

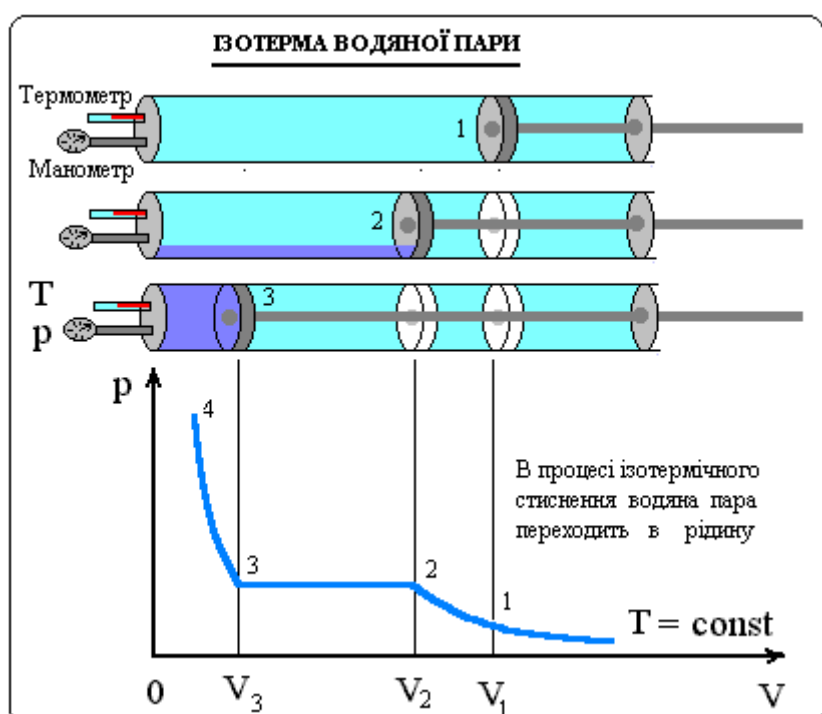
РЕАЛЬНІ ГАЗИ

Зміст

1. Перехід з газоподібного стану в рідкий
2. Реальний газ. Рівняння Ван-дер-Ваальса
3. Ізотерми реального газу Ван-дер-Ваальса

1. Перехід з газоподібного стану в рідкий

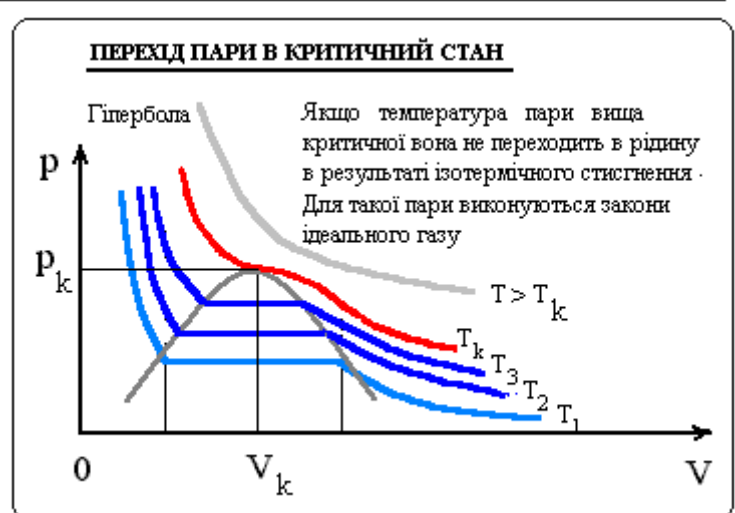
Розглянемо ізотермічний **стиск пари** (наприклад, водяної), яка знаходиться в прозорому циліндрі під поршнем при постійній температурі T . При зменшенні об'єму до певного значення V_2 в циліндрі з'явиться туман, а на стінках краплинки рідини. Подальше зменшення об'єму проходить при сталому тиску і супроводжується збільшенням кількості сконденсованої рідини. При



деякому об'ємі V_3 рідина повністю заповнить об'єм під поршнем.

