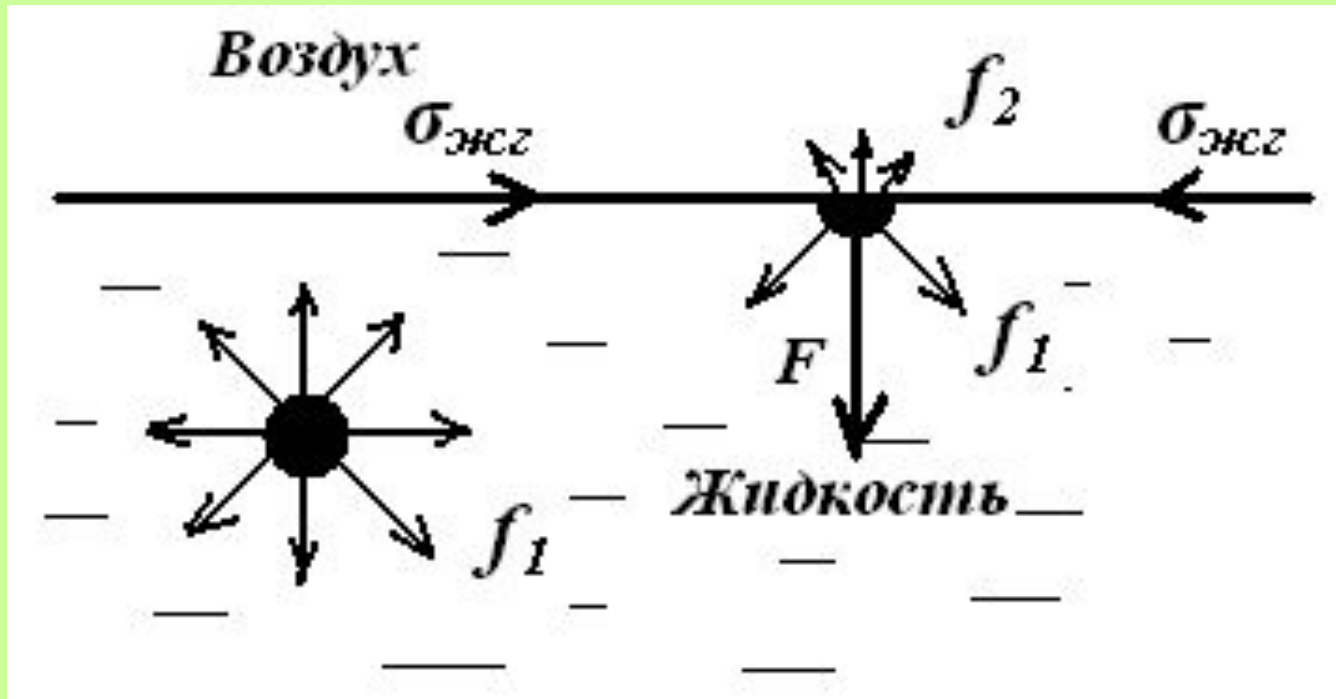


# **Поверхностные явления**

# Поверхностное натяжение

## Физический смысл поверхностного натяжения



$$f_1 - f_2 = F; \quad \frac{F}{s} = p_M$$

$p_M$  – внутримолекулярное давление

## **Энергетическое определение поверхностного натяжения**

**Поверхностное натяжение ( $\sigma$ )** – работа обратимого изотермического процесса, затраченная на образование единицы площади поверхности раздела фаз:

$$\sigma = - \left[ \frac{\delta W_{\text{равн}}}{ds} \right]_{p,T}$$

## **Силовое определение поверхностного натяжения**

**Поверхностное натяжение** – сила, направленная тангенциально (параллельно) к поверхности и приходящаяся на единицу длины периметра, ограничивающего эту поверхность.

Физическая сущность – поверхность молекулы стремится уйти вглубь конденсированной фазы, тем самым, сжимая поверхность.

## **Термодинамическое определение поверхностного натяжения**

$$\sigma = \left[ \frac{\partial G}{\partial s} \right]_{p,T,n_i} = \left[ \frac{\partial U}{\partial s} \right]_{S,V,n_i} = \left[ \frac{\partial H}{\partial s} \right]_{S,p,n_i} = \left[ \frac{\partial A}{\partial s} \right]_{T,V,n_i}$$

**Поверхностное натяжение** - частная производная от любого термодинамического потенциала по площади межфазной поверхности при постоянных соответствующих параметрах.

### **Единицы измерения**

Энергетическая – Дж/м<sup>2</sup>, силовая – Н/м.

