

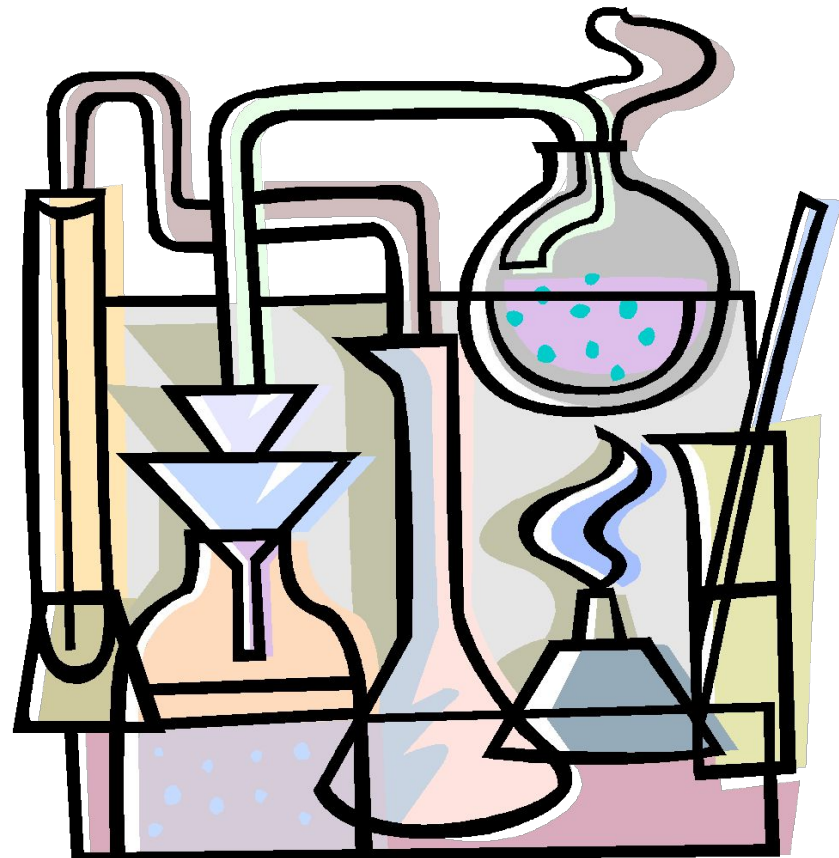
Термохимия

Типы энталпии

Теплоемкость

Закон Кирхгофа

Закон Гесса

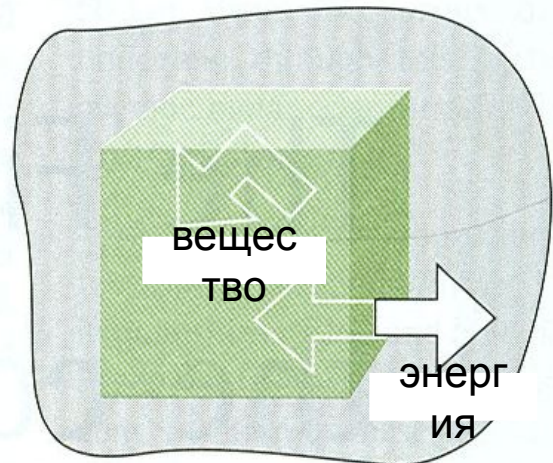
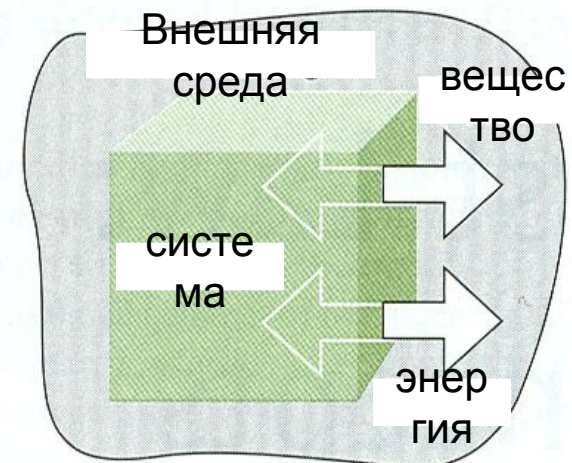


Термохимия

Термохимия - это раздел термодинамики.

Термохимия изучает тепловые эффекты химических реакций.

Реакционный сосуд и его содержание образуют термодинамическую систему. Химическая реакция, которая протекает в системе, приводит к обмену энергией между системой и окружающей средой.

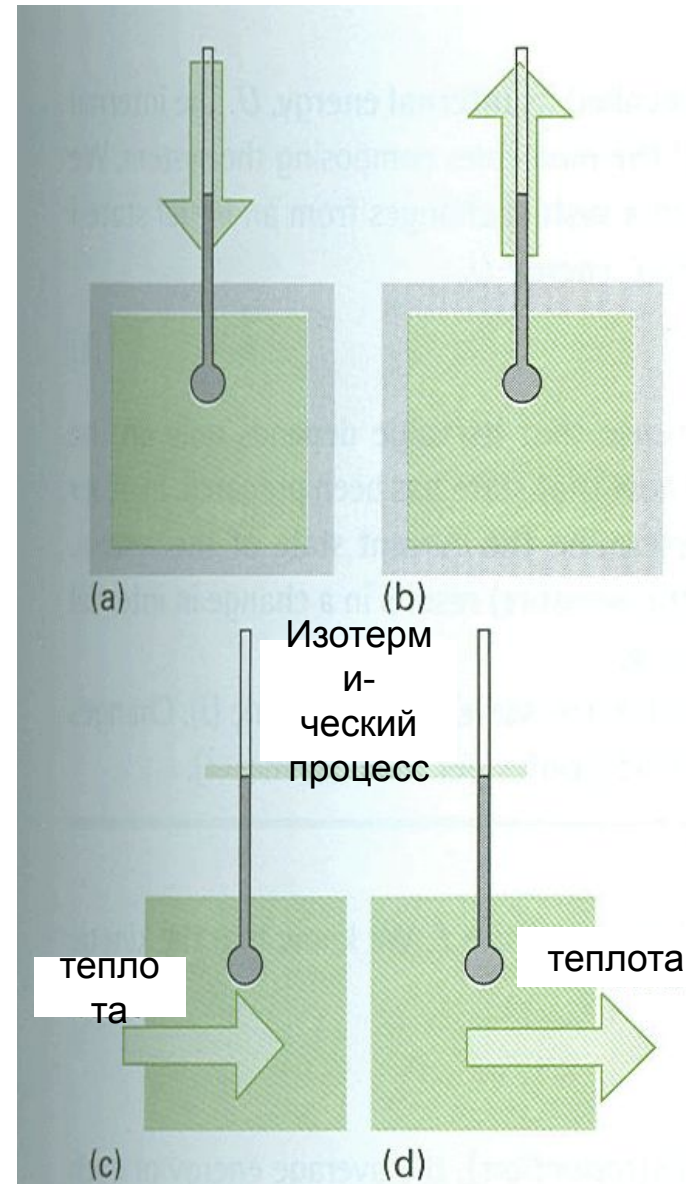


Типы процессов

Процессы:

- Экзотермические
- Эндотермические
- Изотермические

*Что происходит с
энталпийей в
экзотермических,
эндотермических и
изотермических
процессах?*



Изменение энталпии в экзотермических и эндотермических процессах

Выделение теплоты приводит к уменьшению энталпии системы (при $P = \text{const}$). Поэтому для **экзотермического** процесса:

$$\Delta H < 0.$$

Поглощение теплоты приводит к увеличению энталпии системы (при $P = \text{const}$). Поэтому для **эндотермического** процесса:

$$\Delta H > 0.$$

Измерение теплоты химической реакции

$$H = U + PV$$

Если для реакции известно ΔU или ΔH то можно предсказать сколько теплоты выделяется или поглощается в реакции.



Калориметрия - это метод, который используется для измерения теплоты, которая поглощается или выделяется в ходе химической реакции.

При постоянном объеме количество теплоты будет равно изменению внутренней энергии.

$$U = Qv \quad (V=\text{const})$$

При постоянном давлении количество теплоты будет равно изменению энталпии

$$H = Q_p \quad (P=\text{const})$$

Стандартная энталпия и стандартное состояние

Стандартное изменение энталпии, ΔH° , - это изменение энталпии для процесса, в котором исходные вещества и продукты находятся в стандартном состоянии.

Стандартное состояние вещества при определенной температуре - это его состояние при стандартном давлении.

(1 атм, или $1.01325 \cdot 10^5$ Па).

Примеры:

стандартное состояние жидкого этанола - это жидкий этанол при 298 К и 1 атм;

стандартное состояние твердого железа – это железо при 500 К и 1 атм.

Энталпия физических превращений

Стандартная энталпия образования вещества $\Delta_f H^\circ$ - это стандартная энталпия химической реакции образования вещества из элементов.

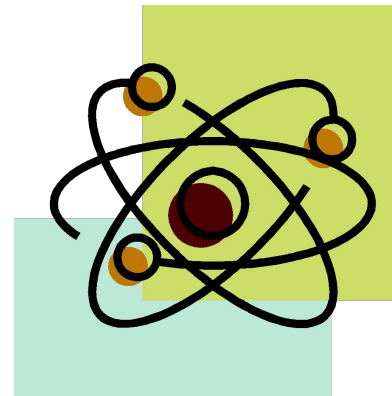
Стандартная энталпия сгорания вещества $\Delta_c H^\circ$ - это стандартная энталпия полного окисления органического вещества до CO_2 и H_2O .

Энталпия физических превращений

Стандартная энталпия фазового перехода $\Delta_{trs} H^\circ$ – это изменение стандартной энталпии при изменении физического состояния вещества.

Примеры изменения физического состояния вещества:

- испарение
- конденсация
- плавление
- кристаллизация
- возгонка
- сублимация



Что происходит с веществом в этих процессах?

Энталпия физических превращений

Стандартная энталпия испарения, $\Delta_{\text{vap}} H^\circ$, это изменение энталпии при испарении 1 моль чистой жидкости при 1 атм

Пример :



$$\Delta_{\text{vap}} H^\circ(373 \text{ K}) = +40.66 \text{ кДж/моль}$$



Стандартная энталпия плавления $\Delta_{\text{fus}} H^\circ$, это изменение энталпии при переходе 1 моль твердого вещества в жидкость.

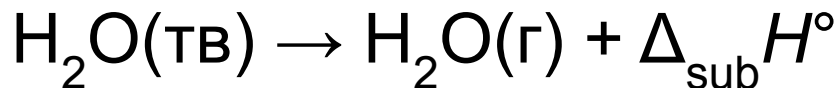
Пример:



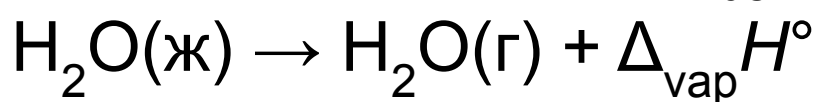
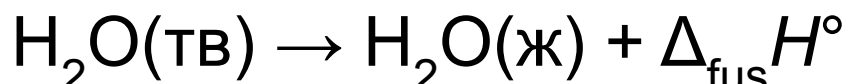
$$\Delta_{\text{fus}} H^\circ(273 \text{ K}) = +6.01 \text{ кДж/моль}$$



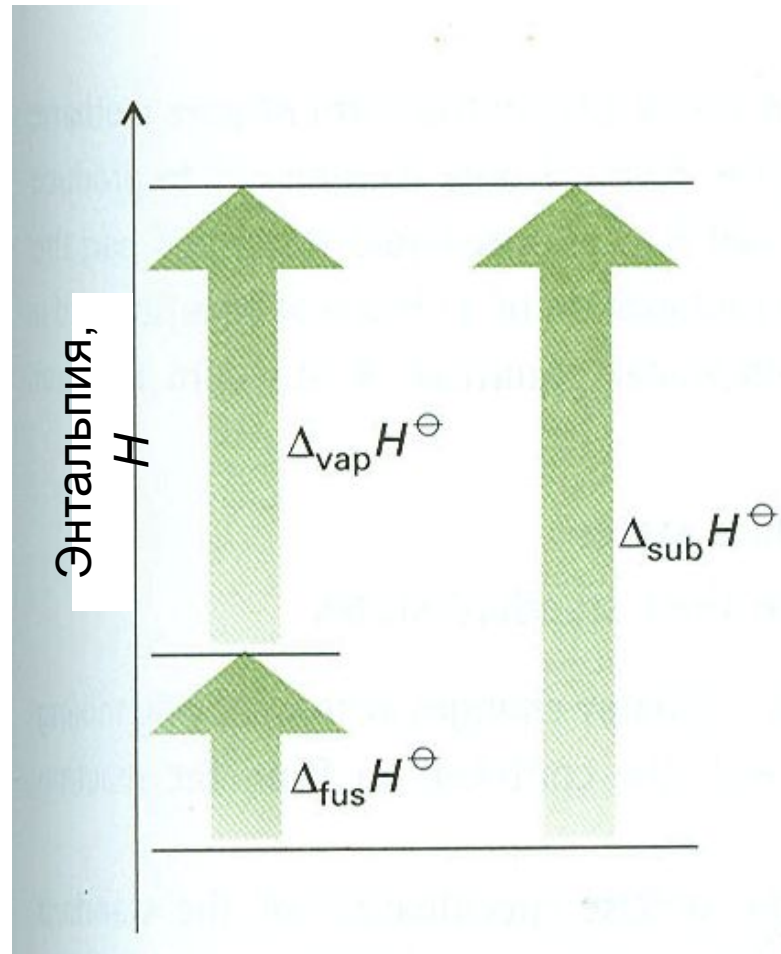
Стандартная энталпия возгонки



Два этапа:

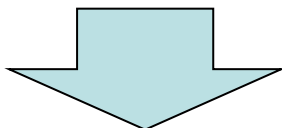


$$\Delta_{\text{sub}} H^\circ = \Delta_{\text{fus}} H^\circ + \Delta_{\text{vap}} H^\circ$$



Энталпия прямого и обратного процесса

Энталпия – это функция состояния

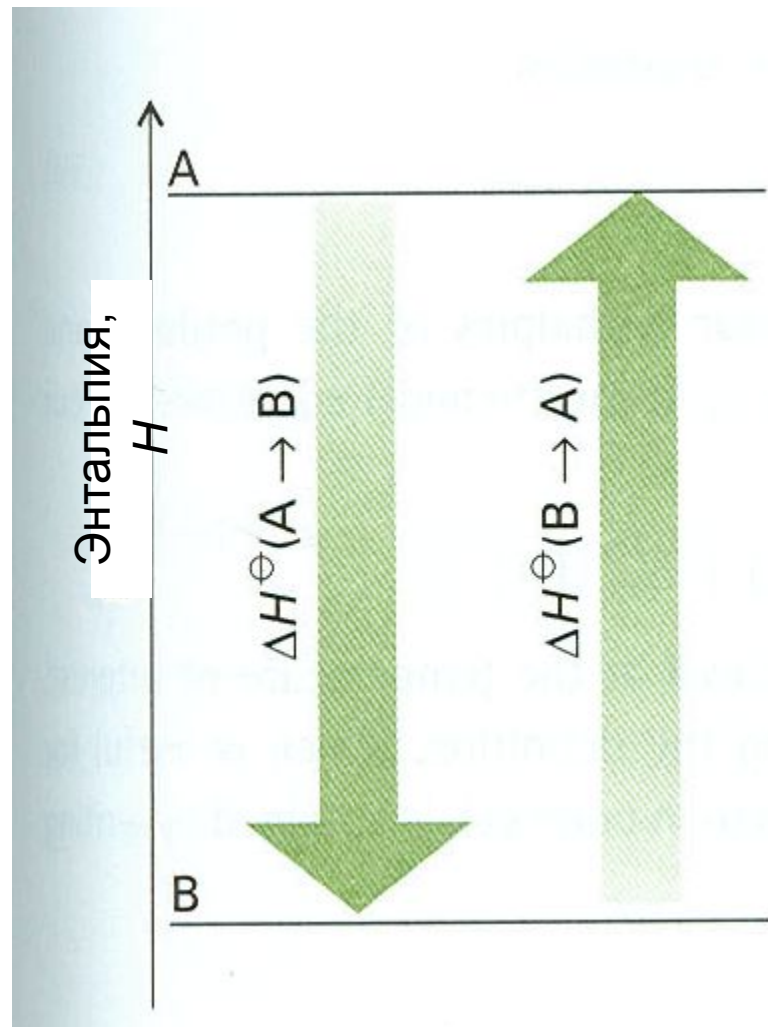


$$\Delta H^\circ (A \rightarrow B) = -\Delta H^\circ (B \leftarrow A)$$

Пример:

Энталпия испарения воды равна +44 кДж/моль.

Чему равна энталпия конденсации воды?

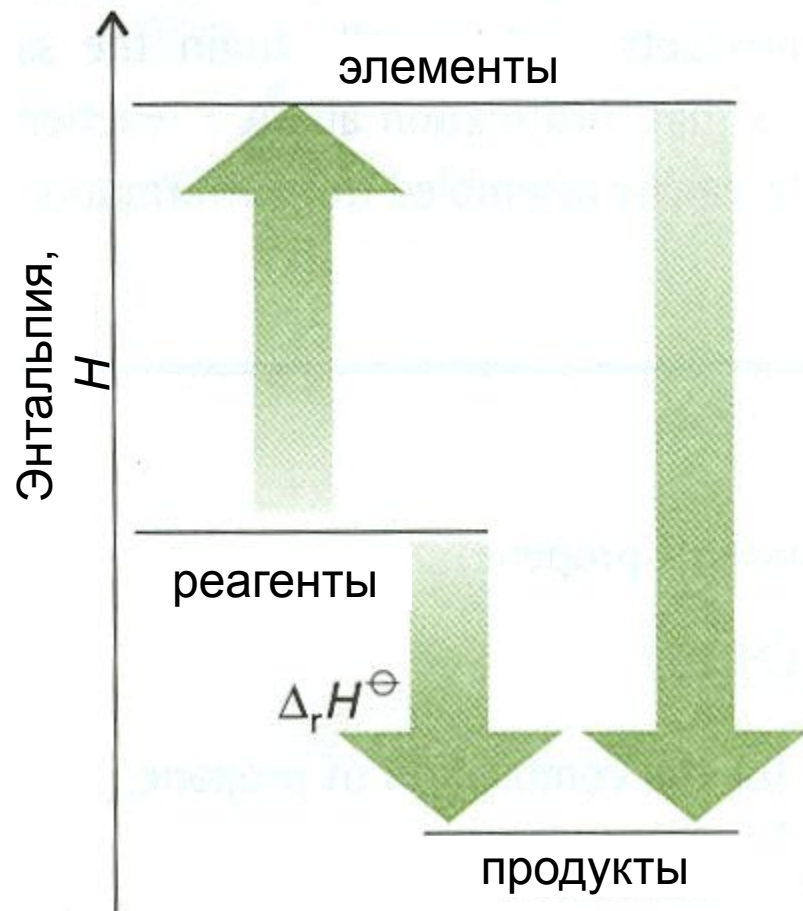


Типы энталпии

Фазовый переход	процесс	обозначение
Фазовый переход	фаза $\alpha \rightarrow$ фаза β	$\Delta_{trs}H$
плавление	твёрдое \rightarrow жидкое	$\Delta_{fus}H$
испарение	жидкое \rightarrow газ	$\Delta_{vap}H$
воздонка	твёрдое \rightarrow газ	$\Delta_{sub}H$
смешение	вещества $a \rightarrow$ смесь	$\Delta_{mix}H$
растворение	вещество $b \rightarrow$ раствор	$\Delta_{sol}H$
гидратация	X^{\pm} г $\rightarrow X^{\pm}$ ж	$\Delta_{hyd}H$
атомизация	вещества \rightarrow атомы	$\Delta_{at}H$
ионизация	X г $\rightarrow X^+$ г + e^- г	$\Delta_{ion}H$
Присоединение	X г + e^- г $\rightarrow X^-$ г	$\Delta_{eg}H$
реакция	реагенты \rightarrow продукты	Δ_rH
сгорание	вещества \rightarrow оксиды	Δ_cH
образование	элементы \rightarrow соединение	Δ_fH

