Versuch 6: Zustandsgleichung reller Gase

Jascha Fricker, Benedict Brouwer

20. April 2022

Einleitung

Dieser Versuch beschäftigt sich mit dem Verhalten von Gasen bei verschiedenen Drücken und Temperaturen. Dabei wird nicht nur bei niedrigem Druck das gasförmige Verhalten untersucht, sondern auch bei hohem Druck der Übergang zur flüssigen Phase.

Inhaltsverzeichnis

1	The	eorie	2				
2 Experimentelles Vorgehen							
3	Ergebnisse						
	3.1	Stoffmenge					
	3.2	Isotherme	•				
	3.3	Kritischer Punkt	•				
	3.4	Dampfdruck	•				
4	Dis	kussion	7				

1 Theorie

Wenn bei niedrigem Druck die Wechselwirkung zwischen den Gasmolekülen vernachlässigt werden kann, kann das Verhalten eines Gases sehr gut mit der idealen Gasgleichung

$$pV = nRT$$

$$n = \frac{pV}{RT} \tag{1}$$

(Siehe [2, (1)]) beschrieben werden. So kann auch bei gegebenem Druck p, Temperatur T Volumen V und Gaskonstanten R die molare Stoffmenge n bestimmt werden.

Wenn hingegen die Wechselwirkung zwischen der Teilchen a mit dichtester Kugelpackung b berücksichtigt werden soll, gilt die Van der Waals Gleichung [2, (4)]:

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

Diese Gleichung bescreibt auch den Phasenübergang von gasförmig zu flüssig bei niedrigen Temperaturen. Wenn man den Druck p gegen das Volumen bei konstanter Temperatur aufträgt, entsteht ein sogenannter Isotherm. Dieser hat bei nierdigen Temperaturen zwei Extrema und einen Wendepunkt. Eine wichtiger Parameter eines Gases ist die kritische Temperatur T_{krit} , bei der Isothermen dieser Temperatur fallen Wendepunkt und Extrema zu einem Sattelpunkt zusammen. Mithilfe der kritischen Temperatur und dem kritischen Druck können die Parameter

$$b = \frac{V_{krit}}{3n} \tag{3}$$

$$a = 27 \cdot \left(\frac{V_{krit}}{3n}\right)^2 \cdot p_{krit} \tag{4}$$

berechnet werden. Für $T < T_{krit}$ gibt es bei der Isothermen ein Bereich, wo die Messwerte nicht der Kurve folgen, sondern ein konstantes Wert entsteht. Dieser wird als Dampfdruck p_d bezeichnet. Hier liegen sowohl Flüssigkeit als auch Gas vor. Die Höhe dieser Geraden kann auch rechnerisch durch die Maxwell-Konstruktion bestimmt werden. Der Zusammenhang zwischen Dampfudruck und Temperatur kann mit der Clausius-Clapeyron-Gleichung [2, (9)] beschrieben werden.

$$\frac{dp_d}{dT} = \frac{L}{T \cdot (V_q - V_{fl})} \tag{5}$$

mit Verdampfungsenthalpie L, Gasvolumen V_g und Flüssigkeitsvolumen V_{fl} .

2 Experimentelles Vorgehen

In dem Messaufbau konnte das Volumen der Küvette, in dem das Gas Schwefelhexaflourid eingeschlossen wurde, verändert und gemessen werden. Die Temperatur wurde durch ein Wasserbad auf einer konstanten Temperatur gehalten und durch ein Thermometer gemessen. Der Druck in der Küvette wurde mithilfe eines Manometers gemessen.

3 Ergebnisse

3.1 Stoffmenge

Mithilfe der genauen Messreihe bei 50°C wurde durch einen Fit der Funktion 1 im Graph 1 die molare Stoffmenge n = 0,002613(16)mol bestimmt. Diese molare Masse wurde für alle Messreihen benutzt.

3.2 Isotherme

Die Isothermen sind im Graphen 2 dargestellt, wobei der Druck gegen das Volumen aufgetragen wurde. Die Punkte an denen nur noch Gas bzw. Flüssigkeit vorhanden ist, wurden mit einem Kreis markiert. Als Unsicherheit wurde die Schrittweite des Thermometers ($\Delta T = 0, 1^{\circ}\text{C} \Rightarrow u_t = 0,028^{\circ}\text{C}$) der Volumenmessung ($\Delta V = 0,05\text{mL} \Rightarrow u_v = 0,011\text{mL}$) und der Druckmessung ($\Delta p = 0,5\text{hPa} \Rightarrow u_p = 0,11\text{hPa}$) verwendet. Die Bereiche in denen das Schwefelhexaflourid nur flüssig, gasförmig oder gemischt vorliegt, wurden mit verschiedenen Farben im Graphen 2 hervorgehoben.