Для воды при 293 К:

$$\sigma_{H_2O} = 72,75 \cdot 10^{-3} \text{ Дж/м}^2 = 72,75 \cdot 10^{-3} \text{ Н/м}$$

$$\text{СИ: } \text{Дж/м}^2 = \text{Н}\cdot\text{м/м}^2 = \text{Н/м}$$

# **Влияние различных факторов на величину поверхностного натяжения**

## **Химическая природа вещества**

Вещество	$\epsilon$	$\sigma$ , мДж/м <sup>2</sup>	Вещество	$\sigma$ , мДж/м <sup>2</sup>
Гелий (ж)		0,22	Ртуть	473,5
Диэтиловый эфир	4,3	17,2	*Железо (т)	3959
Этанол	24,2	21,6	*Вольфрам (т)	6814
Муравьиная к-та	34	36,3	*Алмаз	11400
Вода	81	71,96		

\* - представлены величины удельной поверхностной энергии

**Поверхностное натяжение меньше у неполярных жидкостей, имеющих слабые межмолекулярные связи, и больше у полярных жидкостей.**

**Большим поверхностным натяжением обладают вещества, имеющие межмолекулярные водородные связи, например вода.**

## *Природа граничащих фаз*

Поверхностное натяжение на границе двух жидкостей зависит от полярности.

*Правило Ребиндера:* чем больше разность полярностей жидкостей, тем больше поверхностное натяжение на границе их раздела.

*Правило Антонова:* если жидкости ограниченно растворимы друг в друге, то поверхностное натяжение на границе  $\text{ж}_1/\text{ж}_2$  равно разности между поверхностными натяжениями взаимно насыщенных жидкостей на границе их с воздухом или с их собственным паром:

$$\sigma_{\text{ж}_1/\text{ж}_2} = \sigma_{\text{ж}_1/\Gamma} - \sigma_{\text{ж}_2/\Gamma}$$

# Межмолекулярные и межфазные взаимодействия

## Когезия

**Когезия** – притяжение атомов или молекул внутри отдельной фазы, обусловленное межмолекулярными и межатомными взаимодействиями различной природы.

**Работа когезии ( $W_k$ )** - работа, затрачиваемая на разрыв тела по сечению, равному единице площади.

$$W_k = 2\sigma$$

# Адгезия

**Адгезия** – взаимодействие между разнородными конденсированными телами при их молекулярном контакте.

Причина адгезии – молекулярное притяжение контактирующих веществ или их химическое взаимодействие.

**Работа адгезии** ( $W_A$ ) – работа, которую необходимо совершить для разделения двух контактирующих фаз.

**Уравнение Дюпре:**

$$W_A = \sigma_{21} + \sigma_{31} - \sigma_{23}$$

## **Растекание жидкости**

**Правило Гаркинса** - растекание одной жидкости по поверхности другой происходит, если прилипание между двумя жидкостями больше, чем сцепление молекул растекающейся жидкости ( $W_A > W_K$ ).

**Коэффициент растекания**  $\varphi = W_A - W_K$

$\varphi > 0$       растекание,

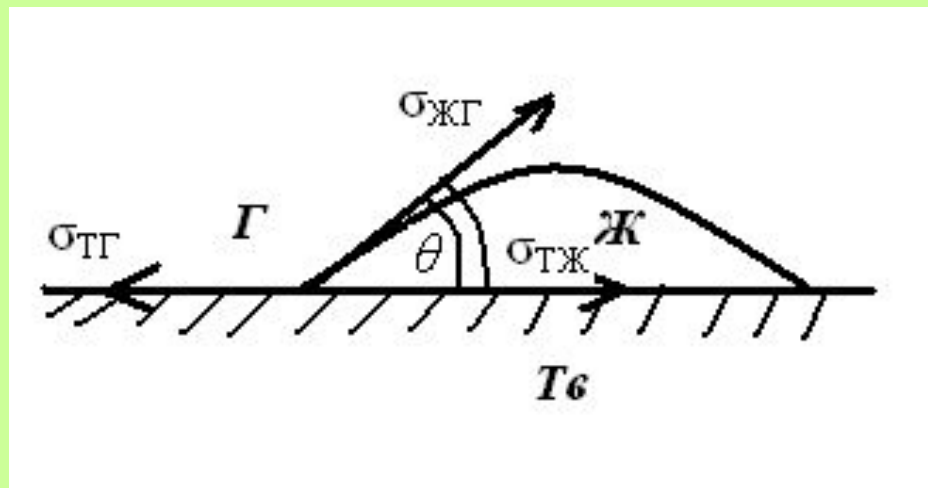
$\varphi < 0$ ,      растекание не происходит.

Способность к растеканию зависит от когезии наносимой жидкости.

Многие органические вещества растекаются по поверхности воды, а вода, как правило, не растекается на поверхности органических веществ.

