

## Лекция 17

*Тема: Работа газа при его  
расширении. Внутренняя энергия и  
теплоемкость идеального газа.*

Для рассмотрения конкретных процессов найдем в общем виде внешнюю работу, совершающую газом при изменении его объема. Рассмотрим, например, газ, находящийся под поршнем в цилиндрическом сосуде (рис. 1). Если газ, расширяясь, передвигает поршень на бесконечно малое расстояние  $dl$ , то производит над ним работу

$$\delta A = Fdl = pSdl = pdV$$

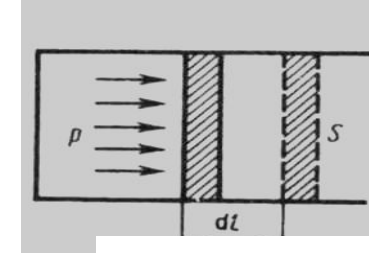


Рисунок 1

где  $S$  - площадь поршня,  $Sdl = dV$  - изменение объема системы. Таким образом,

$$\delta A = pdV \quad (1)$$

Полную работу  $A$ , совершающую газом при изменении его объема от  $V_1$  до  $V_2$ , найдем интегрированием формулы (2):

$$\int_{V_1}^{V_2} pdV = A \quad (2)$$

Результат интегрирования определяется характером зависимости между давлением и объемом газа. Найденное для работы выражение (2) справедливо при любых изменениях объема твердых, жидких и газообразных тел.

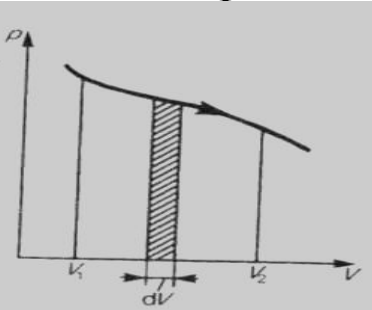


Рисунок 2

Произведенную при том или ином процессе работу можно изобразить графически с помощью кривой в координатах  $p, V$ . Пусть изменение давления газа при его расширении изображается кривой на рис. 3. При увеличении объема на  $dV$  совершаяшая газом работа равна  $pdV$ , т. е. определяется площадью полоски с основанием  $dV$ , заштрихованной на рисунке 2.

Произведенную при том или ином процессе работу можно изобразить графически с помощью кривой в координатах  $p$ ,  $V$ . Пусть изменение давления газа при его расширении изображается кривой на рис. 2. При увеличении объема на  $dV$  совершаемая газом работа равна  $pdV$ , т. е. определяется площадью полоски с основанием  $dV$ , заштрихованной на рисунке. Поэтому полная работа, совершаемая газом при расширении от объема  $V_1$  до объема  $V_2$ , определяется площадью, ограниченной осью абсцисс, кривой  $p=f(V)$  и прямыми  $V_1$  и  $V_2$ .

Графически можно изображать только равновесные процессы — процессы, состоящие из последовательности равновесных состояний. Они протекают так, что изменение термодинамических параметров за конечный промежуток времени бесконечно мало. *Все реальные процессы неравновесны* (они протекают с конечной скоростью), но в ряде случаев неравновесностью реальных процессов можно пренебречь (чем медленнее процесс протекает, тем он ближе к равновесному). В дальнейшем рассматриваемые процессы будем считать равновесными.

**Удельная теплоемкость вещества** — величина, равная количеству теплоты, необходимому для нагревания 1 кг вещества на 1 К:

$$c = \frac{\delta Q}{m dT}.$$

(

Единица удельной теплоемкости — джоуль на килограмм-kelвин (Дж/(кг · К)).

**Молярная теплоемкость**—величина, равная количеству теплоты, необходимому для нагревания 1 моль вещества на 1 К:

$$c_m = \frac{\delta Q}{v dT}, \quad (3)$$

где  $v=m/M$ —количество вещества.

Единица молярной теплоемкости — джоуль на моль-келивин (Дж/(моль · К)).

Удельная теплоемкость  $c$  связана с молярной  $C_m$ , соотношением

$$C_m = cM, \quad (4)$$

где  $M$  — молярная масса вещества.

Различают теплоемкости при постоянном объеме и постоянном давлении, если в процессе нагревания вещества его объем или давление поддерживается постоянным.

