Fizyka Statystyczna i Termodynamika Opracowanie zagadnień do egzaminu

Katarzyna Kosek Patryk Bojarski

 $22~\mathrm{maja}~2017$

1 Wykład 1

Literatura:

- Termodynamika dla chemików i fizyków R. Hołyst
- Termodynamika fenomenologiczna J. Werle
- Fizyka statystyczna A. Zagórski
- Wykłady z mechaniki statystycznej R. Feynmann

Wielkości ekstensywne: są proporcjonalne do wielkości układu: $S(u) = S(u_1) + S(u_2)$. Przykłady: masa, energia, pęd, moment pędu, liczba cząstek

Wielkości intensywne: są niezależne od wielkości układu, przykłady: prędkość, gęstość, przyśpieszenie, potencjał chemiczny, temperatura

Zmienne:

- układu
- procesu (np. ciepło, praca)

Proces termodynamiczny: quasi-statyczny układ przechodzi przez ciąg stanów równowagi

Proces odwracalny: taki proces, że jeżeli odwrócimy zmianę warunków zewnętrznych to układ wróci do poprzedniego stanu.

Układ termodynamiczny:

- izolowany: $\Delta E = 0, \Delta N = 0$
- zamkniety: $\Delta N = 0$
- otwarty

Zasady termodynamiki

- ${f 0}$ Dla każdego układu termodynamicznego w stanie równowagi istnieje intensywna funkcja stanu ${f heta}$ zwana **temperaturą**, taka że jeżeli jest:
 - w równowadze z II
 - w równowadze z III

to I jest w równowadze z III - przechodniość stanów nierównowagowych termodynamicznych: $\theta_2>\theta_1.$

1 Dla każdego układu termodynamicznego istnieje ekstensywna wielkość zwana energią wewnętrzną $\mathbf U$ będącą sumą wszystkich typów energii w układzie. Ponadto w układach izolowanych U=const.

$$\delta E = \sum_{i} X_{i} d\tilde{x}_{i}$$

Gdzie X_i to zmienna intensywna a \tilde{x}_i to zmienna ekstensywna. U można zmienić poprzez:

- dostarczenie (odebranie) ciepła dQ xt
- dW > 0, dW < 0 praca wykonywana przez układ
- $\bullet~\mathrm{dZ}$ przepływ materii

2 Wykład 2

2 Istnieje intensywna zmienna zwana temperaturą bezwzględną T>0, oraz ekstensywna zmienna S zwana **entropią** TdS=dQ. Entropia układu izolowanego nigdy nie maleje i w stanie równowagi osiąga maksimum zależne od warunków brzegowych

Rysunek 1: Poziomy energetyczne

$$p \exp[-\beta \varepsilon_k]$$

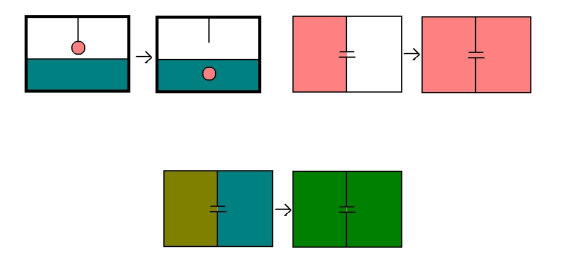
To jest prawdopodobieństwo a

$$\beta = \frac{1}{k_B T}$$

to czynnik Boltzmanowski.

$$dS = dS_e + dS_i$$

To znaczy entropia jest równa $dS_e=\frac{dQ}{T}$ i dS_i - entropii tworzenia w układzie (i - internal, e - external). Dla powyższych procesów nieodwracalnych $dS_i>0$. $dS_i=0$



Rysunek 2: Entropia mieszania

Entropia dla dwóch układów wymieniających ciepło ale nie temperaturę:

$$dS_1 = \frac{dQ_1}{T_1}$$

$$dS_2 = \frac{dQ_2}{T_2}$$

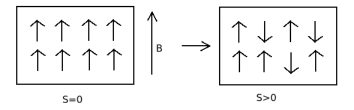
$$0 < dQ_1 = -dQ_2$$

$$dS = dS_1 + dS_2 = \frac{dQ_1}{T_1} + \frac{dQ_2}{T_2} = dQ_2(\frac{1}{T_1} + \frac{1}{T_2})$$

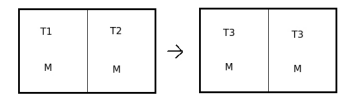
Wiele nieodwracalnych procesów odpowiada za dojście do stanu równowagi.