## Смачивание

**Смачивание** (адгезия жидкости) – взаимодействие жидкости с твердым или другим жидким телом при наличии одновременного контакта трех несмешивающихся фаз, одна из которых обычно является газом (воздух).



$$\sigma_{TG} = \sigma_{TJ} + \sigma_{JG} \cdot \cos \theta$$

$$\cos \theta = \frac{\sigma_{TG} - \sigma_{TJ}}{\sigma_{JG}}$$

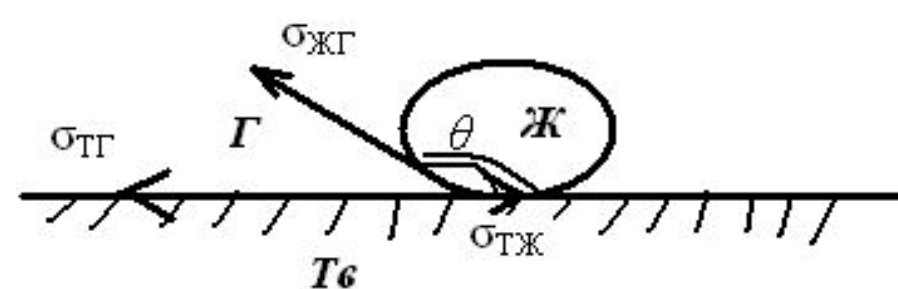
**Закон Юнга**

## Анализ уравнения Юнга

$$\cos \theta = \frac{\sigma_{TG} - \sigma_{TЖ}}{\sigma_{ЖГ}}$$

1. Если  $\sigma_{TG} > \sigma_{TЖ}$ , то  $\cos \theta > 0$ ,  $\theta < 90^\circ$  - **смачивание**.  
Вода на стекле.

2. Если  $\sigma_{TG} < \sigma_{TЖ}$ , то  $\cos \theta < 0$ ,  $\theta > 90^\circ$  - **несмачивание**.  
Вода на парафине или тефлоне.



## *Анализ уравнения Юнга*

$$\cos \theta = \frac{\sigma_{TG} - \sigma_{TЖ}}{\sigma_{ЖГ}}$$

3. Если  $\sigma_{TG} = \sigma_{TЖ}$ , то  $\cos \theta = 0$ ,  $\theta = 90^\circ$  - граница между смачиваемостью и несмачиваемостью.

4. Если  $\sigma_{TG} - \sigma_{TЖ} = \sigma_{ЖГ}$ , то  $\cos \theta = 1$ ,  $\theta = 0^\circ$  - **полное смачивание (растекание)**.

**Ртуть на поверхности свинца, очищенного от оксидной пленки, вода на кварце.**

**Правило:** лучше смачивает поверхность та жидкость, которая ближе по полярности к смачиваемому материалу.

*Группы твердых тел по виду избирательного смачивания*

**Гидрофильные (олеофобные) материалы** – лучше смачиваются водой, чем неполярными углеводородами: кварц ( $\theta = 0^\circ$ ), малахит ( $\theta = 17^\circ$ ), силикаты, карбонаты, оксиды металлов.

**Гидрофобные (олеофильные) материалы** - лучше смачиваются неполярными жидкостями, чем водой: парафин ( $\theta = 106^\circ$ ), тефлон ( $\theta = 120^\circ$ ), графит, уголь.

## Флотация

**Флотация** - метод обогащения полезных ископаемых, основанное на их различной смачиваемости (обогащается около 90% руд цветных металлов).

**Пенная флотация:** через водную суспензию измельченной руды (пульпы) барботируют воздух, к пузырькам которого прилипают гидрофобные частицы ценного минерала (чистые металлы или их сульфиды), всплывающие затем на поверхность воды, и с образовавшейся пеной снимаются механически для дальнейшей переработки.

Пустая порода (кварц, алюмосиликаты) хорошо смачивается водой и оседает во флотационных машинах.

**Пример.** Порошок кварца и серы высыпали на поверхность воды. Какое явление можно ожидать, если краевой угол смачивания для кварца  $0^\circ$ , а для серы  $78^\circ$ .

**Решение:**

Для кварца  $\theta = 0^\circ$  - полное смачивание, кварц будет полностью смачиваться водой и будет оседать на дно емкости.

Для серы  $\theta < 90^\circ$  - неполное смачивание, порошок серы образует суспензию на поверхности воды.

