# Верещагин Антон Сергеевич канд. физ.-мат. наук, старший преподаватель

Кафедра аэрофизики и газовой динамики ФФ НГУ

6 марта 2019 г.

## Аннотация

#### Определение

Внешними параметрами называются параметры, определяющие состояние газа только внешними относительно газа телами. (Пример, объем газа, напряжённости полей).

#### Определение

Внешними параметрами называются параметры, определяющие состояние газа только внешними относительно газа телами. (Пример, объем газа, напряжённости полей).

#### Определение

**Внутренними** параметрами называются параметры, определяющие состояние самого газа. (Например, энергия, давление, температура).

#### Определение

Внешними параметрами называются параметры, определяющие состояние газа только внешними относительно газа телами. (Пример, объем газа, напряжённости полей).

#### Определение

Внутренними параметрами называются параметры, определяющие состояние самого газа. (Например, энергия, давление, температура).

#### Определение

Состояние газа называется равновесным, если оно не изменяется во времени, а также отсутствует обмен энергии с внешними телами. Равновесное состояние – состояние, из которого газ не может выйти самопроизвольно. Если газ, находящийся в произвольном состоянии, предоставить самому себе, то через некоторое время (время релаксации) он перейдёт в равновесное состояние.

Работа газа Работа, совершаемая газом, происходит за счёт изменения внешних параметров  $a_i$ 

$$\delta W = \sum_{i} A_{i} da_{i},$$

где  $A_i$  – обобщённые силы.

Работа газа

Работа, совершаемая газом, происходит за счёт изменения внешних параметров  $a_i$ 

$$\delta W = \sum_{i} A_{i} da_{i},$$

где  $A_i$  — обобщённые силы.

Закон сохранения энергии

Изменение внутренней энергии газа E (кинетическая энергия движения молекул и потенциальная энергия их взаимодействия) имеет вид

$$dE = \delta Q - \delta W = \delta Q - \sum_{i} A_{i} da_{i},$$

где  $\delta Q$  – количество сообщённого газу тепла.



#### Уравнения состояния

По основной теореме термодинамики в равновесном состоянии газа все внутренние параметры (в качестве которых используются обобщённые силы) являются однозначными функциями внешних параметров и энергии (или температуры T) газа

$$A_i = A_i(T, a_1, \dots, a_n), \quad E = E(T, a_1, \dots, a_n).$$

#### Уравнения состояния

По основной теореме термодинамики в равновесном состоянии газа все внутренние параметры (в качестве которых используются обобщённые силы) являются однозначными функциями внешних параметров и энергии (или температуры T) газа

$$A_i = A_i(T, a_1, \ldots, a_n), \quad E = E(T, a_1, \ldots, a_n).$$

Представленные соотношения являются термическими и калорическим уравнениями состояния.

#### Основные предположения

- 1) Газ химически и физически однороден.
- 2) Отсутствуют внешние поля (гравитационное, магнитное и др.).
- 3) Единственные внешним параметром газа является объем V, а обобщенной силой давление p.

Из предположений следует, что многообразие термодинамических состояний двумерно.

#### Основные предположения

- 1) Газ химически и физически однороден.
- 2) Отсутствуют внешние поля (гравитационное, магнитное и др.).
- 3) Единственные внешним параметром газа является объем V, а обобщенной силой давление p.

Из предположений следует, что многообразие термодинамических состояний двумерно.

Закон сохранения энергии

$$d\varepsilon = \delta Q - pdV,$$

где  $V=1/\rho$  — удельный объем,  $\rho$  — плотность газа,  $\varepsilon$  — удельная внутренняя энергия газа.



Второе начало термодинамики

$$dS = \frac{\delta Q}{T} = \frac{1}{T}(d\varepsilon + pdV),$$

где dS – полный дифференциал от энтропии S = S(V, T).

Второе начало термодинамики

$$dS = \frac{\delta Q}{T} = \frac{1}{T}(d\varepsilon + pdV),$$

где dS – полный дифференциал от энтропии S = S(V, T).

Таким образом,

$$TdS = d\varepsilon + pdV$$
,

для уравнений состояния

$$p = p(V, T), \quad \varepsilon = \varepsilon(V, T), \quad S = S(V, T).$$

Второе начало термодинамики

$$dS = \frac{\delta Q}{T} = \frac{1}{T}(d\varepsilon + pdV),$$

где dS – полный дифференциал от энтропии S = S(V, T).

Таким образом,

$$TdS = d\varepsilon + pdV$$
,

для уравнений состояния

$$p = p(V, T), \quad \varepsilon = \varepsilon(V, T), \quad S = S(V, T).$$

Второе начало термодинамики налагает на уравнения состояния дополнительное условие, поэтому независимых из них всего два.