$$dS = dS_e + dS_i$$
$$S = k_b ln(\Omega)$$

Ω - liczba mikrostanów



Rysunek 3: Chłodzenie magnetyczne



Rysunek 4: Entropia w układzie bez mieszania materii

Transformacja Legendre'a

$$g(f'(x)) = f(f'(x)) - xf'(x)$$

$$U = U(S, V, N)$$

$$dU = TdS - pdV$$

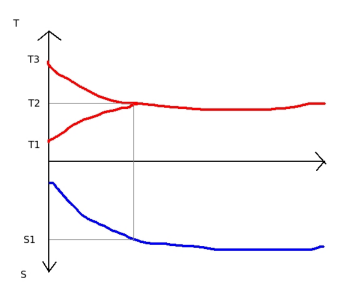
$$T = \left(\frac{\partial U}{\partial S}\right)_{V,N}$$

$$p = \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_{S,N}$$

$$\frac{\partial^2 U}{\partial U\partial S} = \left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_{S,N}$$

$$\frac{\partial^2 U}{\partial S\partial V} = \left(\frac{\partial p}{\partial S}\right)_{V,N}$$

$$F(T, V, N) = U(S(T), V, N) - S\left(\frac{\partial U}{\partial S}\right)_{V,N}$$



Rysunek 5: Dojście do stanu równowagi

 ${f F}$ - energia swobodna Helmholtza

$$dF=d(U-S\frac{\partial U}{\partial S})=d(U-ST)=TdS-pdV+\mu dN-(TdS+SdT)=-SdT-pdV+\mu dN$$

$$(\frac{dF}{dT})_{V,N}=-S$$

Pochodna jest przy stałych V i N, bo w drugim członie równania na dF jest tak samo.

$$H(S, P, N) = U(S, V(p), N) - U(\frac{\partial U}{\partial V})_{S,N} = U(S, V(p), N) + pV$$

 ${f H}$ - entalpia

$$dH=d(U+pV)=TdS-pdV+\mu dN+pdV+Vdp=TdS+Vdp+\mu dN$$

$$(\frac{\partial H}{\partial S})_{p,N}=T$$

$$(\frac{\partial H}{\partial p})_{S,N}=V$$

$$(\frac{\partial T}{\partial p})_{S,N} = (\frac{\partial V}{\partial S})_{p,N}$$

To wyżej to relacja Maxwella.

$$G(T, P, N) = U - S(\frac{\partial U}{\partial S})_{V,N} - V(\frac{\partial U}{\partial V})_{S,N} = U - TS + pV$$

$$G = H - TS \Rightarrow dG = -SdT + Vdp + +\mu dN$$

$$G = \mu N$$

To wyżej - **prawo Gibbsa - Duhlema G** - entalpia swobodna.

3 Wykład 3

$$U_2(S, V, N) = \lambda U(S, V, N) = U(\lambda S, \lambda V, \lambda N)$$

$$\frac{\partial U}{\partial \lambda}\Big|_{\lambda=1} = TS - pV + \mu N = U(S, V, N)$$

$$U = TS + pV = \mu N \Rightarrow G = \mu N$$

$$dG = -SdT + Vdp + \mu dN$$

Zasada pracy maksymalnej Układ wykonuje pracę kosztem swojego odpowiedniego potencjału termodynamicznego. Praca jest maksymalna dla procesów odwracalnych (tutaj N=const, dN=0, układ zamknięty).

$$dY = dQ + dW$$

I zasada termodynamiki

$$dS = dS^e + dS^i = \frac{dQ}{T} + dS^i \geqslant 0$$

Równanie ciągłości entropii

$$dS \geqslant \frac{dQ}{T}$$

Powyższa równość zachodzi dla $dS^i = 0$, czyli dla procesów odwracalnych.

$$TdS \geqslant dQ$$

Wykorzystując powyższą nierówność i I zasadę termodynamiki:

$$dU\leqslant dW+TdS$$

 ${f dW}$ - praca wykonywana nad układem.

$$dU \leqslant d\widetilde{W} + TdS$$

 $d\widetilde{W} = -dW$ - praca wykonywana przez układ

$$d\widetilde{W} \leqslant TdS - dU$$

gdy
$$dS = 0$$
, to $d\widetilde{W} \leqslant -dU$

Wniosek: przy S=const praca wykonywana jest kosztem energii wewnętrznej

$$F = U - TS$$

Energia swobodna Helmholtza.

