrm{s}} = \mathrm{W}$
k_i	Wärmedurchgangszahl i-te Schicht	$[k_i] = \frac{W}{m^2 \cdot K}$
\dot{V}	Volumenstrom	$[\dot{V}] = \frac{\mathrm{m}^3}{\mathrm{s}}$
$ ho_L$	Dichte der Luft: $\rho_L = 1.2 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$	$[ho_L] = rac{ m kg}{ m m^3}$
c_L	Wärmekapazität Luft: $c_L = 1000 \frac{\text{J}}{\text{kg} \cdot \text{K}}$	$[c_L] = \frac{J}{\text{kg·K}}$ $[A] = \text{m}^2$
A	Fläche der Wärmeleitung	$[A] = m^2$
ΔT	Temperaturdifferenz	$[\Delta T] = K$

10.4 Wärmeverlust durch Abstrahlung

Durch Strahlung kann auch Wärme übertragen werden.

$$j_{12} = c_{12} \cdot (T_1^4 - T_2^4) = \sigma \cdot \varepsilon \cdot (T_1^4 - T_2^4)$$

 $\begin{array}{ll} j_{12} & \text{W-Transport durch Strahlungsaustausch} & [j_{12}] = \frac{\text{W}}{\text{m}^2} \\ c_{12} & \text{Strahlungsaustauschzahl} & [c_{12}] = \frac{\text{W}}{\text{m}^2 \cdot \text{K}^4} \end{array}$

 σ Stefan-Boltzmann-Konstante $[\sigma] = \frac{W}{m^2 \cdot K^4}$

 $\sigma = 5.671 \cdot 10^{-8} \, \frac{W}{m^2 \cdot K^4}$

Emissionsverhältnis $[\varepsilon] = 1$

10.5 Zustandsänderungen

Erinnerung 1. Hauptsatz : $\Delta U = \Delta W + \Delta Q$

10.5.1 Isotherm

bei konstanter Temperatur

$$W_{ab} = n \cdot R \cdot T \cdot \ln\left(\frac{V_1}{V_2}\right) \qquad \qquad \Delta Q_{zu} = W \qquad (\Delta U = 0)$$

10.5.2 Isobar

bei konstantem Druck

$$W_{ab} = p \cdot (V_2 - V_1)$$

$$\Delta Q_{zu} = n \cdot C_{mp} \cdot \Delta T$$

10.5.3 Isochor

bei konstantem Volumen

$$W = 0$$

$$\Delta Q_{zu} = n \cdot C_{mV} \cdot \Delta T \qquad (\Delta U = \Delta Q)$$

10.5.4 Adiabatisch

ohne Wärme-Austausch

$$W_{ab} = n \cdot C_{mV} \cdot \Delta T \qquad \Delta Q = 0$$

11 Rückwandlung innerer Energie

11.1 Zweiter Hauptsatz der Wärmelehre

Innere Energie kann nicht zu 100 % in Arbeit umgesetzt werden ⇒ Carnot-Wirkungsgrad ist der theoretisch höchstmögliche.

Wärme kann niemals von selbst von einem kälteren Ort zu einem wärmeren Ort fliessen (Clausius)

Es gibt keine periodisch wirkende Maschine, die nichts anderes bewirkt als Erzeugung mechanischer Arbeit und Abkühlung eines Wärme-Reservoirs (Kelvin)

 \Rightarrow Es gibt kein Perpetuum mobile 2. Art

11.2 Kreisprozess (reversibler Prozess)

Anfangszustand = Endzustand

Rechtslaufender Kreisprozess

- Gibt Arbeit ab
- Wärmekraftmaschine
- Bei hoher T wird Wärme aus Prozess **zu**geführt
- Nur Bruchteil der Wärme in Arbeit verwandelbar
- Obergrenze: Carnot-Wirkungsgrad

- Linkslaufender Kreisprozess
- Verbraucht Arbeit
- Wärmepumpe
- Bei hoher T wird dem Prozess Wärme**ab**geführt
- Erzeugt mehrfaches an Wärme
- Obergrenze: Inv. Carnot-Wirkungsgrad