## **Капиллярные явления**

**капиллярное**

**поднятие**

**(опускание)**

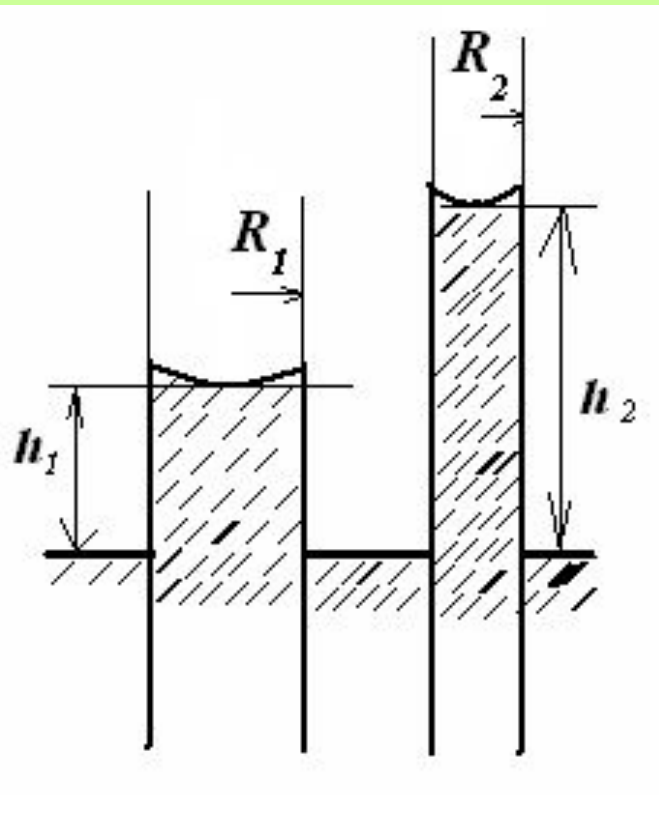
**жидкости;**

**капиллярная конденсация;**

**изотермическая перегонка.**

# Капиллярное поднятие (опускание) жидкости

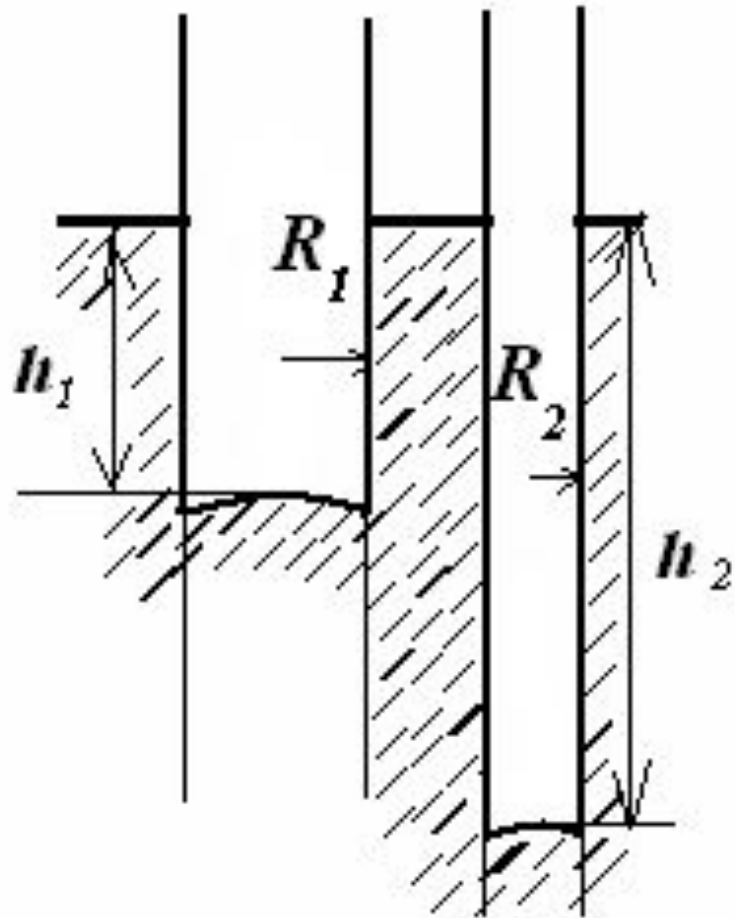
При погружении капилляра в какую-либо жидкость, ее уровень в капилляре меняется.



Смачивание ( $\theta < 90^\circ$ ), образуется вогнутый мениск, жидкость в капилляре поднимается.

Жидкость поднимается тем выше ( $h_2 > h_1$ ), чем меньше радиус капилляра ( $R_2 < R_1$ ).

**Капиллярное поднятие  
жидкости**



Несмачивание ( $\theta > 90^\circ$ ),  
образуется выпуклый мениск,  
уровень жидкости в капилляре  
опускается.

Жидкость опускается тем ниже  
( $R_2 < R_1$ ), чем меньше радиус  
капилляра ( $h_2 > h_1$ ).