Побудуємо $(p;V)$ діаграму даного ізотермічного процесу.

Дільниця (I-2) ізотерми є гіперболою і відображає стиск **ненасиченої пари**, яка поводиться як ідеальний газ; дільниця (2-3) відображає стиск **насиченої пари** і показує, що густина і тиск її не залежать від об'єму при незмінній температурі за рахунок безперервної конденсації; дільниця (3-4) відображає **стиск рідини**, яка утворилась в



результаті конденсації.

Якщо розглянути сімейство ізотерм для різних температур, то виявиться, що при підвищенні температури зменшується довжина горизонтальної дільниці, яка при деякій температурі перетворюється в точку перегину. Такий результат отримуємо в результаті того, що при зростанні температури зростає густинна насыченої пари, а густинна рідини зменшується з температурним розширенням.

При **критичній температурі** T_k зникає відмінність між рідиною та насыченою її парою, так як їх густини стають рівними.

Графіки залежності густини від температури для рідини та насыченої пари мають спільну точку, що відповідає критичній температурі T_k .

Можна помітити, що кінці горизонтальних дільниць ізотерм вкладаються на параболічну криву. Ця крива та критична ізотерма ділять площину діаграм на зони, точки яких відповідатимуть станам речовини.

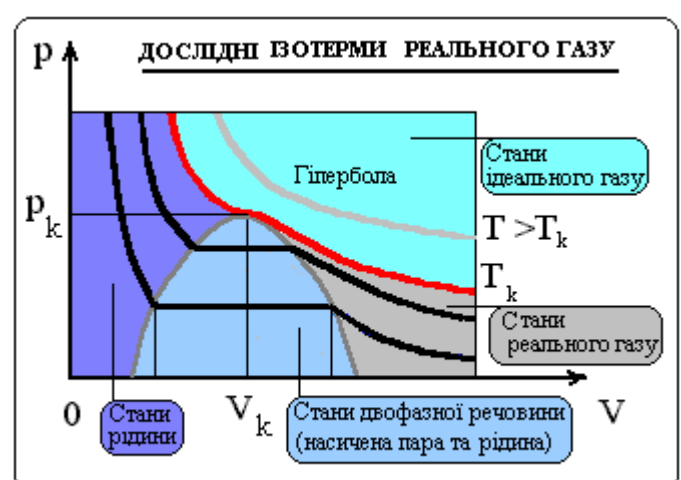
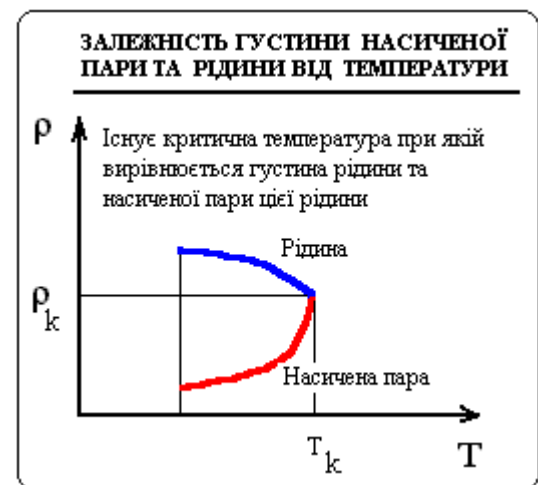
Досліди показали, що подібні ізотерми характерні і для газів. Це означає, що гази зріджуються ізотермічним стиском при температурі нижчій за критичну. Критичній температурі відповідають **критичний об'єм** та **критичний тиск**.

При температурі газу вищої за критичну ізотерми мають вигляд парабол, характерних для ідеального газу. Це означає, що при цих температурах зріження газів не досягається ізотермічним стисненням.

