

Лекция 18

Реальные газы

Уравнение Ван-дер-Ваальса

ИДЕАЛЬНЫЙ ГАЗ

Один моль газа при нормальных условиях

$$P=10^5 \text{ Па}$$

$$V_\mu=22\cdot10^{-3} \text{ м}^3$$

Эффективный диаметр молекулы

$$d \sim 0.1 \text{ нм}$$

Собственный объем молекул

$$V_0 \sim N_a \cdot d^3 \sim 6 \cdot 10^{-7} \text{ м}^3$$

Газ можно считать идеальным

$$V_0/V_\mu \sim 3 \cdot 10^{-5}$$

РЕАЛЬНЫЙ ГАЗ

Увеличим давление до

$$P=500 \text{ МПа}$$

Число молекул возрастет в 5000 раз.

Газ не является идеальным

$$V_0/V_\mu \sim 0.15$$

При высоких давлениях и малых температурах модель идеального газа перестает удовлетворительно описывать поведение газа.

Силы межмолекулярного взаимодействия

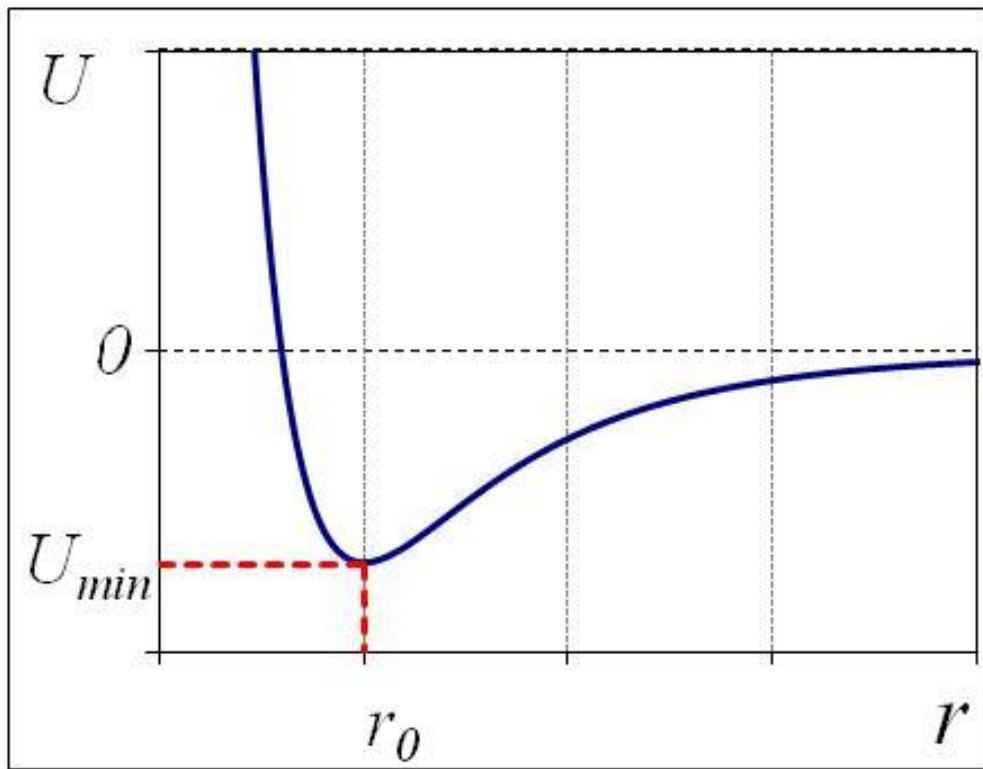
Твердые тела сопротивляются растяжению, следовательно между молекулами действуют силы притяжения.

Малая сжимаемость весьма плотных газов и особенно жидкостей и твердых тел означает, что между молекулами существуют силы отталкивания.

Между молекулами одновременно действуют силы притяжения и отталкивания.

На больших расстояниях сила притяжения, на малых сила - отталкивания. Эти силы существенны на расстояниях порядка нескольких диаметров молекулы.

