### Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова Химический факультет

### Кафедра физической химии Лаборатория строения и квантовой механики молекул



# Расчет константы равновесия слабосвязанного комплекса $Ar-CO_2$ .

Курсовая работа студента 411 группы Финенко А.А.

Научный руководитель: к.ф.-м.н., с.н.с. Петров С.В.

Москва 2016 Содержание

## Содержание

1	Константа равновесия в каноническом ансамбле	2
2	Схема получения полного колебательно-вращательного гамильтониана.	4
3	Колебательно-вращательный гамильтониан системы $Ar-CO_2$	5
4	Поверхность потенциальной энергии межмолекулярного взаимодействия	6
5	Расчет второго вириального коэффициента и квантовых поправок	6
$\mathbf{C}_{1}$	Список литературы	

### 1 Константа равновесия в каноническом ансамбле

Канонический ансамбль представляет собой модель термодинамической системы, погруженной в тепловой резервуар постоянной температуры. В представленной системе резервуар играет роль термостата, поддерживая температуру исследуемой системы постоянной независимо от направления теплового потока. Канонический ансамбль (также называемый NVT-ансамблем) представляет собой систему из N частиц, находящихся в фиксированном объеме V при фиксированной температуре T. Отметим, что энергия NVT-ансамбля может принимать любые значения, согласующиеся с заданными условиями. Рассматривая совокупность резервуара и погруженной в него исследуемой системы как микроканонический ансамбль, получают каноническое распределение (распределение  $\Gamma$ иббса) – вероятность нахождения системы в состоянии с энергией  $E_n$ :

$$\omega_n = A \times \exp\left(-\frac{E_n}{kT}\right) \quad \Leftrightarrow \quad \rho(p,q) = A \times \exp\left(-\frac{E(p,q)}{kT}\right)$$

Энтропия может быть выражена как среднее значение функции распределения:

$$S = -\langle \ln \omega_n \rangle$$

$$S = -\ln A + \frac{1}{T} \langle E_n \rangle = -\ln A + \frac{\overline{E}}{kT}$$

$$\ln A = \frac{\overline{E} - TS}{kT} = \frac{F}{kT}$$

Средняя энергия  $\overline{E}$  есть как раз то, что понимается в термодинамике под энергией U, таким образом получаем следующие выражение для функции распределения Гиббса через свободную энергию Гельмгольца (в квантовой и классической статистиках, соответственно):

$$\omega_n = \exp\left(-\frac{F - E_n}{kT}\right) \quad \Leftrightarrow \quad \rho(p, q) = \frac{1}{(2\pi\hbar)^s} \exp\left(\frac{F - E(p, q)}{kT}\right)$$

Условие нормировки для распределения  $\omega_n$ :

$$\sum_{n} \omega_{n} = \exp\left(\frac{F}{kT}\right) \sum_{n} \exp\left(-\frac{E_{n}}{kT}\right) = 1$$
$$F = -kT \ln \sum_{n} \exp\left(-\frac{E_{n}}{kT}\right) = -kT \ln Z$$

При записи аналогичной формулы в классической термодинамике следует учесть, что если, например, переменить местами два одинаковых атома, то после такой перестановки микросостояние тела будет изображаться другой фазовой точкой, получающейся из первоначальной заменой и импульсов одного атома координатами и импульсами другого. С другой стороны, ввиду одинаковости переставляемых атомов, оба состояния тела физически тождественны. Таким образом, одному и тому же физическому микросостоянию тела в фазовом пространстве соответствует целый ряд точек. При интегрировании распределения каждое состояние должно учитываться лишь однократно (статистический интеграл можно рассмотреть как предел квантовой статистической суммы, суммирование в которой производится по всем различным квантовым состояниям), то есть, интегрирование производится лишь по тем областям фазового пространства, которые соответсвуют физически различным состояниям тела (штрих над

интегралом будет подчеркивать эту особенность классической статистической суммы).

$$F = -kT \ln \int' \exp\left(-\frac{E(p,q)}{kT}\right) d\Gamma, \quad d\Gamma = \frac{dp \, dq}{(2\pi\hbar)^s}$$

Запишем свободную энергию Гельмгольца, используя молекулярную статистическую сумму q. (Слагаемое F(0) призвано подправить значение в правой части равенства, принимая во внимание свободу выбора начала отсчета для молекулярной суммы по состояниям.)

$$F = -kT \ln Q = F(0) - kT \ln \frac{q^N}{N!} = F(0) - NkT \ln q + NkT (\ln N - 1)$$

