### Вопрос 9

Реальные газы, пары. Понятие фазы. Испарение жидкости и конденсация. Насыщенный пар и его свойства. Метастабильные состояния. Изотерма Эндрюса. Диаграмма состояний вещества в координатах p(V). Критическая температура.

Реальный газ — газ, который не описывается уравнением состояния ИГ Клапейрона-Менделева.

Зависимости между его макропараметрами показывают, что молекулы в реальном газе взаимодействуют между собой и занимают определенный объем. Уравнение состояния ИГ становится непригодным для реального газа при сильно отличных от нормальных значения температуры и давления.

### Испарение жидкости

**Испарение** — процесс перехода из жидкого состояния в газообразное.

Испарение с поверхности жидкости происходит при любой температуре.

Скорость испарения зависит:

- 1. От рода вещества (вода, спирт, эфир)
- 2. От температуры
- 3. От площади соприкосновения
- 4. От наличия ветра (внешнего воздействия)

### Молекулярная картина испарения

Молекулы участвуют в хаотическом движении. Чем выше температура, тем больше скорость молекул, тем больше их кинетическая энергия. У некоторых молекул кинетическая энергия становится настолько велика, что преодолевает притяжение к остальным молекулам и отрывается от поверхности. Чем больше площадь поверхности, тем больше молекул будет отрываться.

### Конденсация пара

Конденсация — процесс перехода из газообразного состояния в жидкое.

Вылетевшая с поверхности жидкости молекула, беспорядочно двигаясь, может удалится от поверхности (если сосуд открыт), а может вернуться в жидкость.

### Охлаждение при испарении

Так как кинетическая энергия вылетевших молекул больше средней, общая кинетическая энегрия уменьшается, а, следовательно, температура жидкости уменьшается. Поэтому в мокрой одежде холоднее, чем в сухой, особенно при ветре.

## Испарение твердых тел

Сублимация (возгонка) — процесс перехода из твердого состояния непосредственно в газообразное.

Например, нафталин испаряется при комнатной температуре. На этом основано явление распространения запаха.

# Насыщенный пар

Рассмотрим закрытый сосуд с жидкостью. Она будет испаряться, плотность пара (плотность — скалярная физическая величина, численно равная отношению массы вещества к его объему) увеличивается. Но за счет хаотического движения молекул в закрытом сосуде со временем будет расти и количество вернувшихся в жидкость молекул. В конце концов в сосуде установится равновесное состояние: число молекул покидающих поверхность жидкости, равно количеству возвращающихся в тот же момент времени. Такое равновесие называется динамически подвижным. Насыщенный пар — пар, находящийся в динамическом равновесии со своей жидкостью. Насыщенный пар имеет максимальное количество молекул в

единице объема, плотность и оказывает максимальное давление изотерма сжижения пара при данной температуре.

Ненасыщенный пар — пар, не находящийся в равновесии со своей жидкостью.

У разных жидкостей *динамическое равновесие* с паром наступает при различных плотностях пара, из-за различия сил межмолекулярного взаимодействия. Чем они больше, тем меньше плотность насыщенного пара при данной температуре (ртуть — эфир).

## Опыты Эндрюса — экспериментальная зависимость

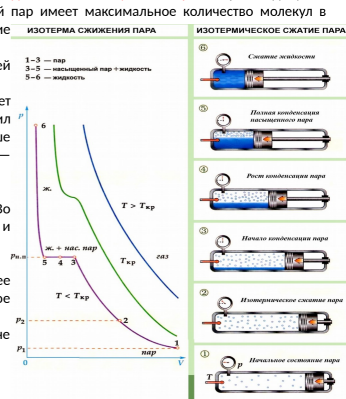
При поддерживаемой температуре пар сжимается поршнем. Во время эксперимента возможно наблюдение за давлением и состоянием вещества внутри.

Пар изотермически сжимается (1-3).

Пар начинает конденсироваться с увеличением давления. Далее при неизменном давлении он полностью переходит в жидкое состояние (3-5). Пар насыщенный.

Далее идет сжатие жидкости (5-6). Так как жидкости практически не сжимаемы, давление резко возрастает.

При некоторой критической температуре точки 5 и 3 совпадают.