$$dF = dU - TdS - SdT = dQ + dW - TdS - SdT$$

Wykorzystując nierówność $dS\geqslant \frac{dQ}{T}$ i $d\widetilde{W}=-dW$

$$dF \leqslant TdS - d\widetilde{W} - TdS - SdT$$

$$dF \leqslant -d\widetilde{W} - SdT$$

$$d\widetilde{W} \leqslant -dF - SdT$$

gdy
$$dT = 0$$
, to $d\widetilde{W} \leqslant -dF$

Wniosek: przy T=const (proces izotermiczny) praca wykonywana jest kosztem energii swobodnej Helmholtza.

$$H = U + pV$$

$$dH = dU + pdV + Vdp = dQ + dW + pdV + Vdp$$

Wykorzystując nierówność $dS\geqslant\frac{dQ}{T}$ i $d\widetilde{W}=-dW$

$$dH\leqslant TdS-d\widetilde{W}+pdV+Vdp$$

gdzie pd V to praca objętościowa $d\widetilde{W}_V$

$$(d\widetilde{W} - d\widetilde{W}_V) \leqslant -dH + TdS + Vdp$$

gdy
$$S=0$$
 i $dp=0$, to $(d\widetilde{W}-d\widetilde{W}_V)\leqslant -dH$

Wniosek: przy S=const i p=const praca nieobjętościowa wykonywana jest kosztem entalpii.

$$G = U - TS + pV$$

Powyżej: entalpia swobodna.

$$dG = dU - TdS - SdT + pdV + Vdp = dQ + dW - TdS - SdT + pdV + Vdp$$

Wykorzystując nierówność $dS\geqslant \frac{dQ}{T}$ i $d\widetilde{W}=-dW$

$$dG\leqslant TdS-d\widetilde{W}-SdT+pdV+Vdp$$

gdzie pdV to praca objętościowa $d\widetilde{W}_V$

$$(d\widetilde{W} - d\widetilde{W}_V) \leq -dG - SdT + Vdp$$

gdy dT = 0 i dp = 0, to

$$(d\widetilde{W} - d\widetilde{W}_V) \leqslant -dG$$

Zasada równowagi termodynamicznej W odpowiednich warunkach narzuconych przez otoczenie, minimum przyjmuje odpowiedni potencjał termodynamiczny.

$$U = U(S, V, N)$$

$$dU = dQ - pdV + \mu dN$$

Korzystając z $dS\geqslant \frac{dQ}{T}$

$$dU \leqslant TdS - pdV + \mu N$$

Przy dS = 0 (S = const), dV = 0 (V = const), dN = 0 N = const:

$$dU \leqslant 0 \Rightarrow U = U_{min}$$

$$F = F(T, V, N)$$

$$dF = dU - TdS - SdT = dQ - pdV - TdS - SdT + \mu dN$$

Korzystając z $dS\geqslant \frac{dQ}{T}$

$$dF \leqslant TdS - pdV - TdS - SdT + \mu dN = -pdV - SdT + \mu dN$$

Przy dV = 0 (V=const), dT = 0 (T=const), dN = 0, (N=const):

$$dF \leqslant 0 \Rightarrow F = F_{min}$$

$$F = U - TS$$

gdy T = 0 to $F_{min} = U_{min}$

$$H = H(S, p, N)$$

$$dH = dU + pdV + Vdp = dQ - pdV + \mu dN + pdV + Vdp$$

Korzystając z $dS\geqslant \frac{dQ}{T}$

$$dH \leqslant TdS + Vdp + \mu dN$$

Przy dS = 0, (S=const), dp = 0 (p=const), dN = 0 (N=const):

$$dH \leqslant 0 \Rightarrow H = H_{min}$$

$$H = U + pV$$
 gdy $p = 0$ to $H_{min} = U_{min}$

$$G = G(T, p, N)$$

 $dG = dU - TdS - SdT + pdV + Vdp = dQ - pdV + \mu dN - TdS - SdT + pdV + Vdp$ Korzystając z $dS \geqslant \frac{dQ}{T}$

$$dG \leq TdS = \mu dN - TdS - SdT + Vdp = -SdT + Vdp + \mu dN$$

Przy dT = 0, (T=const), dp = 0 (p=const), dN = 0 (N=const):

$$dG \leqslant 0 \Rightarrow G = G_{min}$$

G = U - TS + pV, gdy T, p = 0 to $G_{min} = U_{min}$

$$dU = dW + dQ$$

(przy N=const)

$$dU = -pdV + dQ$$
$$dU = dQ$$

(przy V=const - przemiana izochoryczna)

$$\left(\frac{\Delta U}{\Delta T}\right)_V = \left(\frac{\Delta Q}{\Delta T}\right) = C_v$$

$$H = U + pV$$

$$dH = dU + pdV + Vdp = dQ - pdV + pdV + Vdp = dQ + Vdp$$

$$dH = dQ$$

(p=const, przemiana izobaryczna)

$$(\frac{dH}{dT})_p = C_p \Rightarrow \int_{Q_p}^{Q_p} dQ = \int_{H_n}^{H_k} dH \Rightarrow Q_k - Q_p = H_k - H_p$$