Запишем выражение первого начала термодинамики ( $\delta Q=dU+\delta A$ ,) для 1 моль газа с учетом формул (1) и (3):

$$C_m dT = dU_m + p dV_m. \quad (5)$$

Если газ нагревается при постоянном объеме, то работа внешних сил равна нулю (1) и сообщаемая газу извне теплота вдет только на увеличение его внутренней энергии:

$$(6) \quad C_V = \frac{dU_m}{dT}.$$

т. е. молярная теплоемкость газа при постоянном объеме  $C_V$  равна изменению внутренней энергии 1 моль газа при повышении его температуры на 1 К. Согласно формуле ( $dU_m = \frac{i}{2} R dT$ ),

тогда

$$C_V = iR/2.$$

Если газ нагревается при постоянном давлении, то выражение (5) можно записать в виде

$$C_p = \frac{dU_m}{dT} + \frac{p dV_m}{dT}.$$

Учитывая, что  $\frac{dU_m}{dT}$  не зависит от вида процесса (внутренняя энергия идеального газа не зависит ни от  $p$ , ни от  $V$ , а определяется лишь температурой  $T$ ) и всегда равна  $C_V$  (3), и дифференцируя уравнение Клапейрона — Менделеева  $pV_m = RT$  по  $T$  ( $p=\text{const}$ ), получаем

$$(8) \quad C_p = C_V + R.$$

Выражение (8) называется **уравнением Майера**; оно показывает, что  $C_p$  всегда больше  $C_V$  на величину молярной газовой постоянной. Это объясняется тем, что при нагревании газа *при постоянном давлении* требуется еще дополнительное количество теплоты на совершение работы расширения газа, так как постоянство давления обеспечивается увеличением объема газа. Используя (7), выражение (8) можно записать в виде

$$(9) \quad C_p = \frac{i+2}{2} R.$$

При рассмотрении термодинамических процессов важно знать характерное для каждого газа отношение  $C_n$  к  $C_V$ :

$$\gamma = C_p/C_V = (i + 2)/i.$$

Из формул (7) и (9) следует, что молярные теплоемкости определяются лишь числом степеней свободы и не зависят от температуры. Это утверждение молекулярно-кинетической теории справедливо в довольно широком интервале температур лишь для одноатомных газов. Уже у двухатомных газов число степеней свободы, проявляющееся в теплоемкости, зависит от температуры. Молекула двухатомного газа обладает тремя поступательными, ~~поступательными~~ и одной колебательной степенями свободы.

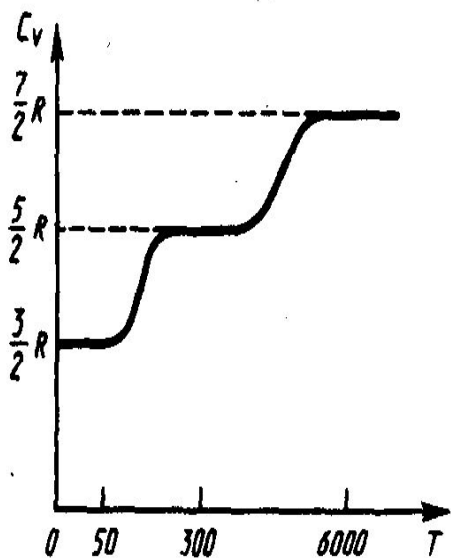


Рисунок 3

рного распределения энергии по степеням свободы, для газов  $C_V = \frac{7}{2} R$ . Из качественной экспериментальной зависимости теплоемкости  $C_V$  водорода (рис. 3) следует, что  $C_V$  зависит от температуры: при низкой температуре ( $\approx 50$  К)  $C_V = \frac{3}{2} R$ , при средней температуре ( $\approx 300$  К)  $C_V = \frac{5}{2} R$  (вместо расчетных  $\frac{7}{2} R$ ) и при очень высокой —  $\frac{7}{2} R$ . Попытаемся объяснить, предположив, что при низких температурах молекулы совершают только поступательное движение, при комнатных — колебание, а при высоких — к этим двум видам движения добавляется вращение.

Расхождение теории и эксперимента нетрудно объяснить. Дело в том, что при вычислении теплоемкости надо учитывать квантование энергии вращения и колебаний молекул (возможны не любые вращательные и колебательные энергии, а лишь определенный дискретный ряд значений энергий). Если энергия теплового движения недостаточна, например, для возбуждения колебаний, то эти колебания не вносят своего вклада в теплоемкость (соответствующая степень свободы «замораживается» — к ней неприменим закон равнораспределения энергии). Этим объясняется, что теплоемкость моля двухатомного газа — водорода — при комнатной температуре равна  $\frac{5}{2}R$  вместо  $\frac{7}{2}R$ . Аналогично можно объяснить уменьшение теплоемкости при низкой температуре («замораживаются» вращательные степени свободы) и увеличение при высокой («возбуждаются» колебательные степени свободы).