Энергия потенциального взаимодействия



Газ

$$U_{\min} \ll kT$$

Жидкость

$$U_{\min} \sim kT$$

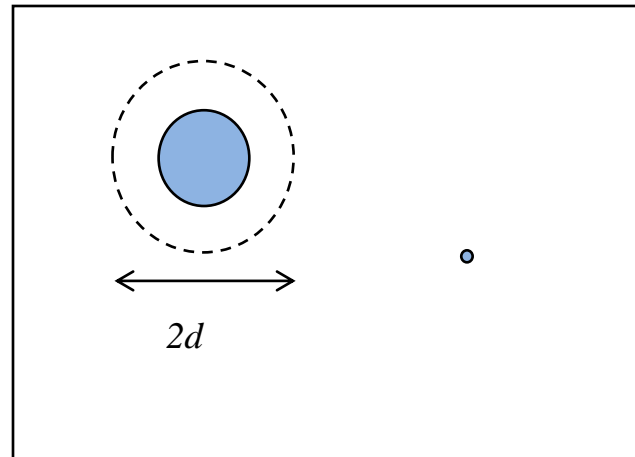
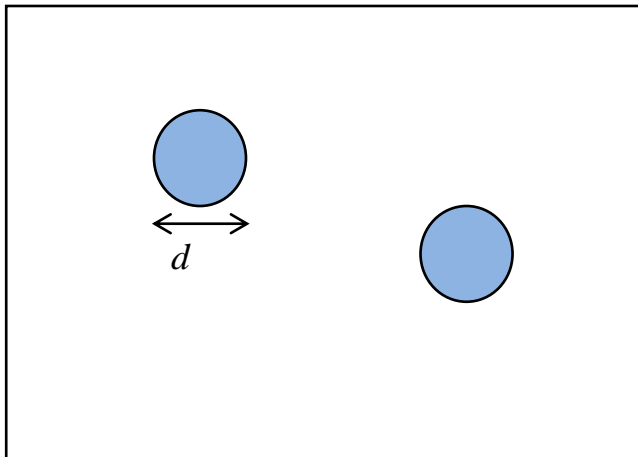
Твердое тело

$$U_{\min} \gg kT$$

Влияние размеров молекул

Учтем недоступный объем b

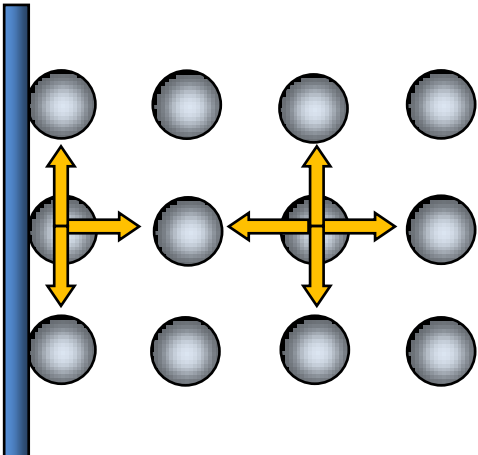
$$P(V_\mu - b) = RT$$



$$V_{12} = V_1 + V_2 = 2 \frac{4}{3} \pi \left(\frac{d}{2} \right)^3 = \frac{1}{3} \pi d^3$$

$$b = \frac{4}{3} \pi \left(\frac{2d}{2} \right)^3 = \frac{4}{3} \pi d^3 = 4V_{12}$$

Взаимодействие молекул



Притяжение молекул уменьшает их концентрацию вблизи стенки. Следовательно уменьшается давление.

Давление пропорционально силе и количеству молекул, а каждая из этих величин пропорциональна концентрации. Следовательно, давление обратно пропорционально квадрату объема.