Entalpia jest funkcją stanu więc H_k i H_p nie zależą od drogi $\Rightarrow Q_k$ i Q_p również nie zależą od drogi.

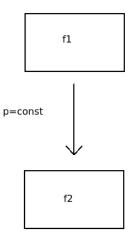
$$C + \frac{1}{2}O_2 \longrightarrow CO$$

$$CO + \frac{1}{2}_2 \longrightarrow CO_2$$

$$C + O_2 \longrightarrow CO_2$$

$$Q_S^{(1)} + Q_S^{(2)} = Q_S^{(3)}$$

Powyżej: **prawo Hessa**.



Rysunek 6: Prawo Kirchoffa

4 Wykład 4

Prawo Kirchoffa Rozpatrzmy spalanie, topnienie, wrzenie bądź sublimację:

$$Q = H_2 - H_1$$

Powyżej: ciepło przemiany fazowej.

$$(\frac{\partial Q}{\partial T})_p = (\frac{\partial H_2}{\partial T})_p - (\frac{\partial H_1}{\partial T})_p$$

 $(\frac{\partial H_2}{\partial T})_p$ - ciepło właściwe w fazie 1 $(\frac{\partial H_1}{\partial T})_p$ - ciepło właściwe w fazie 2

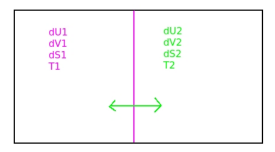
Ciepło parowania wody w temperaturze 100^0C , pod ciśnieniem 1013hPa wynosi $Q^p=2253\frac{J}{g}$, ciepło właściwe pary wynosi $C_p^c=4,187\frac{J}{gK}$, a ciepło właściwe cieczy wynosi $C_p^c=4,18\frac{J}{gK}$. Ile będzie wynosiło ciepło parowania w 80^0C ?

Stabilność układów termodynamicznych

$$dS = dS_1 + dS_2$$

$$V = V_1 + V_2 \Rightarrow dV_1 = -dV_2$$

$$U = U_1 + U_2 \Rightarrow dU_1 = -dU_2$$



Rysunek 7: Stabilność układów termodynamicznych

$$T_1 dS_1 + T_2 dS_2 = 0$$

Powyższe równanie wynika z dQ=TdS

$$T_1 dS_1 + T_2 dS_2 = 0 \Rightarrow dS_1 (T_1 - T_2) = 0 \Rightarrow T_1 = T_2$$
 (1)

Rozwijamy dS w szereg Taylora względem zmiennych dV i dU:

$$dS = dS_1 + dS_2 = (\frac{\partial S_1}{\partial U_1})dU_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1^2})dU_1^2 + \frac{\partial S_1}{\partial V_1}dV_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial V_1^2})(dV_1)^2 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})dU_1dV_1 + \frac{\partial S_2}{\partial U_2})dU_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_2^2})dU_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_2^2})(dV_1)^2 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})dU_1dV_1 + \frac{\partial S_2}{\partial U_2})dU_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_2^2})dU_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})(dV_1)^2 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})dU_1dV_1 + \frac{\partial S_2}{\partial U_2})dU_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})(dV_1)^2 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})dU_1dV_1 + \frac{\partial S_2}{\partial U_2})dU_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})(dV_1)^2 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})dU_1dV_1 + \frac{\partial S_2}{\partial U_2})dU_1 + \frac{1}{2}(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1})(dV_1)^2 + \frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1\partial V_1}(dV_1)^2 + \frac{\partial^2 S_1}{\partial U$$