Полагая  $N = N_A$ , приходим к мольному значению свободной энергии Гельмгольца:

$$F_m = F_m(0) - RT \ln \frac{q}{N_A} - RT$$

В приближении идеального газа имеем  $G_m = F_m + pV_m = F_m + RT$ . Заметим, что  $F_m(0) = U_m(0)$ . Под  $q^{\circ} = q_{NVT}^{\circ}$  понимается значение суммы по состояниям, вычисленное при  $N = N_A$ , фиксированной температуре T и при фиксированном объеме  $V = \frac{RT}{p^{\circ}}$ .

$$G_m = F_m(0) - RT \ln \frac{q}{N_A}$$

$$G^{\circ} = U_m(0) - RT \ln \frac{q^{\circ}}{N_A}$$

$$\Delta_r G^{\circ} = \Delta_r U_m(0) - RT \ln \prod_i \left(\frac{q_i^{\circ}}{N_A}\right)^{\nu_i}$$

Используя равенство  $\Delta_r G^{\circ} = -RT \ln K$ , получаем выражение для термодинамической константы равновесия:

$$K = \prod_{i=1}^{r} \left(\frac{q_i^{\bullet}}{N_A}\right)^{\nu_i} \exp\left(-\frac{\Delta_r U_m(0)}{RT}\right)$$

Термодинамическая и газовая константы равновесия связаны между собой следующим соотношением:

$$K_p = K \times (p^{\circ})^{\sum_i \nu_i}$$

Получим выражение для газовой константы равновесия  $K_p$  слабосвязанного комплекса  $Ar - CO_2$ . В условиях совпадающего начала отсчета молекулярных сумм по состояниям для всех участников реакции, получаем следующее выражение:

$$K_p = \frac{N_A}{p^{\oplus}} \frac{q_{Ar-CO_2}^{\oplus}}{q_{Ar}^{\oplus} q_{CO_2}^{\oplus}}$$

## 2 Схема получения полного колебательно-вращательного гамильтониана.

Рассмотрим систему n материальных точек. Обозначим их массы через  $m_i$ , их радиус-векторы в системе отсчета, связанной с центром масс (такую систему в дальнейшем будем называть лабораторной), через  $\mathbf{r}_i$  ( $i=1,\ldots n$ ), в подвижной системе координат (также называемой молекулярной системой отсчета) – через  $\mathbf{R}_i$  ( $i=1,\ldots n$ ). После отделения энергии центра масс кинетическая энергия в лагранжевой форме имеет следующий вид:

$$T_{\mathcal{L}} = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} m_i \dot{\mathbf{r}}^2$$

Переход от лабораторной системы отсчета к подвижной системе может быть осуществлен при помощи углов Эйлера  $\varphi$ ,  $\theta$  и  $\psi$ . Ортогональная матрица  $\mathbb S$ , связывающая координаты векторов в лабораторной и молекулярной системах отсчета является произведением матриц поворота:

$$\mathbb{S} = \mathbb{S}_{\psi} \, \mathbb{S}_{\theta} \, \mathbb{S}_{\varphi} = \begin{bmatrix} \cos \psi & \sin \psi & 0 \\ -\sin \psi & \cos \psi & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos \theta & \sin \theta \\ 0 & -\sin \theta & \cos \theta \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \cos \varphi & \sin \varphi & 0 \\ -\sin \varphi & \cos \varphi & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$
$$\mathbf{a}_{\text{MCK}} = \mathbb{S} \, \mathbf{a}_{\text{JCK}} \implies \mathbf{R}_{i} = \mathbb{S} \mathbf{r}_{i}$$

В подвижной системе отсчета кинетическая энергия в лагранжевой форме имеет следующий вид:

$$T = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{n} m_i \dot{\mathbf{R}}_i^2 + \mathbf{\Omega}^{\top} \sum_{i=1}^{n} m_i \left[ \mathbf{R}_i \times \dot{\mathbf{R}}_i \right] + \mathbf{\Omega}^{\top} \mathbb{I} \mathbf{\Omega}$$

Пусть исследуемая система содержит s внутренних степеней свободы, тогда  $\mathbf{R}_i = \mathbf{R}_i (\mathbf{q})$ ,  $\mathbf{q} = (q_1, \dots q_s)$ . Подставляя выражение для радиус-векторов  $\mathbf{R}_i$  через внутренние координаты, приходим к следующей форме кинетической энергии:

$$T_{\mathcal{L}} = \frac{1}{2} \dot{\mathbf{q}}^{\top} \mathbf{a} \dot{\mathbf{q}} + \mathbf{\Omega}^{\top} \mathbb{A} \dot{\mathbf{q}} + \frac{1}{2} \mathbf{\Omega}^{\top} \mathbb{I} \mathbf{\Omega},$$