Одним з перших газів, для яких була отримана подібна ізотерма, був аміак. Зріження цього газу можна здійснити при тискові біля 7 атм.. Для вуглекислого газу (CO_2) критична температура $T_k = 31^\circ \text{C}$, критичний тиск

$$p_k = 72,9 \text{ атм.}, \text{ критичний питомий об'єм (в розрахунку на моль)} V_k \approx 10^{-5} \text{ м}^3 / \text{моль.}$$

Описаний хід ізотерм був відкритий Ван Марумом (1750 – 1837, Голландія). Значних успіхів в дослідженнях зріження газів досяг Майкл Фарадей (1791 – 1867, Англія). Важливі результати були досягнуті Томасом Ендрюсом (1813 – 1885, Англія) у 1861 – 1869 рр. Саме Ендрюс систематично досліджував хід ізотерм вуглекислоти при різних температурах і на основі своїх досліджень увів поняття критичної температури.



Дослідні ізотерми не пояснюються рівнянням стану ідеального газу Клайперона-Менделеєва і приводить до необхідності пошуків рівняння стану реального газу, яке дозволило б теоретично обґрунтувати вищезазначені ізотерми та можливість зрідження газів.

2. Реальний газ. Рівняння Ван-дер-Ваальса

1⁰. Обґрунтування рівняння Ван-дер-Ваальса

Рівняння газового стану Клайперона-Менделеєва допускає можливість існування будь-якого об'єму газу, аж до нульового. Але, очевидно, що мінімальний об'єм газу не може бути меншим за об'єм всіх його молекул і це повинно враховуватись більш точним рівнянням. Зокрема, при зменшенні об'єму до мінімально можливого (V_{\min}), тиск повинен зростати до нескінченності, що відбиває неможливість подальшого зменшення об'єму. Цей вимозі задовільняє рівняння тиску

$$p = \frac{vRT}{V - V_{\min}},$$

згідно якому при $V \rightarrow V_{\min}$ $p \rightarrow \infty$

З іншого боку слід враховувати недоступність певного об'єму (b_0) для руху молекул а це еквівалентно збільшенню їх концентрації, а отже і тиску в стільки ж разів у відповідності до рівняння МКТ. З врахуванням цього дійсний тиск газу (p) в порівнянні з тиском ідеального (p^{\parallel}) буде:

$$p = p^{\parallel} \frac{n}{N} = p^{\parallel} \frac{N / (V - b_0)}{N/V} = p^{\parallel} \frac{V}{V - b_0} = \frac{vRT}{V - b_0}.$$

Розумно вважати

$$b_0 = V_{\min}.$$

На основі попередніх міркувань доцільно вважати, що V_{\min} лише дещо перевищує об'єм всіх молекул, тобто

$$V_{\min} \geq NV_0,$$

де V_0 – об'єм однієї молекули.

За іншими, можливо недосить переконливими, міркуваннями, V_{\min} – це об'єм недоступний для зіткнень молекул. Так при зіткненні двох молекул, які в нашій моделі уявляються кулями, недоступний для цієї пари об'єм (V_d) буде рівним

$$V_d = \frac{4}{3}\pi l^3,$$

де $l = 2r_0$ – подвійний радіус молекули у відповідності до схеми зіткнення.

Загальний недоступний об'єм буде рівний добутку числа пар на V_d

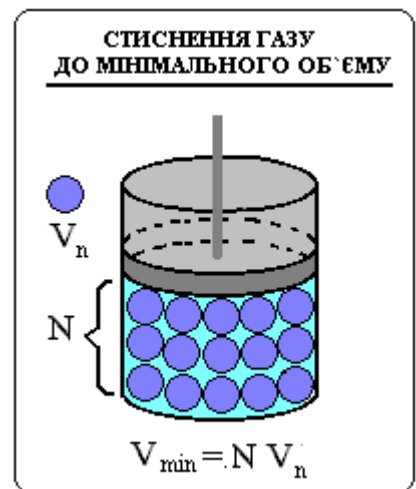
$$b_0 = \frac{N}{2} V_d = \frac{N}{2} \frac{4}{3} \pi l^3 = \frac{N}{2} \frac{4}{3} \pi 8r_0^3 = 4NV_0.$$

Отже, за цими міркуваннями недоступний (мінімальний) об'єм газу вчетверо більший за сумарний об'єм всіх молекул.