Przyjmujemy ża dla dV_1 i dV_2 jest równe zeru: $V_1, V_2 = const$

$$dS = \left(\frac{\partial S_1}{\partial U_1}\right) dU_1 + \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 S_1}{\partial U_1^2}\right) dU_1^2 + \left(\frac{\partial S_2}{\partial U_2}\right) dU_1 + \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 S_2}{\partial U_2^2}\right) dU_2^2 \leqslant 0 \tag{4}$$

$$dS = \left(\frac{1}{T_1}\right)dU_1 + \frac{1}{2}\left(\frac{\partial(\frac{1}{T})}{\partial U_1^2}\right)dU_1^2 + \frac{1}{2}\left(\frac{\partial(\frac{1}{T})}{\partial U_2^2}\right)dU_2^2$$
 (5)

Tu jest jakieś równianie którego nie mogę rozczytać. Wykorzystując (1):

$$dS = \frac{1}{2} \frac{\partial (\frac{1}{T})}{\partial U_1} (dU_1)^2 + \frac{1}{2} \frac{\partial (\frac{1}{T})}{\partial U_2} (dU_2)^2 \leqslant 0 \tag{6}$$

Dla obu przypadków $(T_1, U_1), (T_2, U_2)$ otrzymujemy:

$$\frac{\partial}{\partial u}(\frac{1}{T}) = \frac{-1}{T^2} \frac{\partial T}{\partial U} \tag{7}$$

$$\frac{\frac{1}{T}}{\partial U} = \frac{\frac{\partial T}{\partial U}}{T^2} \leqslant 0 | *T^2 \Rightarrow \frac{\partial T}{\partial U} \geqslant 0 \Rightarrow \frac{1}{\frac{\partial T}{\partial U}} \geqslant 0$$
 (8)

$$(\frac{\partial U}{\partial T})_V \geqslant 0 \Rightarrow C_V \geqslant 0$$
 (9)

Licząc pierwsze wyrazy szeregu Taylora dla dS ze zmiennymi dV i dU oraz podstawiając poprzednio policzone zależności otrzymano:

$$dS = \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2}\right) dU_1 + dV_1 \left[\left(\frac{\partial S_1}{\partial V_1}\right)_{U_1} - \left(\frac{\partial S_2}{\partial V_1}\right)_{U_2}\right] \leqslant 0 \tag{10}$$

i

$$\left(\frac{\partial S}{\partial U}\right)_U = \frac{p}{T} \tag{11}$$

$$dS = \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2}\right)dU_1 + \left(\frac{p_1}{T_1} - \frac{p_2}{T_2}\right)dV_1 \tag{12}$$

$$dS = \frac{dQ}{T} = \frac{dU + pdV}{T} = dU \cdot \frac{1}{T} + dV \cdot \frac{p}{T}$$
 (13)

Z czego wynika:

$$p_1 = p_2 \tag{14}$$

Przyjmujemy że dU_1 i dU_2 jest równe zeru.

$$dS = \left(\frac{\partial S_1}{\partial V_1}\right) dV_1 + \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 S_1}{\partial V_1^2}\right) (dV_1)^2 + \left(\frac{\partial S_2}{\partial V_2}\right) dV_2 + \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 S_2}{\partial V_2^2}\right) (dV_2)^2 \leqslant 0 \tag{15}$$

$$dS = \left(\frac{p_1}{T_1} - \frac{p_2}{T_2}\right)dV_1 + \frac{1}{2}\left(\frac{\partial^2 S_1}{\partial V_1^2}\right)(dV_1)^2 + \frac{1}{2}\left(\frac{\partial^2 S_2}{\partial V_2^2}\right)(dV_2)^2 \leqslant 0 \tag{16}$$

Wykorzystując równania 1 i 14 otrzymano:

$$dS = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 S_1}{\partial V_1^2}\right) (dV_1)^2 + \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 S_2}{\partial V_2^2}\right) (dV_2)^2 \tag{17}$$

$$\left(\frac{\partial^2 S}{\partial V^2}\right)_U = \left(\frac{\partial \left(\frac{p}{T}\right)}{\partial V}\right)_E \leqslant 0 \tag{18}$$

$$pV = nRT \Rightarrow \frac{p}{T} = \frac{nR}{V} \tag{19}$$

$$\left(\frac{\partial}{\partial V}\left(\frac{nR}{V}\right)\right)_{U} = -\frac{nR}{V^{2}} \leqslant 0 \Rightarrow nR \geqslant 0$$
 (20)

Wykorzystajmy teraz sytuację, w której ani dV, ani dU nie jest równe zeru. Do tego wykorzystamy funkcje kwadratową, a za zmienne przyjmujemy dV i dU.