где  $\mathbf{a}_{jk} = \sum_{i=1}^n m_i \frac{\partial \mathbf{R}_i}{\partial q_j} \frac{\partial \mathbf{R}_i}{\partial q_k}$  – матрица относительной кинетической энергии;

$$\mathbb{A}_{jk} = \sum_{i=1}^n m_i \left[ \mathbf{R}_i \times \frac{\partial \mathbf{R}_i}{\partial q_k} \right]_{\alpha} \text{ (здесь } \alpha = x,y,z \text{ соответствуют } j=1,2,3) - кориолисова матрица;$$

I - матрица тензора инерции.

Перепишем выражение для кинетической энергии в матричном виде, где матрица  $\mathbb B$  представляет собой блочную матрицу:

$$T_{\mathcal{L}} = rac{1}{2} \begin{bmatrix} \mathbf{\Omega}^{ op} \ \dot{\mathbf{q}}^{ op} \end{bmatrix} \mathbb{B} \begin{bmatrix} \mathbf{\Omega} \\ \dot{\mathbf{q}} \end{bmatrix}, \qquad \mathbb{B} = \begin{bmatrix} \mathbb{I} & \mathbb{A} \\ \mathbb{A}^{ op} & \mathbf{a} \end{bmatrix}$$

Запишем гамильтоновы переменные  $\mathbf{p}$  и  $\mathbf{J}$  как производные кинетической энергии в лагранжевом представлении. Заметим, что блочный вектор гамилтоновых переменных связан

с блочным вектором лагранжевых переменных матрицей В.

$$\mathbf{J} = \frac{\partial T_{\mathcal{L}}}{\partial \mathbf{\Omega}} = \mathbb{I} \, \mathbf{\Omega} + \mathbb{A} \, \dot{\mathbf{q}} \\ \mathbf{p} = \frac{\partial T_{\mathcal{L}}}{\partial \dot{\mathbf{q}}} = \mathbb{A}^{\top} \mathbf{\Omega} + \mathbf{a} \dot{\mathbf{q}} \qquad \Longrightarrow \qquad \begin{bmatrix} \mathbf{J} \\ \mathbf{p} \end{bmatrix} = \mathbb{B} \, \begin{bmatrix} \mathbf{\Omega} \\ \dot{\mathbf{q}} \end{bmatrix}$$

Обращение блочной матрицы  $\mathbb{B}$  легче всего осуществить воспользовавшись формулами Фробениуса. Обозначим  $\mathbb{G} = \mathbb{B}^{-1} = \begin{bmatrix} \mathbb{G}_{11} & \mathbb{G}_{12} \\ \mathbb{G}_{21} & \mathbb{G}_{22} \end{bmatrix}$ :

$$\mathbb{G}_{11} = \left(\mathbb{I} - \mathbb{A}a^{-1}\mathbb{A}^{\top}\right)^{-1}$$

$$\mathbb{G}_{12} = -\mathbb{I}^{-1}\mathbb{A}\mathbb{G}_{22} = -\mathbb{G}_{11}\mathbb{A}a^{-1}$$

$$\mathbb{G}_{21} = -a^{-1}\mathbb{A}^{\top}\mathbb{G}_{11} = \mathbb{G}_{22}\mathbb{A}^{\top}\mathbb{I}^{-1}$$

$$\mathbb{G}_{22} = \left(a - \mathbb{A}^{\top}\mathbb{I}^{-1}\mathbb{A}\right)^{-1}$$

Кинетическую энергию в гамильтоновом представлении получаем в результате стандартной процедуры:

$$T_{\mathcal{H}} = \begin{bmatrix} \mathbf{\Omega}^{\top} \ \dot{\mathbf{q}} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \mathbf{J} \\ \mathbf{p} \end{bmatrix} - T_{\mathcal{L}} = \frac{1}{2} \begin{bmatrix} \mathbf{J} & \mathbf{p} \end{bmatrix} \mathbb{G} \begin{bmatrix} \mathbf{J} \\ \mathbf{p} \end{bmatrix} = \frac{1}{2} \mathbf{J}^{\top} \mathbb{G}_{11} \mathbf{J} + \frac{1}{2} \mathbf{p}^{\top} \mathbb{G}_{22} \mathbf{p} + \mathbf{J}^{\top} \mathbb{G}_{12} \mathbf{p}$$

# 3 Колебательно-вращательный гамильтониан системы $Ar-CO_2$

Введем молекулярную систему отсчета: направим ось OZ вдоль линии C-Ar, ось OX через центр масс перпендикулярно ей в плоскости системы, ось OY перпендикулярно плоскости системы. Обозначим массы атомом: кислорода  $-m_1$ , аргона  $-m_2$ , углерода  $-m_3$ ; обозначим l расстояние O-O в молекуле  $CO_2$ .