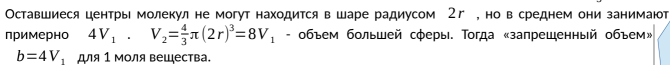


# **Уравнение Ван-дер-Вальса** — теоретическое изучение

$$(p+\frac{a}{V^2})\cdot (V-b)=RT$$

В реальном газе учитывается воздействие молекул друг с другом и ненулевой объем молекул.

Вычислим объем, который не занимают молекулы газа. Каждая молекула имеет объем  $V_1 = \frac{4}{3}\pi r^3$ 



Некрайняя молекула взаимодействует с молекулами со всех сторон и средняя результирующая сила, с которой она действует на стенку, равна нулю. Рассмотрим крайнюю молекулу. Она взаимодействует со всеми молекулами, но не как молекула ИГ.

Пусть  $_{\Delta}P_{i}$  - разница давления на стенку крайней молекулы в ИГ и РГ.  $\vec{F}_{P} = \vec{F}_{\partial} + \vec{F}_{pes}$   $\vec{F}_{\partial}$  В идеальном газе давление пропорционально концентрации, в реальном газе пропорционально N, а следовательно и концентрации. Тогда  $_{\Delta}P_{i} \sim n$  . Так как общее количество молекул пропорционально концентрации,  $_{\Delta}P = \sum_{i} _{\Delta}P_{i} \sim n^{2}$  . Следовательно,

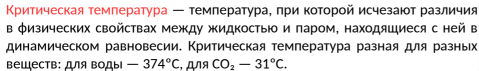
$$_{\Delta}P\sim n^{2}=\left(rac{N}{v\,V_{m}}
ight)^{2}\simrac{1}{V_{m}^{-2}}\simrac{1}{V^{2}}\simrac{a}{V^{2}}$$
 , где коэффициент а зависит от  $_{V}$  ,  $_{T}$  , рода газа.



На участке AG — пересыщенный газ, т. е.  $P > P_{_{H.n.}}$ 

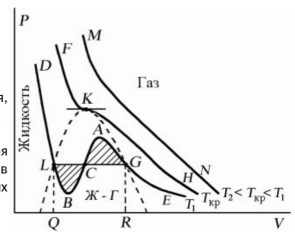
Используется в камере Вильсона

На участке LB — перегретая жидкость — несколько раз перекипяченная, весь воздух ушел.



Критическое состояние — состояние, соответствующее точке К.

В критическом состоянии жидкость имеет максимальный объем, а насыщенный пар — максимальное давление.



 $\vec{F}_{pes}$ 

### Фазы

Практически все вещества могут находится в трех агрегатных состояниях — газообразном, жидком и твердом.

В жидкостях и газах структурные элементы расположены беспорядочно, а в твердых телах (кристаллах) они образуют кристаллическую решетку. Модификаций решеток может быть разное количество, например, графит и алмаз у углерода.

Фаза — равновесное состояние вещества, отличающееся по своим физическим свойствам от других состояний вещества. У веществ возможны газообразная, жидкая фазы и одна или несколько кристаллических.

Фазовый переход — переход из одной фазы в другую.

## Диаграмма состояний вещества

	Равновесное состояние между	Процесс
AK ·	жидкостью и ее паром	Конденсация \ испарение
AB ·	жидкостью и твердым телом	Кристаллизация \ плавление
AC -	твердым телом и газом	Сублимация (возгона) \ десублимация

Кривая плавления идет вертикально, так как температура плавления меньше зависит от давления. Веществам (основной части), у которых  $T_{nn}$  возрастает с увеличением давления, соответствует рисунок а). Отклонение AB влево соответствует уменьшению температуры плавления с увеличением давления (лед, висмут, чугун).

<u>Тройная точка</u> — точка пересечения прямых плавления и парообразования. При соответствующем давлении и температуре части вещества находятся во всех трех состояниях в фиксированных количествах без дополнительного отвода или подведения тепла. Тройная точка может использоваться в качестве опорной для термометрической шкалы, так она определена для вещества. Например, температура тройной точки воды  $273,16\,K=0,01\,^{\circ}C$ ,

$$1K$$
 равен  $\frac{1}{273.16}$  части термодинамический тройной точки воды.