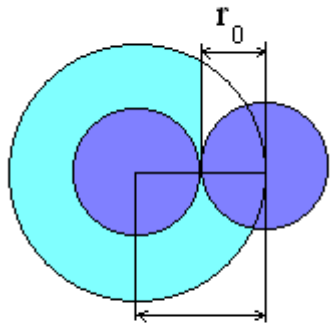
Намагаючись внести уточнення в рівняння стану газу, слід врахувати, що взаємне притягання між молекулами повинно зменшувати тиск газу на величину p_i .

Оскільки сила притягання двох межуючих молекулярних шарів прямопропорційна концентрації молекул в них, то

$$p_i \sim n^2,$$



ОЦІНКА НЕДОСТУПНОГО ОБ'ЄМУ ПРИ ЗІТКНЕННІ МОЛЕКУЛ



$$V_d = \frac{4}{3}\pi l^3$$

$$n^2 = \frac{N^2}{V^2} = \frac{v^2 N_A^2}{V^2},$$

$$p_i = c \frac{v^2 N_A^2}{V^2} = \frac{av^2}{V^2}.$$

В останньому стала а розрахована на 1 моль тому зручно привести до моля також іншу сталу, і записати

$$b_0 = 4NV_0 = 4v N_A V_0 = vb$$

де b буде розрахованим таким же чином.

Отже

$$p = \frac{vRT}{V - vb} - \frac{av^2}{V^2}.$$

Маємо **рівняння Ван-дер-Ваальса для реального газу**, яке прийнято записувати в такому вигляді

$$\left(p + \frac{a v^2}{V^2} \right) (V - vb) = vRT$$

Для 1 моля його можна записати так

$$\left(\frac{pV^2 + a}{V^2} \right) (V - b) = RT$$

Рівняння Ван-дер-Ваальса є рівнянням третього ступеня відносно V .

Для дослідження цього рівняння, зручніше переписати його в іншому вигляді

$$pV^3 - pV^2b + aV - ab = TRV^2$$

або

$$V^3 - V^2(b + \frac{RT}{p}) + \frac{aV}{p} - ab = 0.$$

Математична довідка

Нагадаємо деякі відомості з теорії алгебраїчних рівнянь.

Корні рівняння n -ого степеня

Рівняння виду $f(x) = 0$, де $f(x)$ – многочлен n – ого степеня називається рівнянням n – ого степеня.

Важливу інформацію про корні цього рівняння дає наступна теорема.

Теорема Безу.

Остача від ділення многочлена $f(x)$ на $(x - a)$ рівна значенню многочлена при $x = a$, тобто числу $f(a)$.

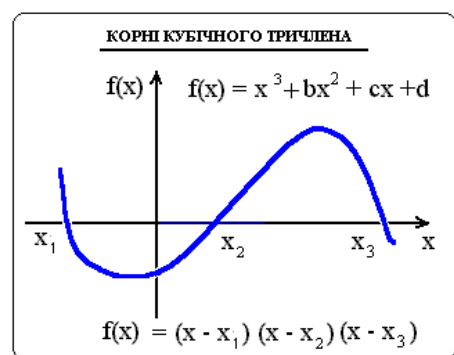
Доведення. Нехай в результаті ділення на $(x - a)$ отримано многочлен $p(x)$ і остаток q . Тоді:

$$f(x) = p(x)(x - a) + q.$$

Якщо $x = a$, то $f(a) = q$, що й треба було довести.

Наслідок з теореми Безу. Якщо x_0 корінь многочлена $f(x)$, то многочлен ділиться на $x - x_0$.