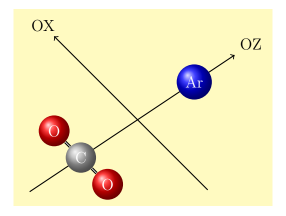


Рис. 1: Молекулярная система отсчета для системы  $Ar - CO_2$ .

Введем следующие обозначения:

$$\mu_1 = \frac{m_1}{2}, \quad \mu_2 = \frac{m_2 (2m_1 + m_3)}{2m_1 + m_2 + m_3}$$

Матрицы а,  $\mathbb{A}$ ,  $\mathbb{I}$ , определяющие вид кинетической энергии в лагранжевой форме (вектор **q** используется в следующей форме  $[R \quad \theta]$ ):

$$\mathbf{a} = \begin{bmatrix} \mu_2 & 0 \\ 0 & \mu_1 l^2 \end{bmatrix} \quad \mathbf{A} = \begin{bmatrix} 0 & 0 \\ 0 & \mu_1 l^2 \\ 0 & 0 \end{bmatrix} \quad \mathbf{I} = \begin{bmatrix} \mu_1 l^2 \cos^2 \theta + \mu_2 R^2 & 0 & -\mu_1 l^2 \sin \theta \cos \theta \\ 0 & \mu_1 l^2 + \mu_2 R^2 & 0 \\ -\mu_1 l^2 \sin \theta \cos \theta & 0 & \mu_1 l^2 \sin^2 \theta \end{bmatrix}$$

Используя формулы Фробениуса, получаем матрицы  $\mathbb{G}_{11}$ ,  $\mathbb{G}_{12}$ ,  $\mathbb{G}_{22}$ , определяющие кинетическую энергию в гамильтоновой форме:

$$\mathbb{G}_{11} = \begin{bmatrix} \frac{1}{\mu_2 R^2} & 0 & \frac{\operatorname{ctg} \theta}{\mu_2 R^2} \\ 0 & \frac{1}{\mu_2 R^2} & 0 \\ \frac{\operatorname{ctg} \theta}{\mu_2 R^2} & 0 & \frac{\operatorname{ctg}^2 \theta}{\mu_2 R^2} + \frac{1}{\mu_1 l^2 \sin^2 \theta} \end{bmatrix} \quad \mathbb{G}_{12} = \begin{bmatrix} 0 & 0 \\ 0 & -\frac{1}{\mu_2 R^2} \\ 0 & 0 \end{bmatrix} \quad \mathbb{G}_{22} = \begin{bmatrix} \frac{1}{\mu_2} & 0 \\ 0 & \frac{1}{\mu_2 R^2} + \frac{1}{\mu_1 l^2} \end{bmatrix}$$

Получаем гамильтониан системы  $Ar - CO_2$  в заданной молекулярной системе координат:

$$\mathcal{H} = \frac{1}{2\mu_2} p_R^2 + \left(\frac{1}{2\mu_2 R^2} + \frac{1}{2\mu_1 l^2}\right) p_\theta^2 - \frac{1}{\mu_2 R^2} p_\theta J_y + \frac{1}{2\mu_2 R^2} J_y^2 + \frac{1}{2\mu_2 R^2} J_x^2 + \frac{1}{2\sin^2 \theta} \left(\frac{\cos^2 \theta}{\mu_2 R^2} + \frac{1}{\mu_1 l^2}\right) J_z^2 + \frac{\cot \theta}{\mu_2 R^2} J_x J_z + U(R, \theta)$$

### 4 Поверхность потенциальной энергии межмолекулярного взаимодействия

Первая поверхность потенциальной энергии для системы  $Ar - CO_2$  была предложена в работе [1]. Авторы ввели масштабирующий фактор в области потенциальной стены, чтобы потенциал воспроизводил экспериментальные значения вириального коэффициента. Потенциал имеет потенциальную яму, которая резко выражена для T-образной геометрии.

# 5 Расчет второго вириального коэффициента и квантовых поправок

#### Список литературы

[1] G. A. Parker, R. L. Snow, and R.T.Pack. J. Chem. Phys., 64:1668, 1976.