$$\left(\frac{\partial^2 S}{\partial U^2}\right)(dU)^2 + \left(\frac{\partial^2 S}{\partial V^2}\right)(dV)^2 + \left(\frac{\partial^2 S}{\partial U \partial V}\right)dUdV \leqslant 0 \tag{21}$$

$$ax^2 + by^2 + cxy \leqslant 0 \tag{22}$$

$$a \leqslant 0 \tag{23}$$

$$b \leqslant 0 \tag{24}$$

$$\Delta_x = c^2 y^2 - 4aby^2 < 0 \Rightarrow c^2 - 4ab < 0 \tag{25}$$

$$\left(\frac{\partial^2 S}{\partial U \partial V}\right) - 4 \cdot \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 S}{\partial U^2}\right)_V \cdot \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 S}{\partial V^2}\right) < 0 \tag{26}$$

$$\left(\frac{\partial(\frac{1}{T})}{\partial V}\right)^2 < \frac{\partial(\frac{1}{T})}{\partial U} \cdot \frac{\partial(\frac{p}{T})}{\partial V} \tag{27}$$

$$\begin{vmatrix} \frac{\partial^2 S}{\partial U^2} & \frac{\partial^2 S}{\partial U \partial V} \\ \frac{\partial^2 S}{\partial U \partial V} & \frac{\partial^2 S}{\partial V^2} \end{vmatrix} \geqslant 0 \tag{28}$$

5 Wykład 5

$$U(S, V, N) = U_{min} \tag{29}$$

$$F(T, V, N) = F_{min} \tag{30}$$

$$H(S, p, N) = H_{min} \tag{31}$$

$$G(T, p, N) = G_{min} \tag{32}$$

$$\frac{\partial^2 F}{\partial V^2} \geqslant 0 \tag{33}$$

$$\frac{\partial^2 F}{\partial T^2} \geqslant 0 \tag{34}$$

$$\frac{\partial^2 F}{\partial N^2} \geqslant 0 \tag{35}$$

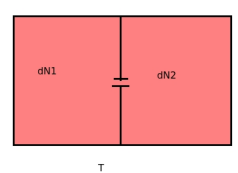
Gdyż druga pochodna dodatnia przy minimum funkcji (analiza matematyczna)

$$dN_1 = -dN_2 (36)$$

$$dF = dF_1 + dF_2 = \frac{\partial F_1}{\partial N_1} dN_1 + \frac{1}{2} \frac{\partial^2 F_1}{\partial N_1^2} (dN_1)^2 + \frac{\partial F_2}{\partial N_2} dN_2 + \frac{1}{2} \frac{\partial^2 F_2}{\partial N_2^2} (dN_2)^2$$
(37)

$$dF \geqslant 0 \tag{38}$$

$$dF = \mu_1 dN_1 - \mu_2 dN_2 \Rightarrow \mu_1 = \mu_2 \tag{39}$$



Rysunek 8: Energia swobodna a liczba cząstek przy stałej temperaturze

Gdyż pierwszy człon rozwinięcia Taylora musi się zerować

$$\mu = \mu(T, p, \frac{N}{V}) = \mu(T, p, P) \tag{40}$$

$$G = \mu N \tag{41}$$

$$\frac{\partial G}{\partial N} = \mu \tag{42}$$

Reguła Gibbsa Reakcje chemiczne:

$$2H_2 + O_2 \rightleftharpoons 2H_2O \tag{43}$$

Stała postępu reakcji (λ - stała ekstensywna) - liczba wszystkich elementów procesów w skali molekularnej

$$dN_{H_2} = -2d\lambda, dN_{O_2} = -d\lambda, dN_{H_2O} = +2d\lambda$$
 (44)

$$dG = dG_{H_2} + dG_{O_2} + dG_{H_2O} = \mu_{H_2} dN_{H_2} + \mu_{O_2} dN_{O_2} + \mu_{H_2O} dN_{H_2O} = (-2\mu_{H_2} - \mu_{O_2} + 2\mu_{H_2o})d\lambda$$

$$(45)$$

$$dG \geqslant 0 \tag{46}$$

jeżeli G jest w stanie równowagi (przyjmuje minimum). Warunkiem równowagi chemicznej jest:

$$-2\mu_{H_2} - \mu_{O_2} + 2\mu_{H_2O} = 0 (47)$$

Potencjał chemiczny zmienia się podczas reakcji. ${\bf R}$ - liczba reakcji w układzie.

