# 物理化学辅导课

## 刘纯彰

Qingdao Institute for Theoretical and Computational Sciences Shandong University

2024年12月17日



第二部分

- 课程简介及导论
- 2 第一部分
- 3 第二部分
- 4 第三部分
- ⑤ 第四部分

物理化学的学科性质和原则 辅导课的课程安排

2 第一部分

课程简介及导论

00000

- 3 第二部分
- 4 第三部分
- 5 第四部分

# ① 课程简介及导论 物理化学的学科性质和原则

辅导课的课程安排

- 2 第一部分
- 3 第二部分
- 4 第三部分
- 5 第四部分

课程简介及导论

#### 如何学习物理化学?

首先意识到物理化学的学科性质:它是一门公理化的唯象学科。特点为

- 推导前提和适用对象最重要。
- 定律、原理和物理对应比公式重要。
- ❸ 计算是最后一步。

物理化学中处理问题要规范, 体现在三个方面:

- 首先明确物理对象与变化情况。
- 有效数字处理要规范,如加法可能损失有效数字但乘法不损失。
- ⑤ 运算时携带量纲,尽量避免换算导致的错误。

- 1 课程简介及导论

  - 辅导课的课程安排
- 2 第一部分

课程简介及导论

### 本辅导课的课程安排如下:

- 第一章、第二章、第三章 第一章介绍了最常见也是最简单的物质模型——(理想)气体。 第二章、第三章共同描述了单一组分体系下的热力学定律和诸多过程。
- 第四章、第五章 第四章引入了化学势以描述多组分系统的热力学性质。在此过程中,引入 了两个新的模型,理想液态混合物和理想稀溶液。 从第五章起,其余章节更多的是不同化学体系的原理应用而非原理介绍。

第五章以化学反应体系为研究对象,研究其热力学平衡限度。

- ❸ 第六章、第七章 第六章主要以二组分非电解质的理想稀溶液系统为例,用相图来说明物理 变化中的相平衡。
  - 第七章以电解质溶液为研究对象,介绍了其电导性、热力学及电极极化现 象。
- ♠ 第十章、第十一章和第十二章 第十章以界面为研究对象,研究以表面张力为核心的界面现象。 从第十一章起,研究内容不再是经典的平衡态热力学。 第十一章讲述化学动力学,从微观层面解析具体的化学反应。 第十二章讲述胶体这一非热力学稳定体系的各种特殊性质。

第一部分

•000000000

- 2 第一部分 第一章 第二章
- 3 第二部分
- 4 第三部分

第一部分

000000000

- 2 第一部分 第一章 第二章
- 4 第三部分

#### 第一章的主要原理:

- 理想气体的概念及两个特征
- 理想气体状态方程:

$$pV = nRT = \frac{m}{M}RT$$

摩尔气体常数  $R \approx 8.314 \,\mathrm{J \cdot mol^{-1} \cdot K^{-1}}$ 

- Dalton 分压定律:  $p_B = x_B p$
- 临界参数: 临界温度 T<sub>c</sub> 和临界压力 p<sub>c</sub> 的概念
- van der Waals 方程:

$$\left(p + \frac{a}{V_{\rm m}^2}\right) (V_{\rm m} - b) = RT, \quad V_{\rm m} \equiv \frac{n}{V}$$

压缩因子 Z:

$$Z \equiv \frac{pV}{nRT} = \frac{pV_{\rm m}}{RT} = \frac{V_{\rm m}({\rm real\,gas})}{V_{\rm m}({\rm ideal\,gas})} = f(p_{\rm r}, T_{\rm r}).$$

 $T_{\rm r}$  和  $p_{\rm r}$  为对比温度(即热力学温度与临界热力学温度的比)和对比压力 (即压力和临界压力的比)

### 1 课程简介及导论

- 第一部分第一章第二章第三章
- 3 第二部分
- 4 第三部分
- 5 第四部分

- 系统和环境的概念, 系统的分类
- 状态函数的概念, 广度性质和强度性质的概念, 平衡态的概念
- 过程函数的概念,体积功和热的概念
- 热力学第一定律: 对仅有体积功的封闭系统,