На теорему Безу спирається **теорема про корні многочлена n – ого степеня**, яка стверджує, що будь-який многочлен



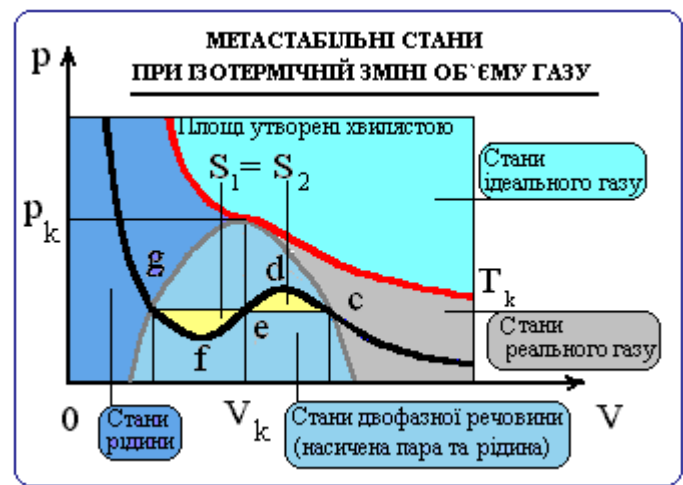
n – ого степеня може бути представлений у вигляді добутку

$$f(x) = a(x - x_1) \cdots (x - x_n),$$

де x_1, \dots, x_n – корні многочлена.

3. Ізотерми реального газу Ван-дер-Ваальса

Кубічний многочлен може мати найбільше три корні, і його графік може тричі перетинати вісь абсцис, маючи дві точки перегину. Врахувавши, що у випадку кубічного рівняння Ван-дер-Ваальса $p > 0, V > 0$ можна зрозуміти, що графік не перетинатиме осі абсцис, а просто матиме дві точки перегину при двох асимптотах. Така ізотерма на перший погляд відрізняється від раніше наведених дослідних ізотерм хвилеподібною дільницею замість прямолінійної. Проте, в точних експериментах вдалося отримати хвилеподібну дільницю, тобто спостерігалась перенасичена пара (дільниця $c - d$) та «розтягнена» (перегріта) рідина (дільниця $f - g$). Хвилеподібна дільниця відповідає нестійким (метастабільним) станам, які швидко зникають при порушенні однорідності середовища (домішки, флюктуації густини, тощо).



Дільниця ($d - e$) відображає зменшення тиску при зменшенні об'єму. Зрозуміло, що в жодному стані, з тих, які відповідають точкам цієї дільниці графіка системи не може знаходитись в стійкій рівновазі. Достатньо найменших зовнішніх дій, чи флюктуаційних змін (хаотичних відхилень від середнього значення), щоб цей стан зруйнувався.

З рівняння Ван-дер-Ваальса випливає можливість існування критичної ізотерми з однією точкою перегину. Математично це означає, що всі корні кубічного тричлена співпадають, а розклад рівняння має вигляд

$$(V - V_k)^3 = 0$$

або

$$V^3 - 3V_k V^2 + 3V_k^2 V - V_k^3 = 0$$

Порівнявши останнє рівняння з попереднім рівнянням Ван-дер-Ваальса, матимемо при критичних параметрах

$$3V_k = b + \frac{RT}{p_k} \quad (1)$$

$$3V_k^2 = \frac{a}{p_k} \quad (2)$$

$$V_k^3 = \frac{ab}{p_k} \quad (3)$$

Діленням третього рівняння на друге отримаємо

$$V_k = 3b$$

Підставивши отриманий результат в третє рівняння матимемо

$$27b^3 = \frac{ab}{p_k}$$

Звідки

$$p_k = \frac{a}{27b^2}$$

І врешті, після підстановки в перше рівняння

$$9b = b + \frac{RT}{p_k}$$

або

$$T_k = \frac{8a}{27Rb}$$

Таким чином критичні параметри виражаються через сталі Ван-дер-Ваальса.

Подальші дослідження виявили недосконалість рівняння Ван-дер-Ваальса, що привело до введення інших форм рівняння стану реального газу, зокрема до сучасного *віріального рівняння Боголюбова*.