$$\lambda^{(k)}, k = 1, 2, 3..., R \tag{48}$$

$$\partial N_1 = \sum_{k=1}^R v_i^{(k)} d\lambda^{(k)} \tag{49}$$

 $\boldsymbol{v}_{I}^{(k)}$ - współczynnik stechiometryczny związku iw czasie reakcji k

$$dG = Vdp - SdT + \sum_{i=1}^{I} dN_i \mu_i$$
(50)

gdzie ${\cal I}$ to liczba związków chemicznych

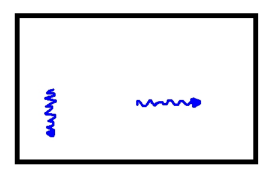
$$dG = Vdp - SdT + \sum_{i=1}^{I} (\sum_{k=1}^{R} v_i^{(k)} d\lambda^{(k)}) \mu_i = Vdp - SdT + \sum_{k=1}^{R} d\lambda^{(k)} \sum_{i=1}^{I} \mu_i v_i^{(k)} \ge 0$$
(51)

Druga suma na końcu 51 jest równa zeru gdy występuje równowaga chemiczna.

Dla quasi-cząstek, które rozpadają sie bez praw zachowania:

$$\varepsilon_i = \hbar \nu_i, T \tag{52}$$

Przykłady quasi-cząstek: foton, fonon(kwant pola sprężystości), magnenon(kwant uporządkowania magnetycznego).

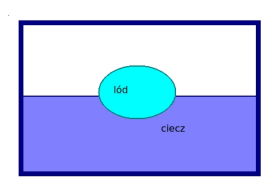


Rysunek 9: Quasi-cząstki

$$0 \leqslant dG = \sum_{i} dN_i \mu_i \tag{53}$$

Jeżeli dN_i jest dowolne, to $\mu_i=0$

$$\begin{cases}
G(T, p, N) = \mu N \\
\frac{\partial G}{\partial N} = \mu \\
G = G_{min}
\end{cases} \Rightarrow \frac{\partial^2 G}{\partial N^2} = \frac{\partial \mu}{\partial N} \geqslant 0$$
(54)



Rysunek 10: Termodynamika przejść fazowych

Termodynamika przejść fazowych

$$\mu_{lod} = \mu_{ciecz} \tag{55}$$

P różnych faz w równowadze. $P \geqslant 1$ B różnych związków $(H_2O, NaCl)$

 $\mu_a^{(b)}$ - potencjał chemiczny związku aw fazie b

$$\mu_{1}^{(1)} = \mu_{1}^{(2)} = \mu_{1}^{(3)} = \dots = \mu_{1}^{(P)}$$

$$\mu_{2}^{(1)} = \mu_{2}^{(2)} = \mu_{2}^{(3)} = \dots = \mu_{2}^{(P)}$$

$$\vdots$$

$$\mu_{B}^{(1)} = \mu_{B}^{(2)} = \mu_{B}^{(3)} = \dots = \mu_{B}^{(P)}$$
(56)

 $(P-1)\dot{B}$ równań - więzy na potencjały chemiczne Zmienne swobodne
(argumenty $\mu_a^{(b)}=\mu_a^{(b)}(T,p,p_a^{(b)},p_{a'}^{(b)},p_{a''}^{(b)},\ldots))$
 $C_a^{(b)}$ - koncentracja związku aw fazie
 b

$$\sum_{a} C_a^{(b)} = 1 \tag{57}$$

$$Z = 2 + (B - 1) \cdot P \tag{58}$$

Zmienne swobodne

$$f = 2 + (B-1)P - (P-1)B = 2 + B - P$$
(59)

Reguła faz Gibbsa

$$f = 2 + B - P - R \tag{60}$$

dla R reakcji chemicznych.

Klasyfikacja przejść fazowych: Przejście fazowe jest n-tego rzędu jeśli w procesie przejścia fazowego wszystkie pochodne potencjału chemicznego G rzędu n-1 są ciągłe, a przynajmniej jedna pochodna rzędu n jest nieciągła.

6 Wykład 6

$$dG = -SdT + Vdp + \mu dN \tag{61}$$

Jeżeli $(\frac{\partial G}{\partial T})_{p,N}$ jest nieciagła to S też jest nieciągłe. Entropia kryształu jest mniejsza (skokowo) niż entropia cieczy.

$$S_{cieczy} = S_{krysztau} + \Delta S = \frac{Q_{topnienia}}{T}$$
 (62)

Jeżeli ciepło przemiany fazowej jest różne od zera to przejście fazowe jest **pierw-szego rzędu**.

Jeżeli $(\frac{\partial G}{\partial p})_{T,N}$ jest nieciągła to Vrównież jest nieciągłe.