*Капиллярная депрессия  
жидкости*

**Высоту капиллярного поднятия жидкости можно вычислить**

$$h = \frac{2\sigma \cos \theta}{\rho g R}$$

**уравнение Жюрена**

### **Анализ уравнения Жюрена**

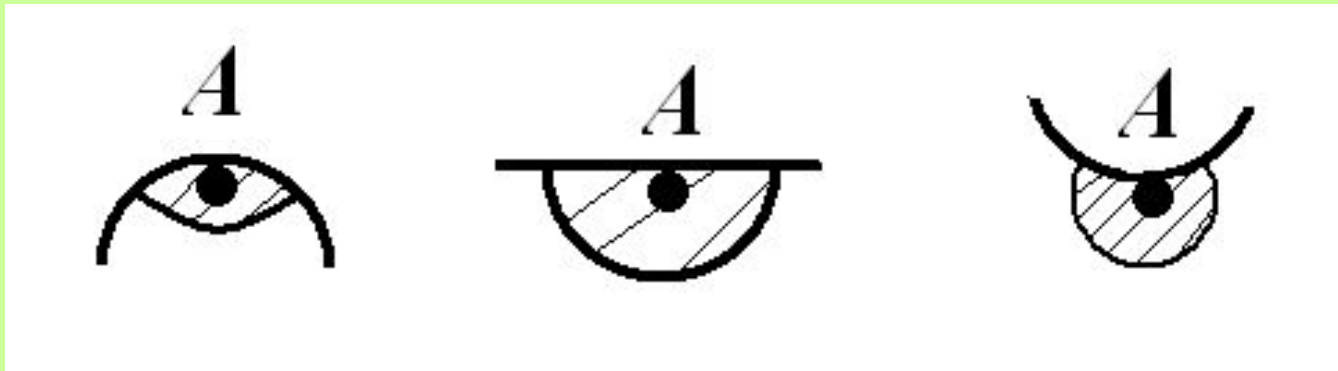
1. Смачивание:  $\cos \theta > 0$ ,  $h > 0$ , жидкость в капилляре поднимается. Чем меньше  $R$ , тем больше  $h$  – высота поднятия.
2. Несмачивание:  $\cos \theta < 0$ ,  $h < 0$ , жидкость в капилляре опускается. Чем меньше  $R$ , тем ниже опускается жидкость в капилляре.

$R$	1 мм	1 мкм	0,1 мкм	1 нм
$h$	1,5 см	15 м	150 м	15 км

*Капиллярным поднятием жидкостей  
объясняется ряд известных процессов и явлений:*

- ◆ поднятие грунтовых вод в почвах обеспечивает существование растительного покрова Земли;
- ◆ пропитка бумаги и тканей – поднятие жидкости в порах;
- ◆ водонепроницаемость тканей – ткани пропитывают веществами, которые вода не смачивает – капиллярная депрессия;
- ◆ питание растений (деревьев) – подъем воды из почвы по волокнам древесины;
- ◆ процессы кровообращения в кровеносных сосудах.

## Влияние кривизны поверхности на давление насыщенного пара



$$p_{\cap} > p_-$$

$$p_-$$

$$p_{\cup} < p_-$$

## **Капиллярная конденсация**

**Капиллярная конденсация** - конденсация пара в микротрещинах пористых тел.

Обусловлена наличием у тела микропор.

Условие: жидкость смачивает стенки капилляра, образуется вогнутый мениск.

$$p_{\cup} = p_{-} \cdot e^{-\frac{2\sigma V_m}{rRT}}$$

уравнение Томсона (Кельвина)

$$p_{\cup} < p_{-}$$

$r \downarrow, \quad p_{\cup} \downarrow$

В микропорах пар конденсируется при меньшем давлении, чем над плоской поверхностью . Давление пара тем меньше, чем уже капилляр.

## Изотермическая перегонка

**Изотермическая перегонка** – самопроизвольный перенос молекул пара от мелких капель к более крупным с последующей конденсацией.