Энталпия химической реакции (Тепловой эффект)

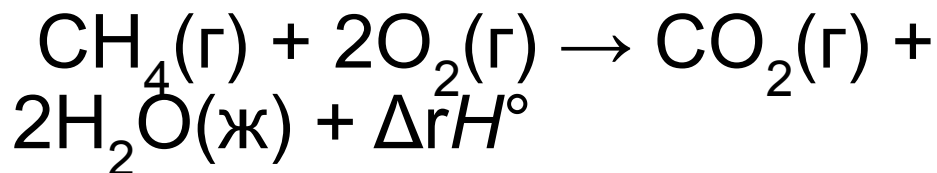
Стандартная энталпия химической реакции, Δ_rH° - это изменение энталпии когда продукты реакции в стандартном состоянии переходят в реагенты в стандартном состоянии.



Энталпия химической реакции

Расчет энталпии химической реакции с использованием стандартных энталпий образования веществ:

Пример :



$$\Delta_r H = \sum_{\substack{\text{продукт} \\ \text{ы}}} v_i \Delta_f H_i - \sum_{\substack{\text{реагент} \\ \text{ы}}} v_i \Delta_f H_i$$

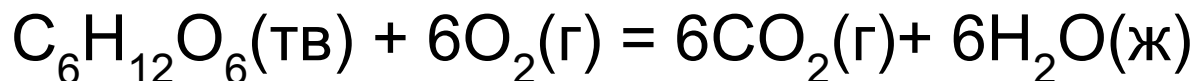
$$\Delta_r H = - 890 \text{ кДж/моль}$$



Энталпия химической реакции

Расчет энталпии химической реакции с использованием стандартных энталпий сгорания веществ:

Пример :



$$\Delta_r H = \sum_{\text{реагенты}} v_i \Delta_c H_i - \sum_{\text{продукты}} v_i \Delta_c H_i$$

$$\Delta_r H = -2808 \text{ кДж/моль}$$



Закон Гесса

Теловой эффект химической реакции можно определить если известны энталпии других реакций, из которых можно получить суммарную реакцию.

Закон Гесса:

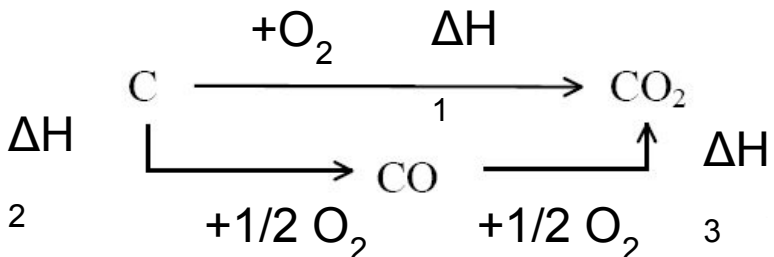
Стандартная энталпия реакции может быть определена как сумма стандартных энталпий реакций, из которых можно получить данную реакцию.

Термодинамическая основа закона Гесса – это независимость пути получения энталпии реакции.

Применение закона Гесса

#	Метод	Пример
1	Метод термохимических схем	$\text{C} \longrightarrow \text{CO}_2$ $\longrightarrow \text{CO}$ \uparrow
2	Метод термохимических уравнений	$\text{C} + \text{O}_2 = \text{CO}_2 + \Delta H_1$ $\text{C} + 1/2\text{O}_2 = \text{CO} + \Delta H_2$ $\text{CO} + 1/2\text{O}_2 = \text{CO}_2 + \Delta H_3$ $\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$

Метод термохимических схем



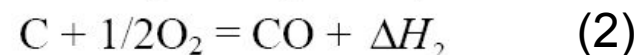
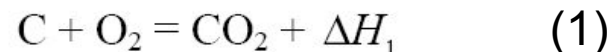
$$\Delta H_2 = -110,53 \text{ кДж/моль}$$

$$\Delta H_3 = -282,98 \text{ кДж/моль}$$

$$\Delta H_2 + \Delta H_3 = -393,51 \text{ кДж/моль}$$

$$\Delta H_1 = -393,51 \text{ кДж/моль}$$

Метод термохимических уравнений



$$\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$$

Сложение уравнений (2) и (3)
дает уравнение (1).

Поэтому:

$$\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$$

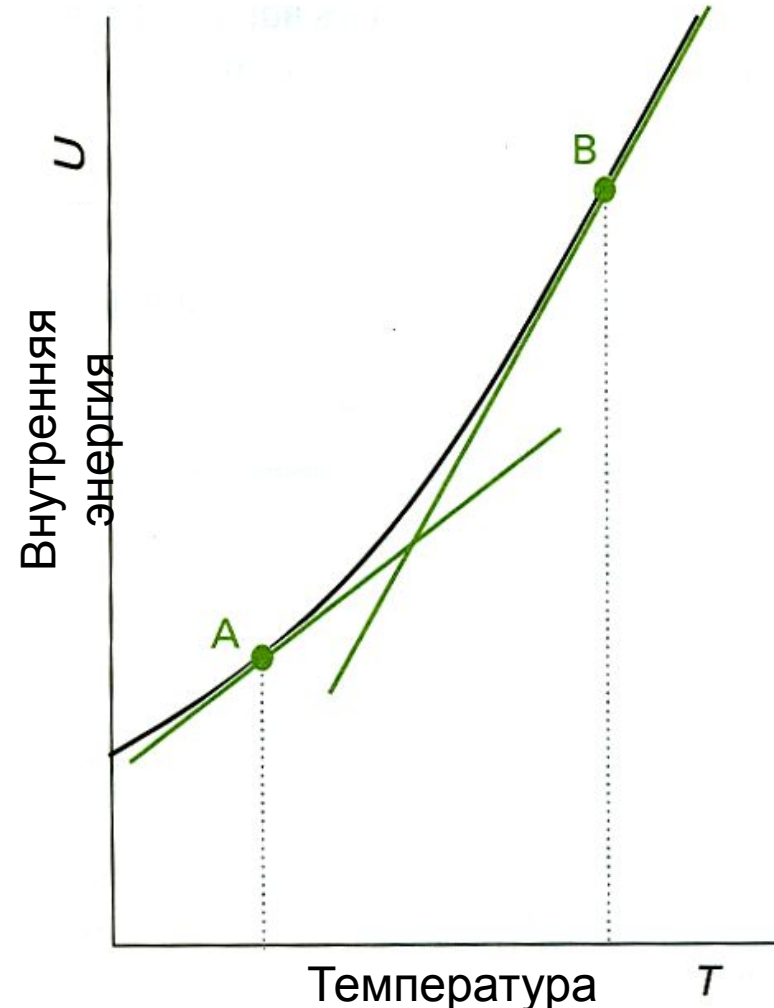
Применение закона Гесса

#	Метод	Пример
1	Метод термохимических схем	$\begin{array}{ccc} \text{C} & \xrightarrow{\hspace{2cm}} & \text{CO}_2 \\ & \downarrow & \uparrow \\ & \xrightarrow{\hspace{2cm}} & \text{CO} \end{array}$
2	Метод термохимических уравнений	$\begin{aligned} \text{C} + \text{O}_2 &= \text{CO}_2 + \Delta H_1 \\ \text{C} + 1/2\text{O}_2 &= \text{CO} + \Delta H_2 \\ \text{CO} + 1/2\text{O}_2 &= \text{CO}_2 + \Delta H_3 \\ \Delta H_1 &= \Delta H_2 + \Delta H_3 \end{aligned}$
3	Использование стандартных энталпий образования	$\Delta_r H = \sum_{\substack{\text{продукты} \\ \text{реагенты}}} v_i \Delta_f H_i - \sum_{\substack{\text{реагенты} \\ \text{продукты}}} v_i \Delta_f H_i$
4	Использование стандартных энталпий сгорания	$\Delta_r H = \sum_{\substack{\text{реагенты} \\ \text{продукты}}} v_i \Delta_c H_i - \sum_{\substack{\text{реагенты} \\ \text{продукты}}} v_i \Delta_c H_i$
5	Приближенные методы	Расчет по энергиям связи Использование тепловых поправок Сравнительный расчет

Теплоемкость

- Внутренняя энергия вещества возрастает если температура повышается.
(Кривая на графике характеризует теплоемкость).
- Производная поглощенной теплоты , отнесенная к температуре называется **теплоемкостью**.

$$C = \frac{\partial Q}{dT}$$



Молярная и удельная теплоемкость

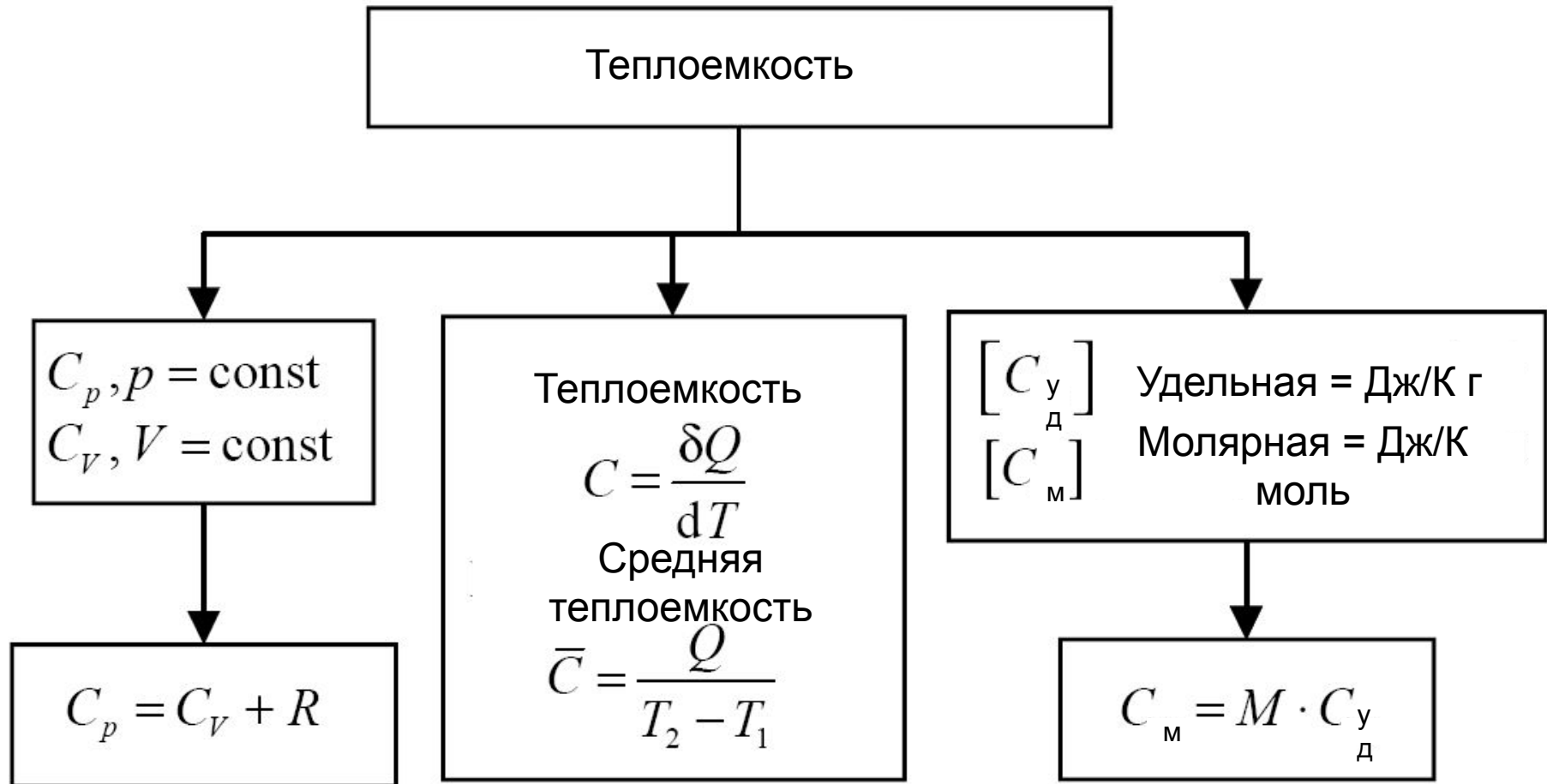
Удельная теплоемкость вещества – это теплоемкость, отнесенная к массе вещества

Молярная теплоемкость при постоянном объеме, $C_{V,m}$, - теплоемкость одного моля вещества.

Теплоемкость является **экстенсивным** термодинамическим параметром.

Но: **молярная теплоемкость** при постоянном объеме является **интенсивным** параметром. (все молярные величины являются интенсивными).