$$dU = \delta W + \delta Q = -p_{\rm amb} dV + Q$$

- 恒容过程:  $\delta Q_V = \mathrm{d} U$
- 恒压过程:  $\delta Q_p = dH$ , 此处引入焓  $H \equiv U + pV$ .
- Hess 定律验证了内能和焓的确是状态函数
- 摩尔热容的分类
  - **①** 摩尔定容热容  $C_{V,m} = (\frac{Q_V}{dT})_V$ ,  $dU = nC_{V,m} dT$
  - ② 摩尔定压热容  $C_{p,m} = (\frac{Q_p}{dT})_p$ ,  $dH = nC_{p,m} dT$
  - 3 理想气体的  $C_{p,m}$  与  $C_{V,m}$  的关系:  $C_{p,m} C_{V,m} = R$
- 热效应的计算
  - ① 封闭系统不做非体积功的等容过程:  $Q_V = \Delta U$
  - ② 封闭系统不做非体积功的等压过程:  $Q_p = \Delta H$
  - ③ 等压热效应和等容热效应之间的关系:  $Q_p Q_V = \Delta nRT$

- 相、相变、摩尔相变焓的概念
- 反应进度 dξ 的概念,和化学方程式的关系
- 标准态、标准摩尔生成焓  $\Delta_{\rm f}H_{\rm m}^{\ominus}$  的概念
- 标准摩尔燃烧焓 △cHm 的概念
- 标准摩尔反应焓 △rHm 的概念和计算
  - $\mathbf{1} \ \Delta_{\mathbf{r}} H_{\mathbf{m}}^{\ominus} = \sum_{\mathbf{B}} \nu_{\mathbf{B}} \Delta_{\mathbf{f}} H_{\mathbf{m}}^{\ominus}(\mathbf{B})$
  - $\mathbf{2} \ \Delta_{\mathrm{r}} H_{\mathrm{m}}^{\ominus} = -\sum_{\mathrm{B}} \nu_{\mathrm{B}} \Delta_{\mathrm{c}} H_{\mathrm{m}}^{\ominus}(\mathrm{B})$
- Kirchhoff 公式的前提、适用范围

$$\Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus}(T) = \Delta_{\rm r} H_{\rm m}^{\ominus}(298.15{\rm K}) + \int_{298.15{\rm K}}^{T} \Delta_{\rm r} C_{p,{\rm m}} dT$$

- 状态函数法构造
- ullet 可逆过程的概念,理想气体的绝热可逆体积功  $W_{a,r}=nC_{V,\mathrm{m}}(T_2-T_1)$
- 节流膨胀的概念、物理特征和应用

第一部分

- 2 第一部分 第一章 第三章
- 4 第三部分

### 第三章的主要原理:

- 白发过程和非白发过程的概念
- ② 热机效率  $\eta$  和冷冻系数  $\beta$

$$\eta = \frac{-W}{Q_1}, \quad \beta = \frac{Q_1'}{W}$$

- A 热力学第二定律的两种表述: Clausius 表述和 Kelvin 表述。
- Carnot 循环的构造, 推导热机的最大效率  $\eta_{max}$  和最大冷冻系数  $\beta_{max}$

$$\eta_{\text{max}} = \frac{T_{\text{h}} - T_{\text{c}}}{T_{\text{h}}}, \quad \beta_{\text{max}} = \frac{T_{1}}{T_{2} - T_{1}}$$

- **⑤** 熵的定义  $\mathrm{d}S = \frac{\delta Q_{\mathrm{r}}}{T}$ ,Clausius 不等式、熵增原理的适用对象和内容
- 6 熵变的计算思路,核心公式是

$$dS = \frac{\delta Q_{\rm r}}{T} = \frac{dU + p dV}{T} = \frac{dH - V dp}{T},$$

在恒容情况联立

$$dU = nC_{V,m} dT$$

而在恒压情况联立

$$dH = nC_{p,m} dT$$

- 相变过程的熵变计算
  - 可逆相变的概念,其直接适用熵的定义式计算

$$\Delta_{\alpha}^{\beta} S = \frac{n \Delta_{\alpha}^{\beta} H_{\rm m}}{T}.$$

- 不可逆相变的概念,用状态函数法构造热力学循环计算
- 稳定环境的熵变计算

$$\Delta S_{\rm amb} = \frac{-Q_{\rm sys}}{T_{\rm amb}}$$

- 热力学第三定律如何规定了熵的起点
- 标准摩尔熵  $S_{\mathrm{m}}^{\ominus}(T)$ , 标准摩尔反应熵  $\Delta_{\mathrm{r}}S_{\mathrm{m}}^{\ominus}=\sum_{\mathrm{B}}v_{\mathrm{B}}$
- Helmholtz 函数  $A \equiv U TS$ , 物理意义及其判据  $dA_{T,V} < 0$
- Gibbs 函数  $G \equiv H TS$ , 物理意义及其判据  $dG_{T,p} < 0$
- 热力学基本方程

$$dU = TdS - p dV,$$

$$dH = TdS + Vdp,$$

$$dA = -SdT - p dV,$$

$$dG = -SdT + Vdp$$

• Clapeyron 方程适用情形及形式

$$\frac{\mathrm{d}T}{\mathrm{d}p} = \frac{T\Delta_{\alpha}^{\beta} V_{\mathrm{m}}}{\Delta_{\alpha}^{\beta} H_{\mathrm{m}}}$$