11.3 Carnot-Wirkungsgrad

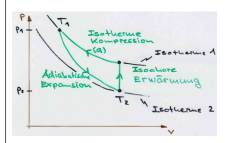
Wärmekraftmaschine:
$$n_C = \frac{W_{ab}}{Q_{zu}} = \frac{T_{hoch} - T_{tief}}{T_{hoch}}$$

Wärmepumpe:
$$n_{iC} = \frac{Q_{zu}}{W_{ab}} = \frac{T_{hoch}}{T_{hoch} - T_{tief}}$$

n_C	Carnot-Wirkungsgrad	$[n_C] = 1$
n_{iC}	Inverset Carnot-Wirkungsgrad	$[n_{iC}] = 1$
T_{tief}	Temperatur des Warm-Reservoirs	$[T_{tief}] = K$
T_{hoch}	Temperatur des Kalt-Reservoirs	$[T_{hoch}] = K$
Q_{zu}	zugeführte Wärme	$[Q_{zu}] = J$
W_{ab}	abgeführte Energie	$[W_{ab}] = J$

11.4 Adiabaten-Gleichung (Kreisprozess)

Adiabate wird beschrieben im pV- / TV- / Tp-Diagramm



$p \cdot V^{\kappa} = \text{const}$
$T \cdot V^{\kappa - 1} = \text{const}$
$T^{\kappa} \cdot p^{1-\kappa} = \text{const}$
$\kappa = \frac{C_{mp}}{C_{mV}}$

 $C_{mp} - C_{mV} = R$

C_{mp}	Molare Wärmekapazität @ $p = \text{const}$	$[C_{mp}] = \frac{J}{\text{mol} \cdot K}$
C_{mV}	Molare Wärmekapazität @ $V={\rm const}$	$[C_{mV}] = \frac{J}{\text{mol} \cdot K}$
κ	Adiabaten-Exponent	$[\kappa] = 1$

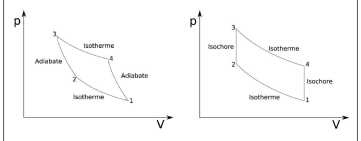
Universelle Gaskonstante $R = 8.314 \frac{J}{\text{mol.K}}$

$[R] = \frac{J}{\text{mol} \cdot K}$

11.5 Kreisprozesse (Vorgänge)

isotherme Expansion isotherme Kompression	liefert Wärme benötigt Wärme	benötigt Energie liefert Energie
adiabatische Expansion adiabatische Kompression	liefert Arbeit benötigt Arbeit	ohne Wärme ohne Wärme
isochore Erwärmung isochore Abkühlung	ohne Arbeit ohne Arbeit	benötigt Wärme liefert Wärme

11.6 Beispiel Kreisprozess



11.7 Entropie-Zunahme

11.7.1 Definition der Entropie-Zunahme

$$\Delta S = S_1 + S_2 = \int \frac{1}{T} \, \mathrm{d}Q$$

11.7.2 Boltzmann-Gleichung für Entropie-Zunahme

$$\Delta S = k \cdot \ln(W)$$

 $[\Delta S] = \frac{J}{K}$ Entropie

Boltzmann-Konstante $k=1.381\cdot 10^{-23}\,\frac{\rm J}{\rm K}$ Wahrscheinlichkeit eines Zustands

11.7.3 Abgeschlossenes System

Entropie kann nur zunehmen in abgeschl. System

Irreversibler Prozess

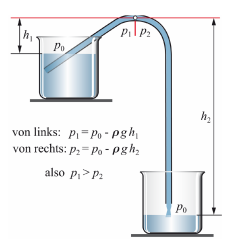
Reversibler Prozess

12 Molmassen wichtiger Atome

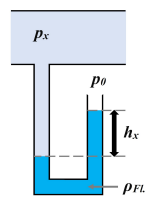
Symbol	Molekül	Molmasse
Н	Wasserstoff	$1.008 \frac{g}{mol}$
$^{\mathrm{C}}$	Kohlenstoff	$12.011 \frac{g}{mol}$
N	Stickstoff	$14.007 \frac{g}{mol}$
O	Sauerstoff	$15.999 \frac{g}{mol}$
Al	Aluminium	$26.982 \frac{g}{mol}$
Si	Silicium	$28.982 \frac{g}{mol}$