Резюме



Зависимость теплоемкости от температуры

В общем случае эмпирическая зависимость теплоемкости от температуры выражается полиномом:

$$C = a = \text{const}$$

$$C = a + bT$$

$$C_p = a + bT + cT^2$$

$$C_p = a + bT + c'T^{-2}$$



Определение dU и dH

Теплоемкость при постоянном **объеме** используется для расчета изменения **внутренней энергии** при изменении температуры при постоянном объеме:

$$dU = C_V dT$$

Теплоемкость при постоянном **давлении** используется для расчета изменения **энталпии** при изменении температуры при постоянном давлении:

$$dH = Cp dT$$

Зависимость энталпии от температуры

$$dH = C_P dT$$

$$\int_{H(T_1)}^{H(T_2)} dH = \int_{T_1}^{T_2} C_P dT$$

$$\int_{H(T_1)}^{H(T_2)} dH = \int_{T_1}^{T_2} \left(a + bT + \frac{c}{T^2} \right) dT$$

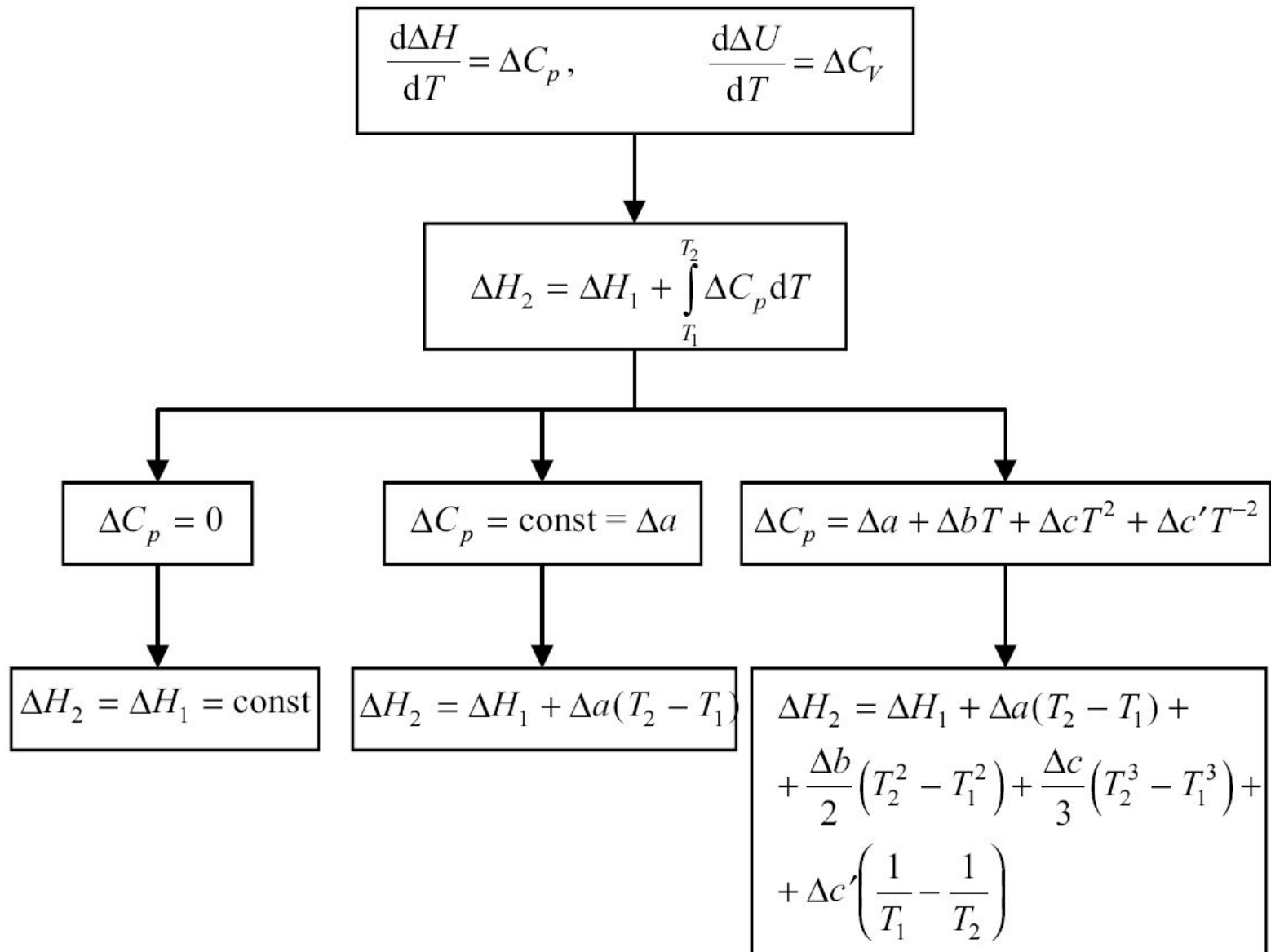
$$\int dx = x$$

$$\int x dx = \frac{1}{2} x^2$$

$$\int \frac{dx}{x^2} = -\frac{1}{x}$$

$$H(T_2) - H(T_1) = a(T_2 - T_1) + \frac{1}{2} b(T_2^2 - T_1^2) - c \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right)$$