3.3 Kritischer Punkt

Aus dem Graphen 2 kann anhand der Ausgleichsfunktion durch die Randbereiche der Phasen die kritische Temperatur T_{krit} , das kritische Volumen V_{krit} und der kritischen Druck p_{krit} bestimmt werden.

3.4 Dampfdruck

Der Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen konnte durch die Höhe der geraden Teilbereiche der Isothermen in 2 bestimmt werden.

$$T_{krit}SF_6 = 45,55^{\circ} \text{ °C } [1]$$

 $p_{krit}SF_6 = 37,53 \text{bar } [1]$
 $\rho_{krit}SF_6 = 735 \text{kg m}^{-3} [1]$

Tabelle 1: kritischer Punkt

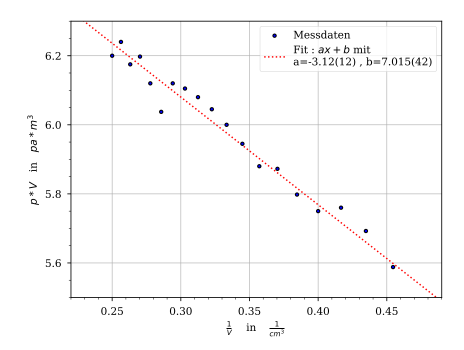


Abbildung 1: Bestimmung der molaren Stoffmenge n

Temperatur in °°C	Dampfdruck in bar	V_g	$V_f l$	Verdampfungsenthalpie L
20 °C	2,108 MPa			
$30~^{\circ}\mathrm{C}$	2,66 MPa			
$40~^{\circ}\mathrm{C}$	3,31 MPa			

Tabelle 2: Ergebnisse Dampfdruck und Verdampfungsenthalpie

Durch das fitten des Verhältnisses zwischen p und T durch die Exponenitalfunktion

$$p_d = c \cdot e^{-\frac{A}{T}},\tag{6}$$

welche im Graph 3 dargestellt ist, kann die Ableitung der Exponenitalfunktion berechnet werden. So kann mit 5 die Verdampfungsenthalpie L bestimmt werden

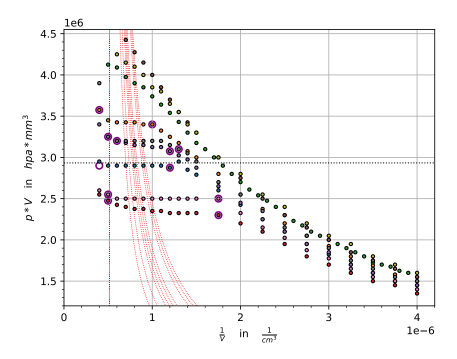


Abbildung 2: Isotherme bei verschiedenen Temperaturen

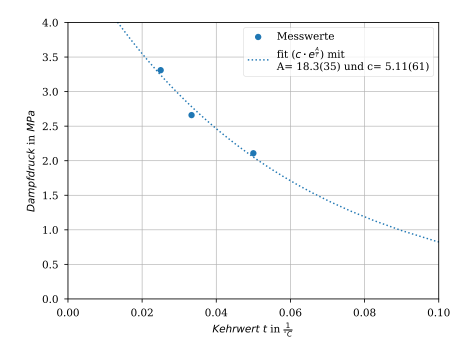


Abbildung 3: Dampfdruck

4 Diskussion

$$T_{krit}SF_6 = 45,55^{\circ} \,^{\circ}\text{C} [1]$$

 $p_{krit}SF_6 = 37,53\text{bar} [1]$
 $\rho_{krit}SF_6 = 735\text{kg m}^{-3} [1]$

Temperatur in °°C	Dampfdruck in bar
20 °C	2,108 MPa
30 °C	$2,66~\mathrm{MPa}$
$40~^{\circ}\mathrm{C}$	3,31 MPa

Tabelle 3: Literaturwerte

Literatur

- [1] Deutsche Gesetzliche Unfallversicherung. GESTIS SToffdatenbank, Eintrag Schwefelhexaflourid.
- [2] Technische Universität München. Aufgabenstellung Zustandsgleichung reeller Gase (ZUS). https://www.ph.tum.de/academics/org/labs/ap/ap1/ZUS.pdf, Februar 2021.