$$P = \frac{RT}{V_\mu - b} - P_I$$

$$P_I = \frac{a}{V_\mu^2}$$
 внутреннее давление

Уравнение Ван-дер-Ваальса

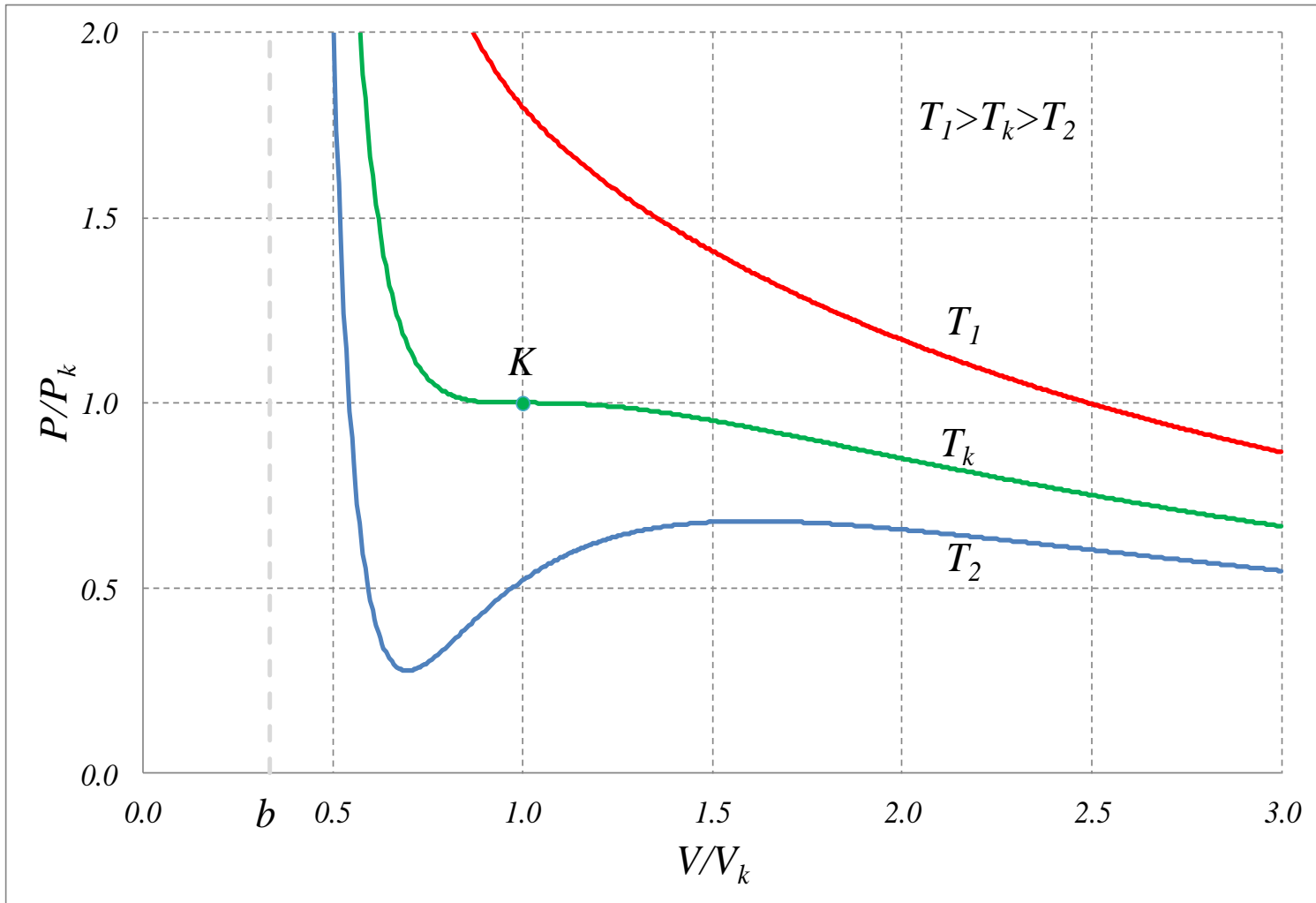
$$\left(P + \frac{a}{V_\mu^2} \right) (V_\mu - b) = RT$$

$$PV_\mu^3 - (RT + Pb)V_\mu^2 + aV_\mu - ab = 0$$

$$V_\mu \gg b \qquad \qquad P \gg \frac{a}{V_\mu^2}$$

Предложенное Ван-дер-Ваальсом уравнение является полуэмпирическим, поскольку включает параметры, определяемые опытным путем.

Изотермы Ван-дер-Ваальса



Критические параметры

$$\left\{ \begin{array}{l} P_k V_k^3 - (R T_k + P_k b) V_k^2 + a V_k - ab = 0 \\ P_k (V - V_k)^3 = 0 \end{array} \right.$$