Формулы для внутренней энергии Из второго начала термодинамики следует, что

$$\frac{\partial}{\partial V} \left( \frac{1}{T} \frac{\partial \varepsilon}{\partial T} \right) = \frac{\partial}{\partial T} \left( \frac{1}{T} \frac{\partial \varepsilon}{\partial V} + \frac{p}{T} \right) \quad \text{или} \quad \frac{\partial \varepsilon}{\partial V} = T^2 \frac{\partial}{\partial T} \left( \frac{p}{T} \right).$$

При заданных уравнениях состояния p = p(V, T) и S = S(V, T) внутренняя энергия находится с точностью до константы.

Формулы для энтропии Из второго начала термодинамики следует, что

$$\frac{\partial S}{\partial T} = \frac{1}{T}\frac{\partial \varepsilon}{\partial T} = \frac{c_V}{T}, \quad \frac{\partial S}{\partial V} = \frac{1}{T}\left(\frac{\partial \varepsilon}{\partial V} + p\right).$$

При заданных уравнениях состояния  $\varepsilon=\varepsilon(V,T)$  и p=p(V,T) энтропия находится с точностью до константы, которая исключается с помощью соотношений Нёрста

$$S \to 0$$
 при  $T \to 0$ .

Гипотеза о локальном термодинамическом равновесии В дальнейшем при изучении течений газа будем считать, что в каждый момент времени в бесконечно малой окрестности каждой точки пространства газ находится в термодинамически равновесном состоянии и можно ввести понятия

$$p = p(t, \vec{x}), \quad T = T(t, \vec{x}), \quad S = S(t, \vec{x}),$$

удовлетворяющие термическому, калорическому уравнениям состояния и второму закону термодинамики.

Равновесный процесс

$$\frac{dS}{dt} = \frac{1}{T} \left( \frac{d\varepsilon}{dt} + p \frac{dV}{dt} \right) = \frac{1}{T} \frac{dQ}{dt},$$

где  $\frac{dQ}{dt}$  – скорость притока тепла к рассматриваемой порции газа.

Равновесный процесс

$$\frac{dS}{dt} = \frac{1}{T} \left( \frac{d\varepsilon}{dt} + p \frac{dV}{dt} \right) = \frac{1}{T} \frac{dQ}{dt},$$

где  $\frac{dQ}{dt}$  – скорость притока тепла к рассматриваемой порции газа.

Если порция газа теплоизолирована dQ=0, тогда равновесный процесс называется адиабатическим, для которого

$$\frac{dS}{dt} = 0.$$

Неравновесный процесс Для теплоизолированной системы

$$\frac{dS}{dt} \ge 0.$$

Неравновесный процесс Для теплоизолированной системы

$$\frac{dS}{dt} \ge 0.$$

Пусть масса тела участвует в неравновесном процессе, обмениваясь теплом с внешними телами, в этом случе второе начало термодинамики требует выполнения условия

$$\frac{dS}{dt} + \frac{dS_e}{dt} > 0,$$

где  $S_e$  — энтропия внешних тел. Величина  $\frac{dS_e}{dt}$  может рассматриваться как поток энтропии от внешних тел к массе тела.

#### Определение

Совершенным (идеальным) газом называется газ, для которого справедлив закон Менделеева-Клайперона

$$pV = RT$$
,

где R — газовая постоянная.

Внутренняя энергия совершенного газа Из полученных соотношений для внутренней энергии

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial V} = 0 \quad \Rightarrow \quad \varepsilon = \varepsilon(T),$$

при этом удельная теплоёмкость  $c_V = \frac{\partial \varepsilon}{\partial T} = c_V(T)$ .

Внутренняя энергия совершенного газа Из полученных соотношений для внутренней энергии

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial V} = 0 \quad \Rightarrow \quad \varepsilon = \varepsilon(T),$$

при этом удельная теплоёмкость  $c_V = \frac{\partial \varepsilon}{\partial T} = c_V(T)$ .

#### Определение

Газ называется политропным, если  $c_V$  не зависит от T. В этом случае

$$\varepsilon = c_V T$$
.

Выводы кинетической теории Выражения для удельных теплоёмкостей имеют вид

$$c_V = \frac{f}{2}k\frac{N_A}{M}, \quad R = c_p - c_V,$$

где f — число степеней свободы молекулы газа (f=3 для одноатомного, f=5 для двухатомного), k — постоянная Больцмана,  $N_A$  — постоянная Авогадро, M — молекулярный вес.

Выводы кинетической теории Выражения для удельных теплоёмкостей имеют вид

$$c_V = \frac{f}{2}k\frac{N_A}{M}, \quad R = c_p - c_V,$$

где f — число степеней свободы молекулы газа (f=3 для одноатомного, f=5 для двухатомного), k — постоянная Больцмана,  $N_A$  — постоянная Авогадро, M — молекулярный вес.

#### Энтропия

Из соотношении для энтропии при заданных уравнениях состояния следует, что

$$S = c_V \ln T + R \ln V + const = c_V \ln T + c_p \ln V - c_V \ln V + const =$$
$$= c_V \ln p + c_p \ln V + const.$$



## Литература