$$p_{\cap} = p_- \cdot e^{+\frac{2\sigma V_m}{rRT}}$$

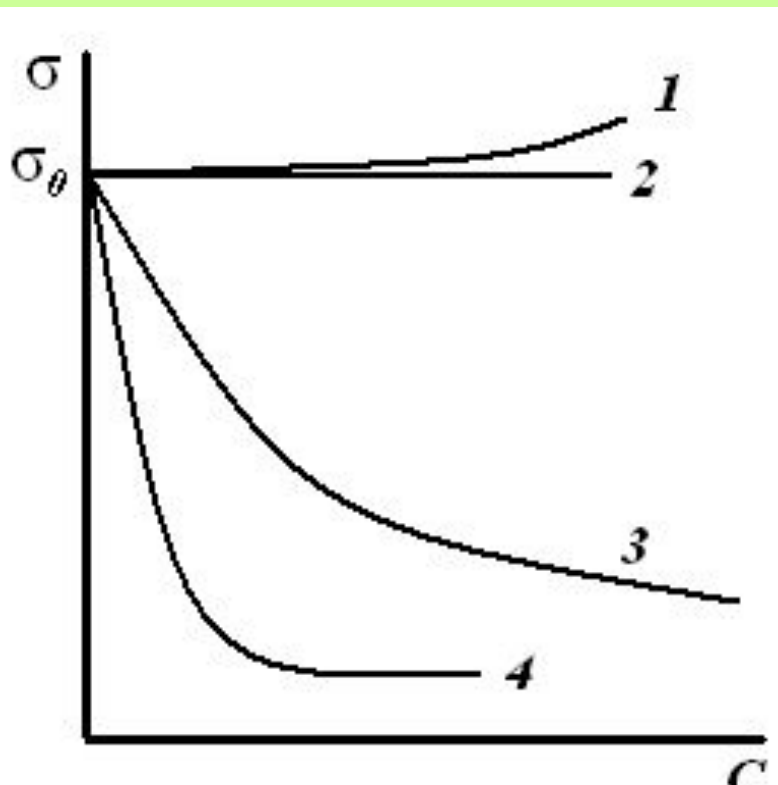
уравнение Томсона (Кельвина)

$$p_{\cap} > p_- \quad r \downarrow, \quad p_{\cap} \uparrow$$

Давление пара над мелкими каплями (частицами) будет всегда выше, чем над крупными.

Изотермическая перегонка - причина выпадения атмосферных осадков (дождя); образования сталактитов и сталагмитов; образование вторичных рудных месторождений.

## **Влияние природы и концентрации растворенного вещества на поверхностное натяжение**



**Изотермы поверхностного натяжения**

**1 и 2 – поверхностно – инактивные вещества (ПИВ)**

**3 – поверхностно – активные вещества (ПАВ)**

**4 – мицеллообразующие (коллоидные) ПАВ**

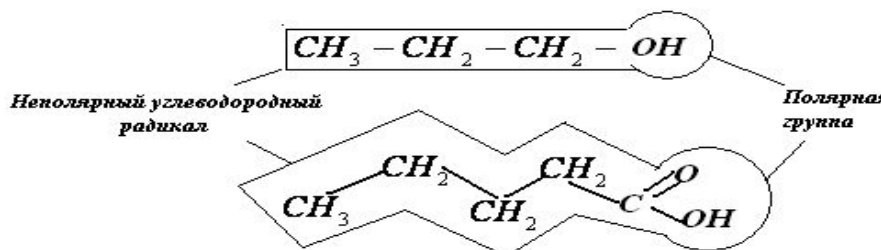
## Свойства ПАВ и ПИВ

### Поверхностно-инактивные вещества

- а)  $\sigma_{\text{ПИВ}} > \sigma_0$ ;
- б) ПИВ хорошо растворимы в растворителе и более полярны, чем чистый растворитель;
- в) ПИВ – электролиты, ионы которых окружены сольватной оболочкой, препятствующей выходу иона в поверхностный слой.

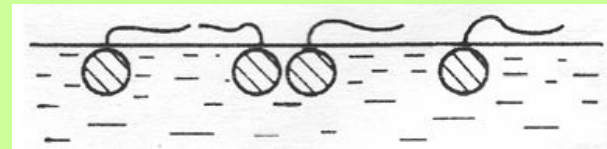
### Поверхностно-активные вещества

- а)  $\sigma_{\text{ПАВ}} < \sigma_0$ ;
- б) ПАВ сравнительно малорастворимы и менее полярны, чем чистый растворитель;
- в) Молекулы ПАВ имеют дифильное строение, состоят из гидрофобной (углеводородная цепь, радикал) и гидрофильной (полярная группа) и группировок (-OH, -COOH, -NH<sub>2</sub>, -CN, -NO, -CHO, -SO<sub>2</sub>H) – полярные органические вещества.

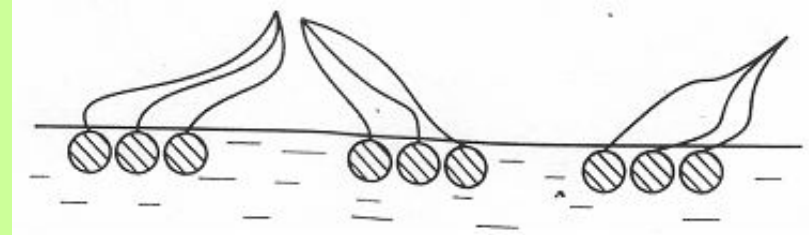


# Ориентация молекул ПАВ в поверхностном слое

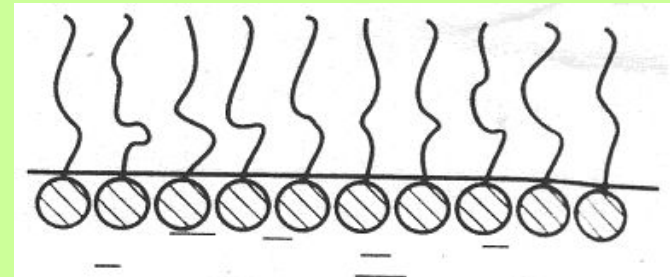
$C_{ПАВ}$  мала -  
псевдогазовые пленки