• Clausius-Clapeyron 方程近似条件及形式

$$\frac{\mathrm{d}p}{\mathrm{d}T} = \frac{\Delta_{\mathrm{l}}^{\mathrm{g}} H_{\mathrm{m}}}{T \Delta_{\mathrm{l}}^{\mathrm{g}} V_{\mathrm{m}}} = \frac{\Delta_{\mathrm{l}}^{\mathrm{g}} H_{\mathrm{m}}}{R T^{2}} p$$

**第二部分** ●○○○○○○○○

- 2 第一部分
- 3 第二部分

- 2 第一部分
- 3 第二部分 第四章

### 第四章的主要原理:

• 系统中, 某组分 B 的状态函数 X 的偏摩尔量的概念, 即

$$X_{\rm B} \equiv \left(\frac{\partial X}{\partial n_{\rm B}}\right)_{T,p,n_{{
m C} 
eq {
m B}}}$$

偏摩尔量的物理意义,和摩尔量的联系

- Gibbs-Duhem 公式及其物理意义(以二组分系统为例)
- 偏摩尔量之间的两个最重要的函数关系

$$\left(\frac{\partial G_{\rm B}}{\partial p}\right)_T = V_{\rm B},$$
$$\left(\frac{\partial G_{\rm B}}{\partial T}\right)_p = -S_{\rm B}$$

系统中,某组分 B 化学势 μB 的概念

$$\mu_{\rm B} \equiv \left(\frac{\partial G}{\partial n_{\rm B}}\right)_{T,p,n_{{\rm C}\neq {\rm B}}}$$

• 单相多组分系统的热力学基本方程

$$\mathrm{d}G = -S\,\mathrm{d}T + V\,\mathrm{d}p + \sum_{\mathrm{B}} \mu_{\mathrm{B}}\,\mathrm{d}n_{\mathrm{B}}$$

• 化学势的物理意义及化学平衡表达式

$$\sum_{\mathbf{B}} \mu_{\mathbf{B}} \, \mathrm{d} n_{\mathbf{B}} = 0$$

• 视为理想气体的气体组分的化学势,真实气体的标准态的概念

$$\mu^*(pg) = \mu^{\ominus}(g) + RT \ln \frac{p}{p^{\ominus}}$$

- 逸度因子 φ<sub>B</sub> 的概念及其物理意义
- 溶液组成的多种常见表示法,除了摩尔分数 xB 外,还有
  - 质量摩尔浓度 b<sub>R</sub>

$$b_{\mathrm{B}} \equiv \frac{n_{\mathrm{B}}}{m_{\mathrm{A}}}$$

物质的量浓度

$$c_{\rm B} \equiv \frac{n_{\rm B}}{V_{\rm A}}$$

Raoult 定律的适用条件及形式, 微观解释

$$p_{\rm A} = p_{\rm A}^* x_{\rm A}$$

Henry 定律的适用条件及形式, 微观解释

$$p_{\rm B} = k_{x,{\rm B}} x_{\rm B} = k_{b,{\rm B}} b_{\rm B} = k_{c,{\rm B}} c_{\rm B}$$

理想液态混合物的任一组分 B 的化学势

$$\mu_{\rm B(l)} = \mu_{\rm B(l)}^* + RT \ln x_{\rm B} \approx \mu_{\rm B(l)}^{\ominus} + RT \ln x_{\rm B}$$

- 理想稀溶液(无限稀薄溶液)的概念、物理意义
- Nernst 分配定律, 分配系数 K 为

$$K = \frac{b_{\mathrm{B}(\alpha)}}{b_{\mathrm{B}(\beta)}} = \exp\left[-\frac{\mu_{B(\alpha)}^{\ominus} - \mu_{B(\beta)}^{\ominus}}{RT}\right]$$