Зависимость энталпии от температуры



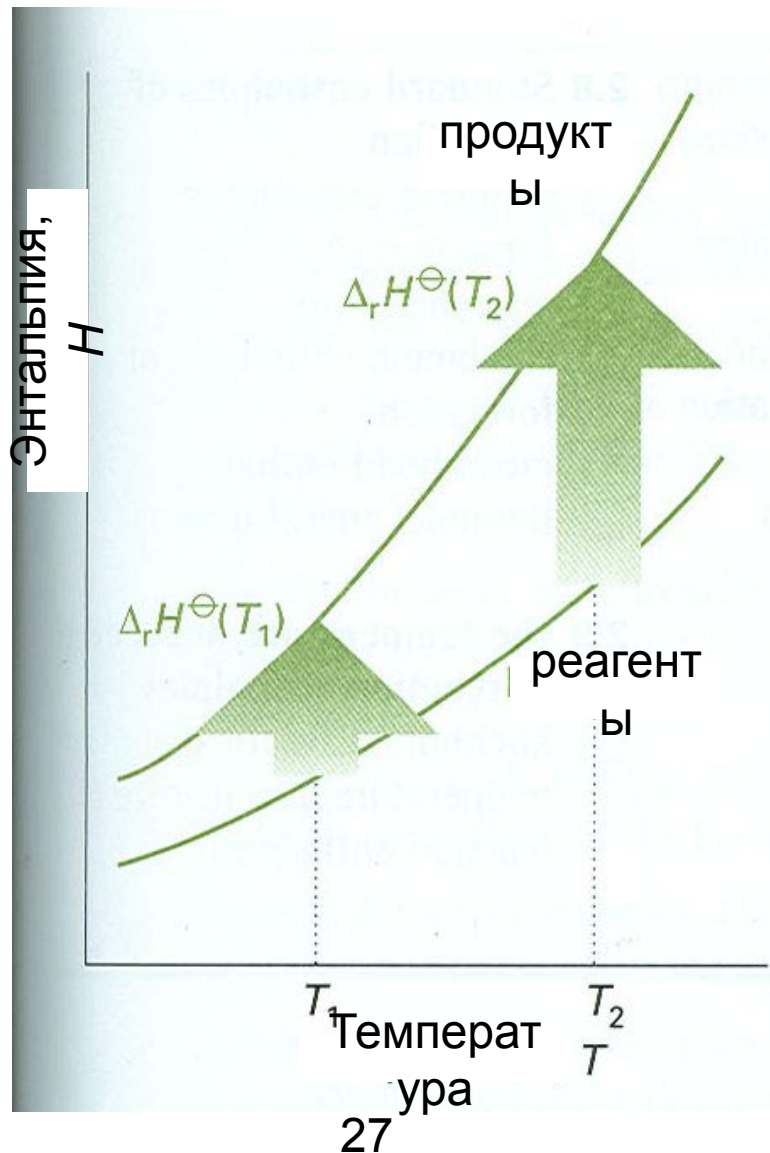
Закон Кирхгофа для химической реакции

- Зависимость энталпии химической реакции от температуры выражается законом Кирхгофа.
- Для химической реакции:

$$\int_{H(T_1)}^{H(T_2)} dH = \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT$$

Это выражение применяется для каждого вещества в реакции:

$$\Delta C_p = \sum vC_{p(f)} - \sum vC_{p(i)}$$

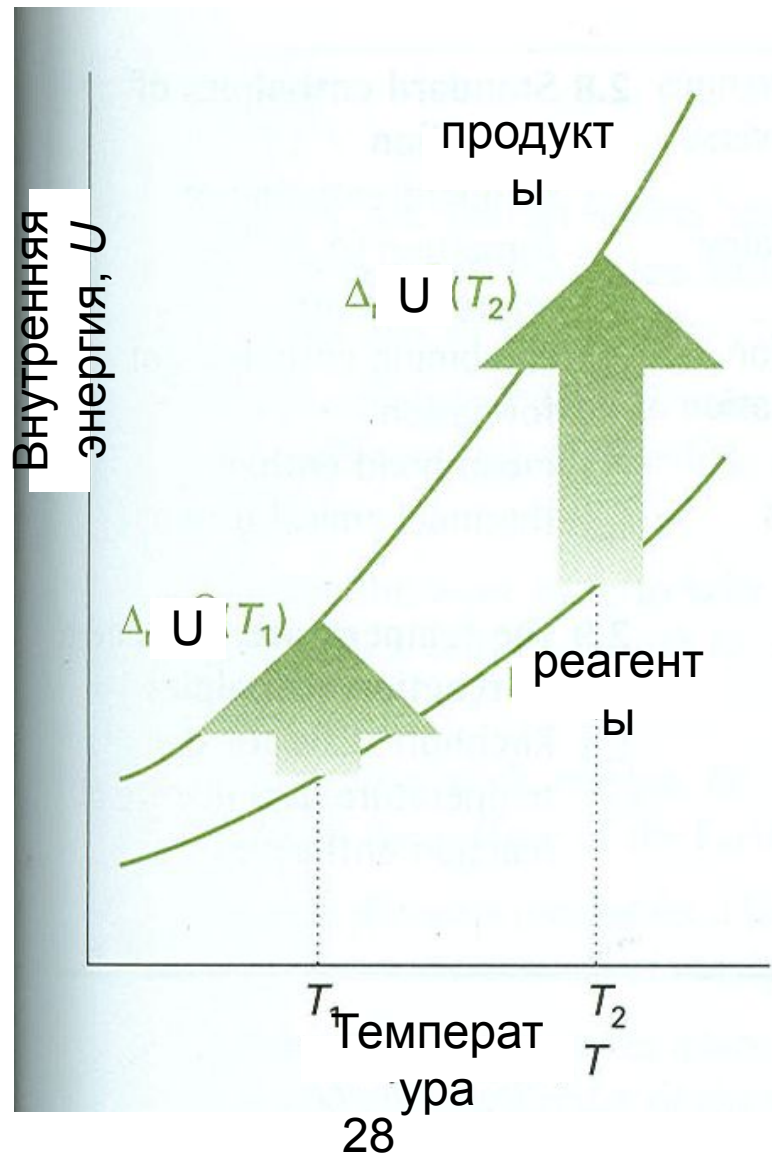


Закон Кирхгофа для химической реакции

- Уравнение Кирхгофа можно записать для зависимости внутренней энергии химической реакции от температуры
- Для химической реакции:

$$\int_{U(T_1)}^{U(T_2)} dU = \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_V dT$$