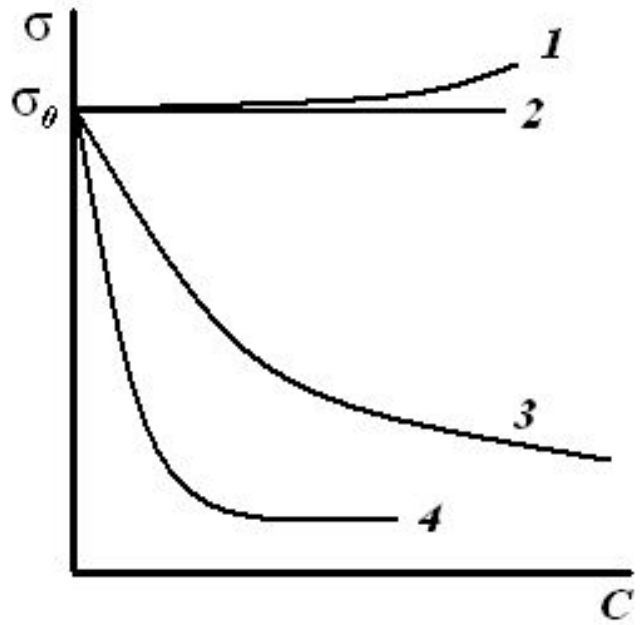
$C_{ПАВ}$  средняя -  
псевдожидкие пленки



$C_{ПАВ}$  велика - молекулярный  
частокол из вертикально  
расположенных молекул



## Мицеллообразующие ПАВ



Молекулы коллоидных ПАВ состоят из большого гидрофобного углеводородного радикала и сильно гидратирующейся полярной группы (кривая 4).

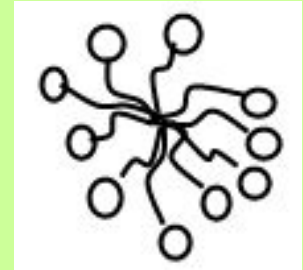
Например:

стеариновая кислота  $C_{17}H_{35}COOH$ ,  
пальмитиновая кислота  $C_{15}H_{31}COOH$ ,  
олеиновая кислота  $C_{17}H_{33}COOH$ .

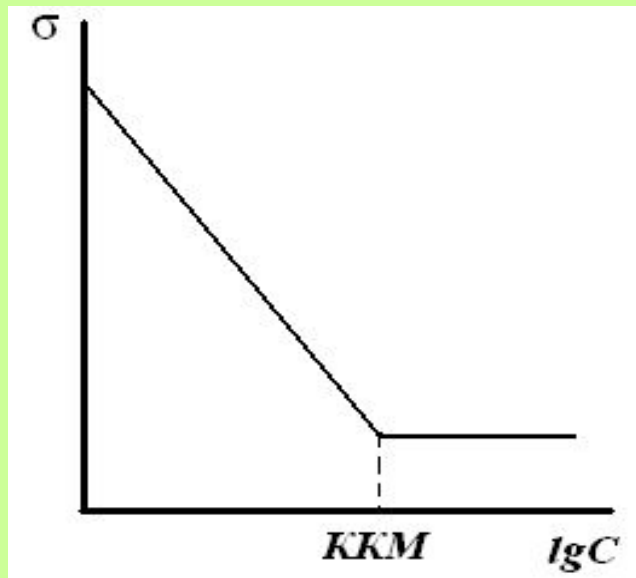
В растворах коллоидных ПАВ самопроизвольно образуются агрегаты из ориентированных молекул – мицеллы.

**Мицелла** - ассоциат дифильных молекул, лиофильные группы которых обращены к растворителю, а лиофобные группы собираются вместе, образуя ядро мицеллы.