• 活度 aB 及活度因子 fB 的概念和物理意义

$$a_{\rm B} = \frac{p_{\rm B}}{p_{\rm B}^*}, \quad f_{\rm B} \equiv \frac{a_{\rm B}}{x_{\rm B}}$$

理想稀溶液的性质对溶剂 A 依然可以有

$$\mu_{\mathcal{A}(1)} = \mu_{\mathcal{A}(1)}^{\ominus} + RT \ln x_{\mathcal{A}},$$

但对溶质 B, 可以利用 Henry 定律

$$\mu_{\mathrm{B}} = \mu_{\mathrm{B}}^{\ominus} + RT \ln \left( \frac{b_{\mathrm{B}}}{b^{\ominus}} \right)$$

只要注意此处对溶质 B 的  $\mu_B^{\Theta}$  的意义即可。

第四章

• 稀溶液的依数性的概念,产生原因

$$\mu_{A(1)} = \mu_{A(1)}^* + RT \ln x_A < \mu_{A(1)}^*$$

### 和四个常见现象

- ① 蒸气压下降及微观解释:  $\Delta p_{\rm A} = p_{\rm A}^* x_{\rm B}$
- ② 凝固点下降及微观解释:  $\Delta T_{\mathrm{f}} = K_{\mathrm{f}} b_{\mathrm{B}}$
- ③ 沸点升高及微观解释:  $\Delta T_{\rm b} = K_{\rm b} b_{\rm B}$
- 4 半透膜的概念、van 't Hoff 渗透压公式:  $\Pi = c_{\mathrm{B}}RT$

第四章

- 2 第一部分
- 3 第二部分 第五章

### 第五章的主要原理:

- 摩尔反应 Gibbs 函数  $\Delta_{\rm r} G_{\rm m} = \sum_{\rm B} \nu_{\rm B} \mu_{\rm B}$
- 理想气体反应的标准平衡常数:  $K^{\ominus} \equiv \prod_{\mathrm{B}} \left( \frac{p_{\mathrm{B}}^{\mathrm{eq}}}{p^{\ominus}} \right)^{\nu_{\mathrm{B}}} = \exp \left( \frac{\Delta_{\mathrm{r}} G_{\mathrm{m}}^{\mathrm{o}}}{RT} \right)$
- 相关反应的概念,标准平衡常数在相关反应的运算法则
- 转化率 α 的概念和表达式

$$\alpha(A) \equiv \frac{n_{A,0} - n_{A}}{n_{A,0}}$$

• 热力学温度对标准平衡常数的影响——van 't Hoff 方程及方向解释

$$\frac{\mathrm{d}\ln K^{\ominus}}{\mathrm{d}T} = \frac{\Delta_{\mathrm{r}}H_{\mathrm{m}}^{\ominus}}{RT^{2}}$$

- 其他因素对理想气体平衡移动的影响
  - ① 压力
  - ② 惰性组分
  - ③ 反应物和生成物的物质的量

### • 常压下理想液态混合物的化学平衡

$$\Delta_{\mathrm{r}} G_{\mathrm{m}} = \Delta_{\mathrm{r}} G_{\mathrm{m}}^{\ominus} + RT \ln \prod_{\mathrm{B}} x_{\mathrm{B}}^{\nu_{\mathrm{B}}} = RT \ln \prod_{\mathrm{B}} x_{\mathrm{B}}^{\nu_{\mathrm{B}}}$$

• 常压下理想稀溶液的化学平衡

$$K^{\ominus} pprox K_{
m b}^{\ominus} = \prod_{
m B} \left( rac{b_{
m B}}{b^{\ominus}} 
ight)^{
u_{
m B}} pprox K_{
m c}^{\ominus} = \prod_{
m B} \left( rac{c_{
m B}}{c^{\ominus}} 
ight)^{
u_{
m B}}$$

第五章

本次课程课堂作业 (基础): 4.5, 4.27, 5.20

本次课程课后作业 (可选): 4.25

第五章

第三部分 ●000000

- 1 课程简介及导论
- 2 第一部分
- 3 第二部分
- 4 第三部分
- 5 第四部分

## 第六章的主要原理:

- 相数、自由度、独立组分数的概念、相律 F = C P + 2
- 单组分系统相图的解析、三相点
- 二组分理想液态混合物的相图的解析、杠杆规则、露点和泡点、恒沸物
- 生成化合物的二组分凝聚系统相图定性分析

首先是第七章,其主要可分为三个部分:

- 电解质溶液的性质:包括了电解,电导,离子活度和离子强度
- 可逆电池的电动势及其应用
- 电极极化现象

### 第七章的主要原理:

- Faraday 定律: Q = nzF, Faraday 常数  $F = 96485.340 \,\mathrm{C \cdot mol}^{-1}$
- 离子迁移数 tB 的概念和表达式

$$t_{\rm B} = \frac{Q_{\rm B}}{Q_{\rm tot}}$$

• 电导 G、电导率  $\kappa$ 、电导池常数  $K_{cell}$  的概念和定义

$$K_{\rm cell} \equiv \kappa R$$

摩尔电导率 Λ<sub>m</sub> 的概念及定义

$$\Lambda_{\rm m}({\rm B}) \equiv \frac{\kappa_{\rm B}}{c_{\rm B}}$$

Kohlrausch 经验公式的适用范围

$$\Lambda_{\rm m}(B) = \Lambda_{\rm m}^{\infty}(B)(1 - \beta\sqrt{c_{\rm B}})$$

• Kohlrausch 离子独立运动定律

$$\Lambda_{\rm m}^{\infty} = \nu_{+} \Lambda_{\rm m,+}^{\infty} + \nu_{-} \Lambda_{\rm m,-}^{\infty}$$

• 弱电解质的解离度  $\alpha$  近似满足

$$\alpha = \frac{\Lambda_{\rm m}}{\Lambda_{\rm m}^{\infty}}$$

• 离子平均活度  $a_{\pm}$ ,离子平均活度系数  $\gamma_{\pm}$  和离子平均质量摩尔浓度  $b_{\pm}$ ,电解质 B 的活度  $a_{\rm B}$  之间的关系

$$a_{\pm} \equiv (a_{+}^{\nu_{+}} a_{-}^{\nu_{-}})^{\frac{1}{\nu}} = \gamma_{\pm} \frac{b_{\pm}}{b^{\ominus}}$$

$$\gamma_{\pm} = (\gamma_{+}^{\nu_{+}} \gamma_{-}^{\nu_{-}})^{\frac{1}{\nu}}$$

$$b_{\pm} = (b_{+}^{\nu_{+}} b_{-}^{\nu_{-}})^{\frac{1}{\nu}}$$

$$a_{B} = a_{\pm}^{\nu} = a_{+}^{\nu_{+}} a_{-}^{\nu_{-}}$$

$$\nu = \nu_{+} + \nu_{-}$$

• 电化学中的热力学量和电动势的关系

$$\begin{split} &\Delta_{\rm r} G_{\rm m} = -zFE, \\ &\Delta_{\rm r} S_{\rm m} = -\left(\frac{\partial \Delta_{\rm r} G_{\rm m}}{\partial T}\right)_p = zF\left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_p \end{split}$$

摩尔熵变  $\Delta_{\rm r}H_{\rm m}$  和摩尔可逆恒压反应热  $Q_{\rm r,m}$  由

$$\Delta_{\rm r} H_{\rm m} = \Delta_{\rm r} G_{\rm m} + T \Delta_{\rm r} S_{\rm m} = -zFE + zFT \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_p,$$

$$Q_{\rm r,m} = T \Delta_{\rm r} S_{\rm m} = zFT \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_p$$

• 若电池反应记为  $\sum_{\mathbf{B}} \nu_{\mathbf{B}} \mathbf{B} = 0$ ,则电池的 Nernst 方程为

$$E = E^{\ominus} - \frac{RT}{zF} \ln \prod_{B} a_{B}^{\nu_{B}} = E_{+} - E_{-}$$

E<sup>⊕</sup> 和 K<sup>⊕</sup> 的关系

$$E^{\ominus} = \frac{RT}{zF} \ln K^{\ominus}$$

• 电极反应的 Nernst 方程

$$E_{\pm} = E_{\pm}^{\ominus} - \frac{RT}{zF} \ln \frac{[a(R)]^{\nu_{R}}}{[a(O)]^{\nu_{O}}}$$