13 Ansätze zu Aufgaben

13.1 Saugheber



13.2 Barometer



$$p_1 = p_0 + \underbrace{\rho_{Fl} \cdot g \cdot h}_{p_s}$$

p₁ gemessener Druck

 p_0 Luftdruck

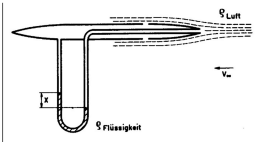
 p_s Schweredruck

 $\Rightarrow Bernoulli$

⇒ Kontinuität

13.3 Pitotrohr

Prandtl'sches Staurohr; Staudruckmesser Zur Messung von Strümungsgeschwindigkeiten



Bernoulli horizontal :

$$\left| \underbrace{p_1}_{p_L} + \frac{1}{2} \rho_1 \cdot \underbrace{v_1^2}_{0} = \underbrace{p_2}_{p_L - \Delta p} + \frac{1}{2} \underbrace{\rho_2}_{\rho_L} \cdot v_2^2 \right|$$

$$0 = -\Delta p + \frac{1}{2} \, \rho_L \cdot v_2^2 \qquad \Rightarrow \Delta p = \frac{1}{2} \, \rho_L \cdot v_2^2$$

Gleichsetzen : $\Delta p = \rho_{Fl} \cdot g \cdot h$

13.4 Venturirohr

$$Q = A_1 \sqrt{\frac{2\Delta p}{\rho\left(\frac{A_1^2}{A_2^2} - 1\right)}} \qquad [Q] = \frac{kg}{m^3}$$

13.5 Pumpe

$$W = P \cdot t = F \cdot \Delta s = p \cdot A \cdot \Delta s = p \cdot \Delta V$$

$$P = \frac{W}{t} = \frac{p \cdot V}{t} = p \cdot \dot{V}$$

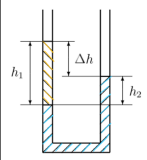
$$F = p \cdot A$$

13.6 Bewegungen

$$P = F \cdot v$$

$$E_{kin} = \frac{1}{2} \, m \cdot v^2$$

13.7 U-Rohr



Ansatz: Druckgleichgewicht

$$p_1 = p_2$$

$$\rho_1 \cdot g \cdot h_1 = \rho_2 \cdot g \cdot h_2$$

13.8 Wasser mit Dampf erhitzen

Ein Tasse mit $m_W=200\,\mathrm{g}$ Wasser mit einer Temperatur von $T_K=20\,^\circ\mathrm{C}$ wird an der Wasserdampfdüse einer Kaffeemaschine mittels Wasserdampf erhitzt. Der aus der Kaffeemaschine ausströmende Wasserdampf ist $T_H=96\,^\circ\mathrm{C}$ heiss. Am Schluss haben sie 10 % mehr Wasser in der Tasse. (entspricht m_D) Wie warm ist das Wasser nun?

Ansatz: 1. Hauptsatz $Q_{zu} = Q_{ab}$

$$m_W \cdot c_W (T_M - T_K) = q_s \cdot m_D + m_D \cdot c_W (T_H - T_M)$$

13.9 Eis in Wasser schmelzen

In einem Gefäss beifinden sich $m_W=1\,\mathrm{kg}$ Wasser. Dazu wird ein Eiswürfel von $m_E=20\,\mathrm{g}$ gegeben. Das Eis hat eine Temperatur von $T_E=-5\,^\circ\mathrm{C}$ und das Wasser hat eine Temperatur T_W . Die Temperatur T_0 steht für $0\,^\circ\mathrm{C}$ bzw. 275.15 K Gesucht ist die Mischtemperatur T_M

 $\Delta Q_{ab} = \Delta Q_{au}$

$$m_W \cdot c_W \cdot (T_W - T_M) = m_E \cdot c_E \cdot (T_E - T_0) + q_f \cdot m_E + c_W \cdot (T_M - T_0)$$