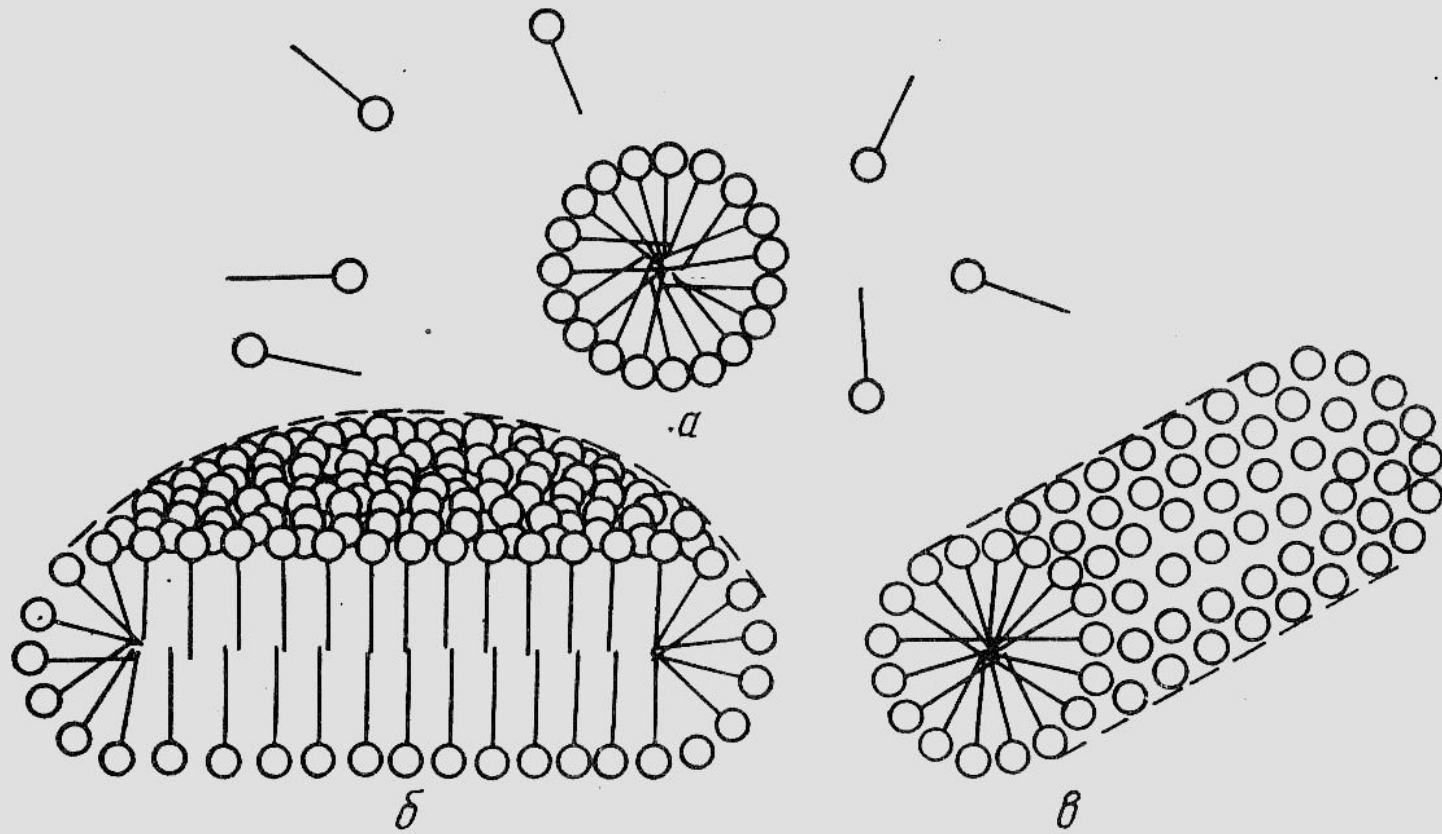
**Прямые мицеллы** - мицеллы ПАВ, образуются в водной среде (гидрофильные полярные группы снаружи, гидрофобные углеводородные радикалы – внутри).



**Обратные мицеллы** - мицеллы ПАВ образуются в неполярной среде (гидрофильные полярные группы внутри, гидрофобные углеводородные радикалы – снаружи).



Концентрация, при которой происходит образование мицелл  
- **критическая концентрация мицеллообразования (ККМ)**



**Мицеллы коллоидных ПАВ:**  
**а – сферические;**  
**б – дискообразные;**  
**в – цилиндрические.**

# Солюбилизация

**Солюбилизация** - явление растворения веществ в мицеллах ПАВ.

В водных мицеллярных системах солюбилизируются вещества, нерастворимые в воде (органические растворители, жиры), так как ядро мицеллы проявляет свойства неполярной жидкости.

Например, растворимость октана в воде – 0,0015%,  
а в 10%-ом растворе олеата натрия – 2%.

## Применение солюбилизации

- моющее действие ПАВ;
- изготовление эмульсионно-смазочных жидкостей;
- получение фармпрепаратов;
- получение пищевых продуктов.

Благодарю за внимание