- 原电池的书写规则和电解反应、电池反应的书写规则
- 分解电压、超电势和电极极化的概念,两类不同机理的电极极化

$$E_{
m SM} = E_{
m r} + \Delta E_{
m ir} + IR$$
  
 $\Delta E_{
m ir} = \eta_{
m BM} + \eta_{
m BM}$ 

本次课程课堂作业 (基础): 6.2, 6.4, 6.17, 7.7

本次课程课后作业 (可选): 7.26

- 课程简介及导论
- ② 第一部分
- 3 第二部分
- 4 第三部分
- ⑤ 第四部分

#### 第十章的主要原理:

◆ 比表面积 a<sub>s</sub>、表面张力(表面功) γ 的概念、物理意义和常见影响因素

$$\gamma = \left(\frac{\partial G}{\partial A_{\rm s}}\right)_{T,p,n_{\rm B}}$$

- 弯曲液面的附加压力及其后果
  - Laplace 方程的适用前提和形式

$$\Delta p = \frac{2\gamma}{R}$$

• Kelvin 公式的适用前提和形式

$$RT\ln\frac{p_{\rm r}}{p} = \frac{2\gamma M}{\rho R}$$

- 亚稳态的行成和消除方法
- 固体表面的吸附:单分子层吸附理论的假设和 Langmuir 吸附等温方程

$$\theta \equiv \frac{V^a}{V_{\rm m}^a} = \frac{bp}{1+bp}$$

-液界面的性质:接触角 heta 和 Young 方程、润湿现象的分类

$$\gamma^{\rm s} = \gamma^{\rm sl} + \gamma^{\rm l} \cos \theta$$

• 液体表面的吸附: Gibbs 吸附等温式给出了吸附量  $\Gamma$ 

$$\Gamma = -\frac{a}{RT}\frac{\mathrm{d}\gamma}{\mathrm{d}a} \approx -\frac{c}{RT}\frac{\mathrm{d}\gamma}{\mathrm{d}c}$$

• 表面活性剂的基本结构、分类和临界胶束浓度 (CMC)

#### 第十一章的主要原理:

- 反应速率的概念、和组分 B 的变化速率的关系
- 基元反应、反应分子数的概念、质量作用定律、反应速率常数的概念
- 反应级数的概念、消耗 (生成) 速率常数和反应速率常数的关系
- 常见的级数反应的微分方程、半衰期计算方法
  - 零级反应
  - 一级反应
  - 二级反应
- 温度对反应速率的影响,Arrhenius 方程和活化能  $E_{\rm a}$  的概念和物理意义

$$\frac{\mathrm{d}\ln k}{\mathrm{d}\,T} = \frac{E_{\mathrm{a}}}{R\,T^2}$$

• 活化能和摩尔恒容反应热  $\Delta_{\mathbf{r}} U_{\mathbf{m}}^{\ominus}$  的关系

$$E_{\mathbf{a},1} - E_{\mathbf{a},-1} = \Delta_{\mathbf{r}} U_{\mathbf{m}}^{\ominus}$$

- 推导复合反应速率的近似方法
  - ❶ 选取控制步骤法
  - 2 平衡态近似法
  - 税态近似法

### 第十二章的主要原理:

- 胶体系统的概念,常见的三种胶体系统构成、性质和实例
- 胶体制备的常见制备方法(分散法和凝聚法)和净化方法(渗析法)
- 溶胶的光学性质
  - Tyndall 效应及其实质
  - Rayleigh 公式的前提和特点:  $I \propto V^2$ ,  $I \propto \lambda^{-4}$ ,  $I \propto n^2 n_0^2$ ,  $I \propto C$
- 溶胶的动力学性质
  - Brown 运动的概念, Einstein-Brown 平均位移公式

$$\bar{x} = \sqrt{\frac{RTt}{3L\pi r\eta}}$$

• 球形粒子的扩散系数 D 的计算公式

$$D = \frac{RT}{6L\pi r\eta}$$

Perrin 分布律

$$\ln\frac{C_2}{C_1} = -\frac{Mg}{RT}\left(1 - \frac{\rho_0}{\rho}\right)(h_2 - h_1)$$

- 溶胶的电学性质
  - 四类电动现象
  - 扩散双电层理论 (Stern 模型)
  - 溶胶胶闭结构的书写表达
- 溶胶的稳定性的三个来源以及聚沉的方法
- 乳状液的分类、稳定性来源
- 高分子化合物溶液的渗透压计算, Donnan 平衡
- 高分子化合物溶液的特性黏度 [η]

$$[\eta] = \lim_{\rho \to 0} \left( \frac{\eta_{\rm sp}}{\rho} \right)$$

和相对分子质量  $M_r$  的经验关系

$$[\eta] = KM_{\rm r}^{\alpha}$$

本次课程课堂作业(基础): 10.3, 11.10, 11.44, 12.12

本次课程课后作业 (可选): 10.5, 10.9, 10.16, 12.2

我非常感谢现在还在这里听我的讲述,坚持学习物理化学基础的同学们。祝你 们未来学业精进,事业有成。

第二部分