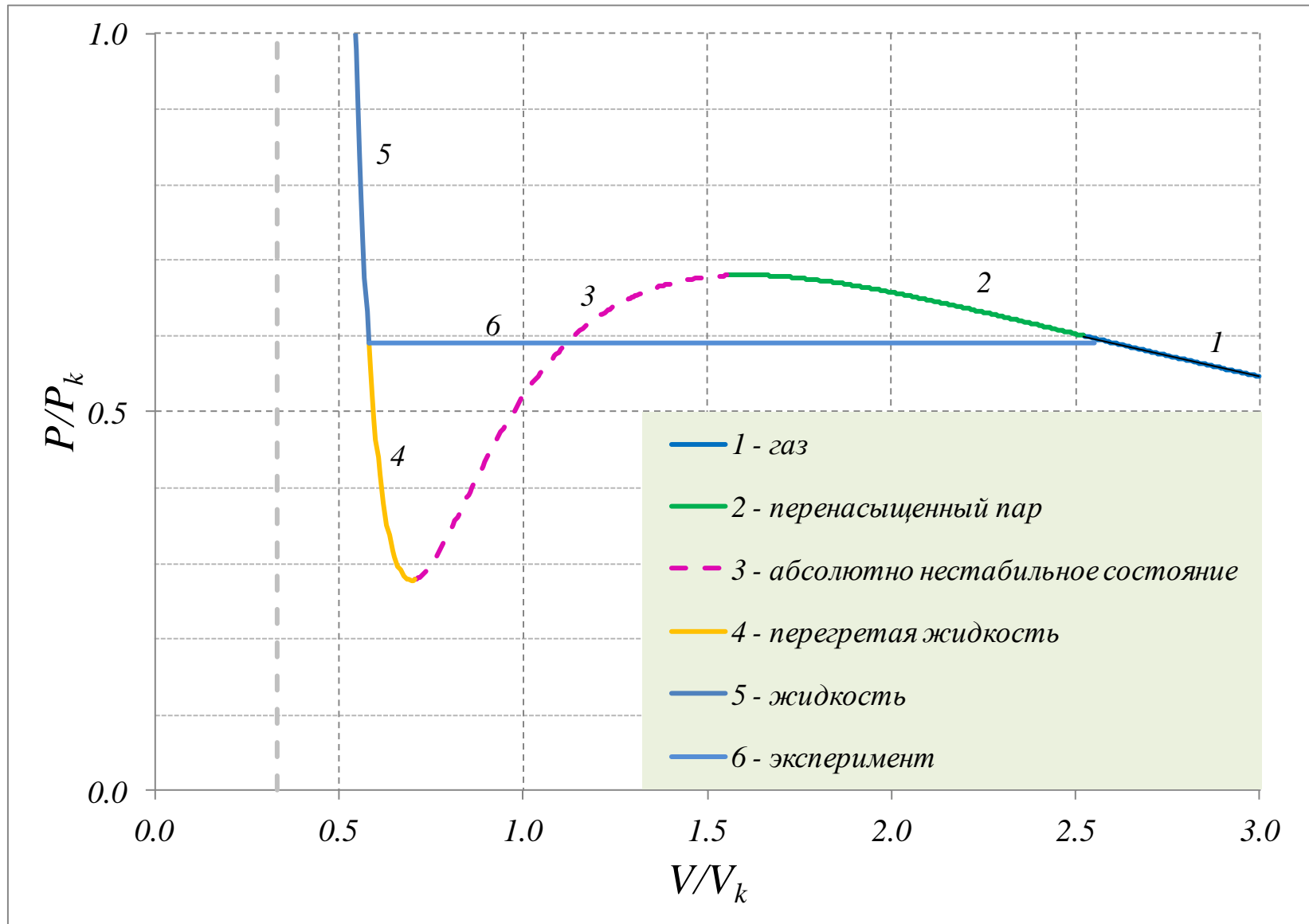
Приравнивая коэффициенты при одинаковых степенях, получаем:

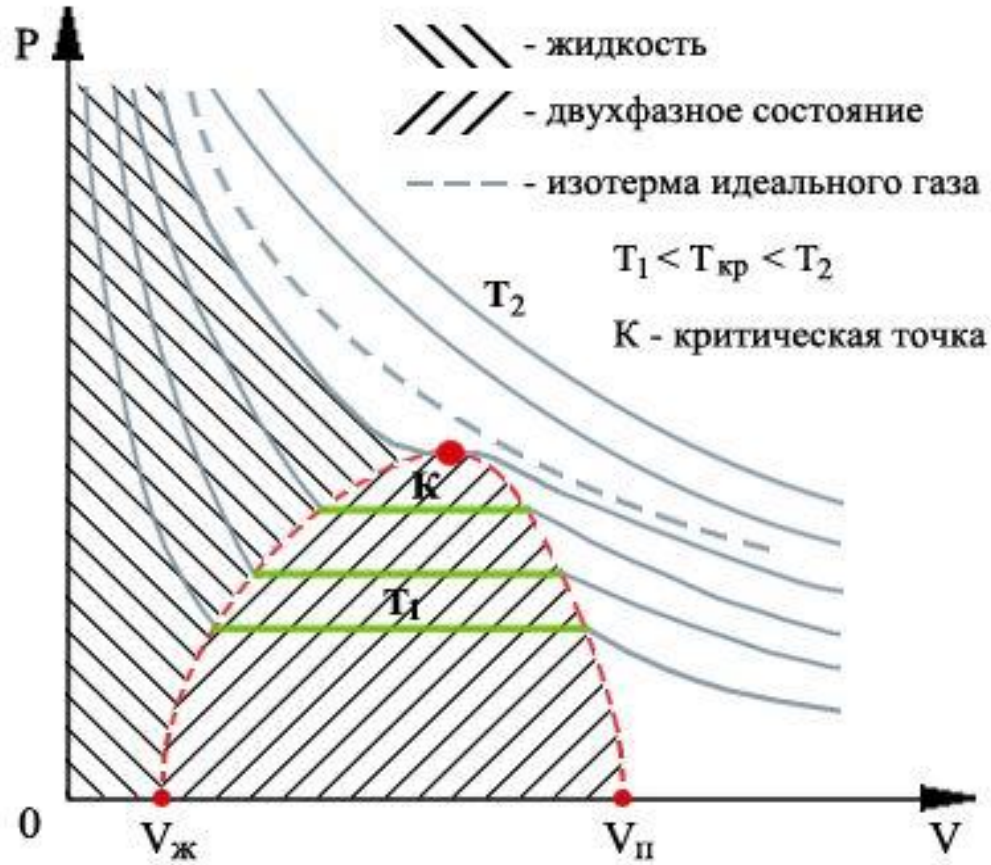
$$V_k = 3b$$

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

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

Фазовый переход

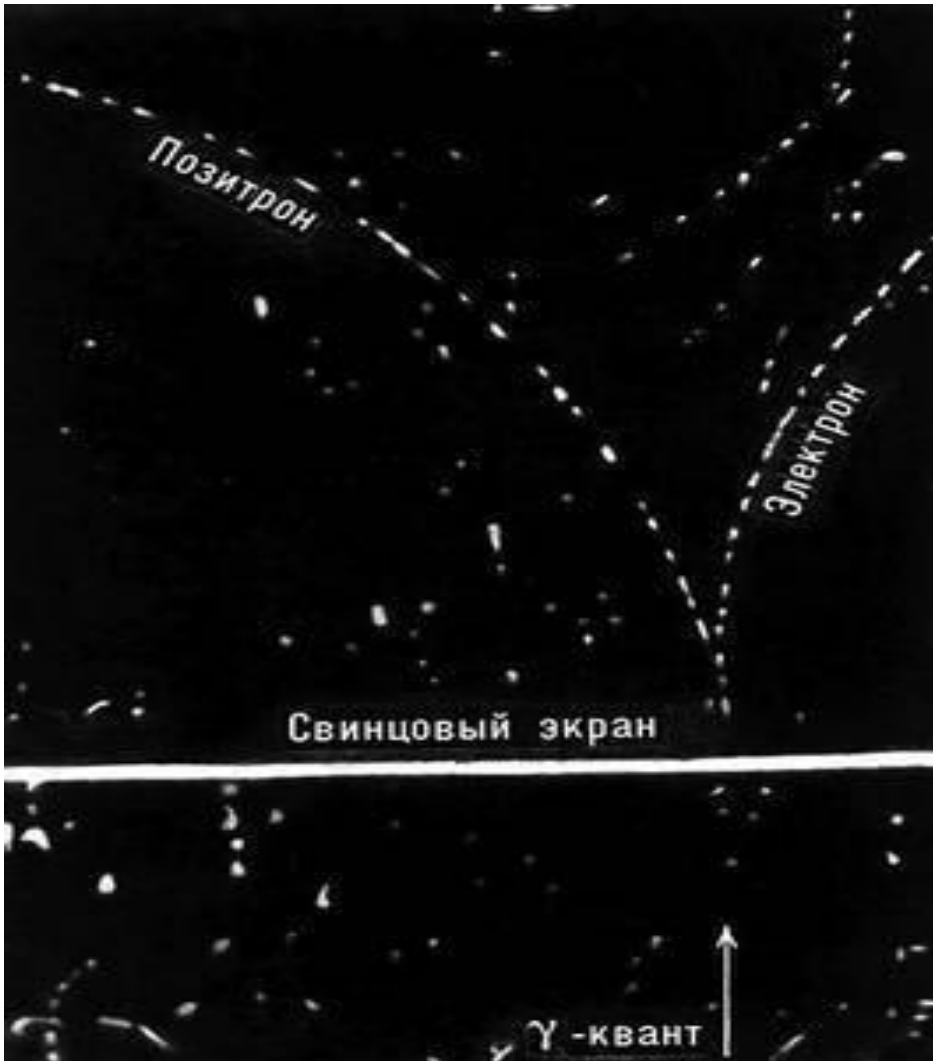




Пар - это газ при температуре ниже критической.

Сжижение газа – перевод газа в жидкую фазу путем сжатия.

Треки элементарных частиц в пузырьковой камере



[Перегретая вода](#)