Objętość kryształu jest mniejsza (skokowo) niż objętość cieczy.

$$V_{cieczy} = V_{krysztau} + \Delta V \tag{63}$$

Jeżeli różnica objętości podczas przemiany fazowej jest różna od zera to przejście fazowe jest **pierwszego rzędu**. Jeżeli $(\frac{\partial^2 G}{\partial S^2})_{p,N}$ jest nieciągła to $\frac{\partial S}{\partial T}$ też jest nieciągła.

$$dS = \frac{dQ}{T} \Rightarrow \frac{dS}{dT} = \frac{\frac{dQ}{dT}}{T} = \frac{C_p}{T}$$
 (64)

Jeżeli C_p jest różne dla przejść fazowych, to przejście jest to przejście fazowe **drugiego rzędu**.

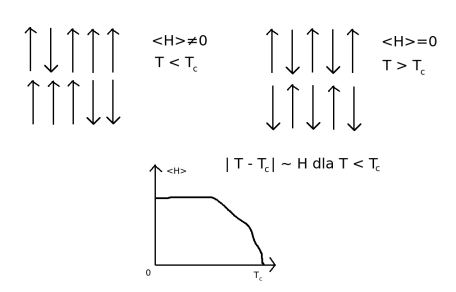
III zasada termodynamiki

$$S(T \to 0K) \approx 0 \tag{65}$$

dokładniej: $S \approx k_B ln(I)$ i I jest bardzo małe

$$S = k_B ln(\Omega) \tag{66}$$

 Ω - liczba możliwych mikrostanów. Gdy $T\to 0K,$ to $< U>\to < U_min>$ (minimum globalne). Krotność degeneracji $< U_{min}>$ odpowiada kilku stanom układu.



Rysunek 11: Przykład dla przejść fazowych - ferromagnetyk

Z III zasady termodynamiki wynika ze temperatura 0K nie może zostać osiągnięta za pomocą skończonej liczby cyklów termodynamicznych. Ponadto:

$$C_p, C_v \xrightarrow{T_k \to 0K} 0 \tag{67}$$

Prawo Clausius'a-Clapeyron'a (dla przejść fazowych pierwszego rodzaju)

$$d\mu = \frac{-SdT + Vdp}{N} \tag{68}$$

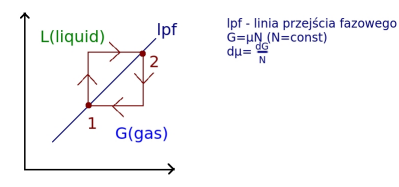
$$\mu_L(T, p) = \mu_G(T, p) \tag{69}$$

$$d\mu_L = d\mu \tag{70}$$

$$-S_L dT + V_L dp = -S_G dT + V_G dp (71)$$

$$\underbrace{(S_G - S_L)dT}_{\underbrace{Q_p}_{\overline{T}}} = \underbrace{(V_G - V_L)dp}_{\Delta V}$$
(72)

$$\frac{Q_p}{T}dT = \Delta V dp \Rightarrow (\frac{dp}{dT})_{cpf} = \frac{Q_p}{\Delta V T} \text{ lpf.}$$
 (73)



Rysunek 12: Prawo Clausiusa - Clapeyrona

FIZYKA STATYSTYCZNA Przestrzeń fazowa Ω

$$\Omega = \{ \lceil \vec{r_1}, \vec{p_1}, ..., \vec{r_N}, \vec{p_N} \rceil \}$$

$$(74)$$

Zbiór wektorów 6N - wymiarowych.

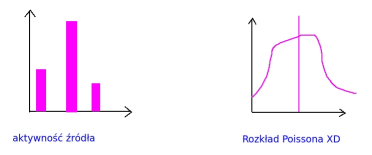
$$\uparrow \uparrow \uparrow \downarrow \downarrow \uparrow \downarrow \downarrow \tag{75}$$

Momenty magnetyczne $\Omega=\underbrace{\{\lceil 1,1,1,-1-1,1,-1,-1\rceil\}}_N,d\Gamma$ - unormowane elementy przestrzeni fazowej.

$$d\Gamma = \frac{d^3 r_1 d^3 p_1 \dots d^3 r_N d^3 p_N}{N! \cdot \hbar^{3N}}$$
 (76)

Wielkości makroskopowe są średnimi po czasie (trajektorii) wielkości makroskopowych.

$$\langle f(t) \rangle_t = \langle f \rangle_p \tag{77}$$



Rysunek 13: Prawo Clausiusa - Clapeyrona