$$\Delta C_p = \sum v C_{p(f)} - \sum v C_{p(i)}$$

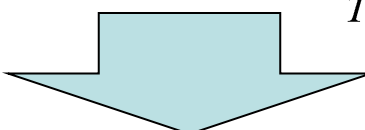


Закон Кирхгофа для химической реакции

$$\Delta C_p = \sum v C_{p(f)} - \sum v C_{p(i)}$$

$$C_p = \Delta a + \Delta b T + \frac{\Delta c}{T^2}$$

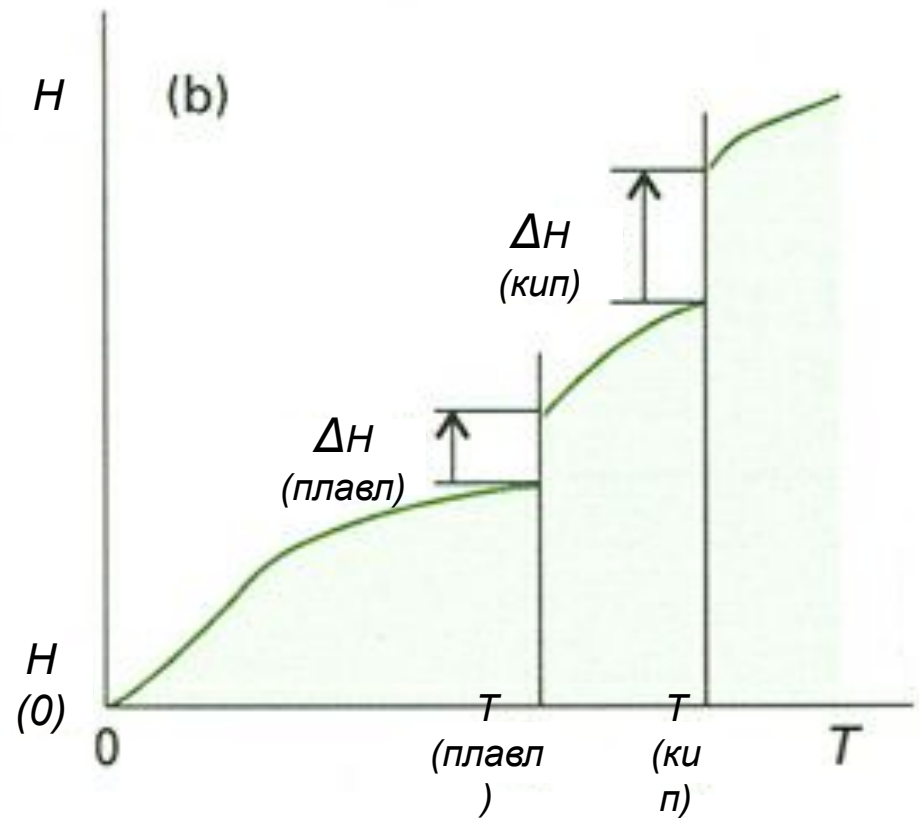
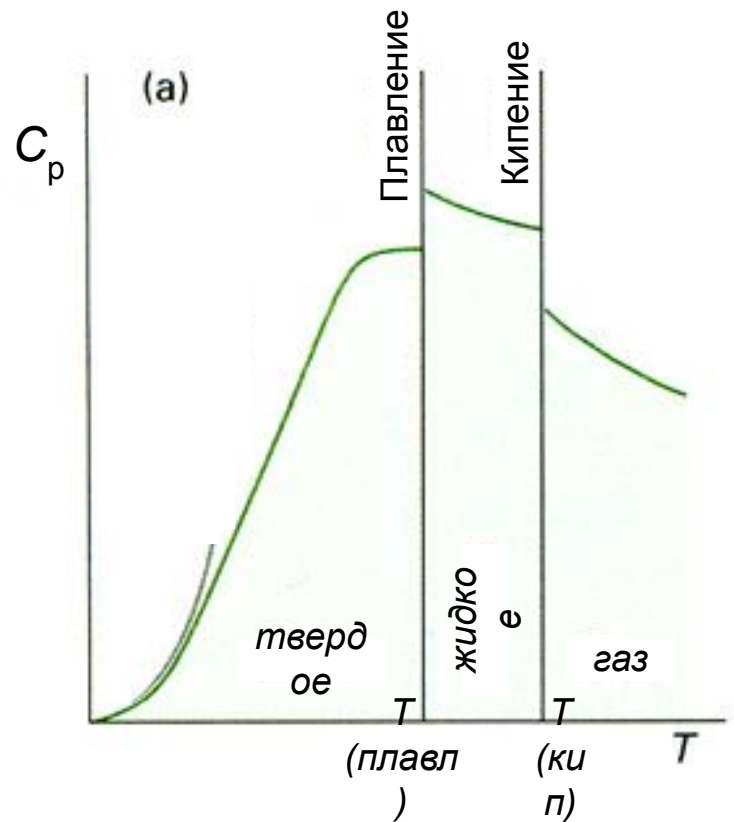
$$\int_{H(T_1)}^{H(T_2)} dH = \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_P dT$$

$$\Delta H_{T_2}^\circ = \Delta H_{T_1}^\circ + \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_P dT$$


$$\int_{H(T_1)}^{H(T_2)} dH = \int_{T_1}^{T_2} \left(\Delta a + \Delta b T + \frac{\Delta c}{T^2} \right) dT$$

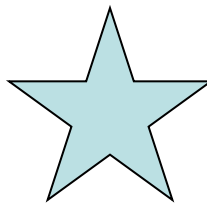
29

Энталпия фазового перехода

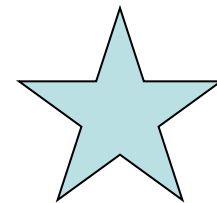


$$H(T) = \Delta H_{T_1}^\circ + \int_{T_1}^{T_{\text{плавл}}} C_{p(\text{твердое})} dT + \Delta_{\text{плавл}} H + \int_{T_{\text{плавл}}}^{T_{\text{кип}}} C_{p(\text{жидк})} dT + \Delta_{\text{испар}} H + \int_{30}^{T_2} C_{p(\text{газ})} dT$$

Важные соотношения в термохимии



Применение первого закона
термодинамики для химических
процессов



T
 $p, V = \text{const}$
продуктов и
реагентов
одинакова

Расчет энталпии
химической реакции
при любой температуре

$$Q_p = \Delta H$$

$$Q_V = \Delta U$$

$$\Delta_r H = \sum_{\text{продукты}} v_i \Delta_f H_i - \sum_{\text{реагенты}} v_i \Delta_f H_i$$

$$\Delta_r H = \sum_{\text{реагенты}} v_i \Delta_c H_i - \sum_{\text{продукты}} v_i \Delta_c H_i$$

$$\Delta_r H = \Delta_r U + p\Delta V = \Delta_r U + \Delta V RT$$

$$\Delta_r H_2 = \Delta_r H_1 + \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT$$

$$\Delta C_p = \sum_{\text{продукты}} v_i C_{pi} - \sum_{\text{реагенты}} v_i C_{pi}$$

и $C_{pi} = a_i + b_i T + c_i T^2 + \dots$

и $C_{pi} = a_i + b_i T + c'_i T^{-2} + \dots$

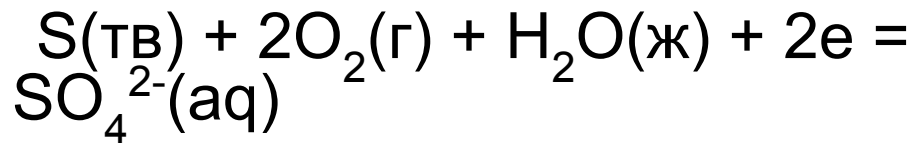
и $\Delta C_p = \Delta a + \Delta b T + \Delta c T^2 + \Delta c' T^{-2} + \dots$

Энталпия образования ионов в растворе

Тепловой эффект образования химического соединения в растворе, диссоциирующего на ионы, определяется по энталпиям образования ионов в растворе.

Пример:

Теплота образования иона SO_4^{2-} равна энталпии реакции:



Теплота образования вещества в растворе равна сумме теплоты образования и теплоты растворения.



Теплота растворения

- Термодинамика растворения зависит от концентрации химического соединения в растворе.
- Термодинамика растворения, которая поглощается или выделяется при образовании раствора определенной концентрации (моляльности) – **интегральная теплота растворения**.
- Термодинамика растворения зависит от:
 - Термодинамика разрушения кристаллической решетки
 - Термодинамика сольватации

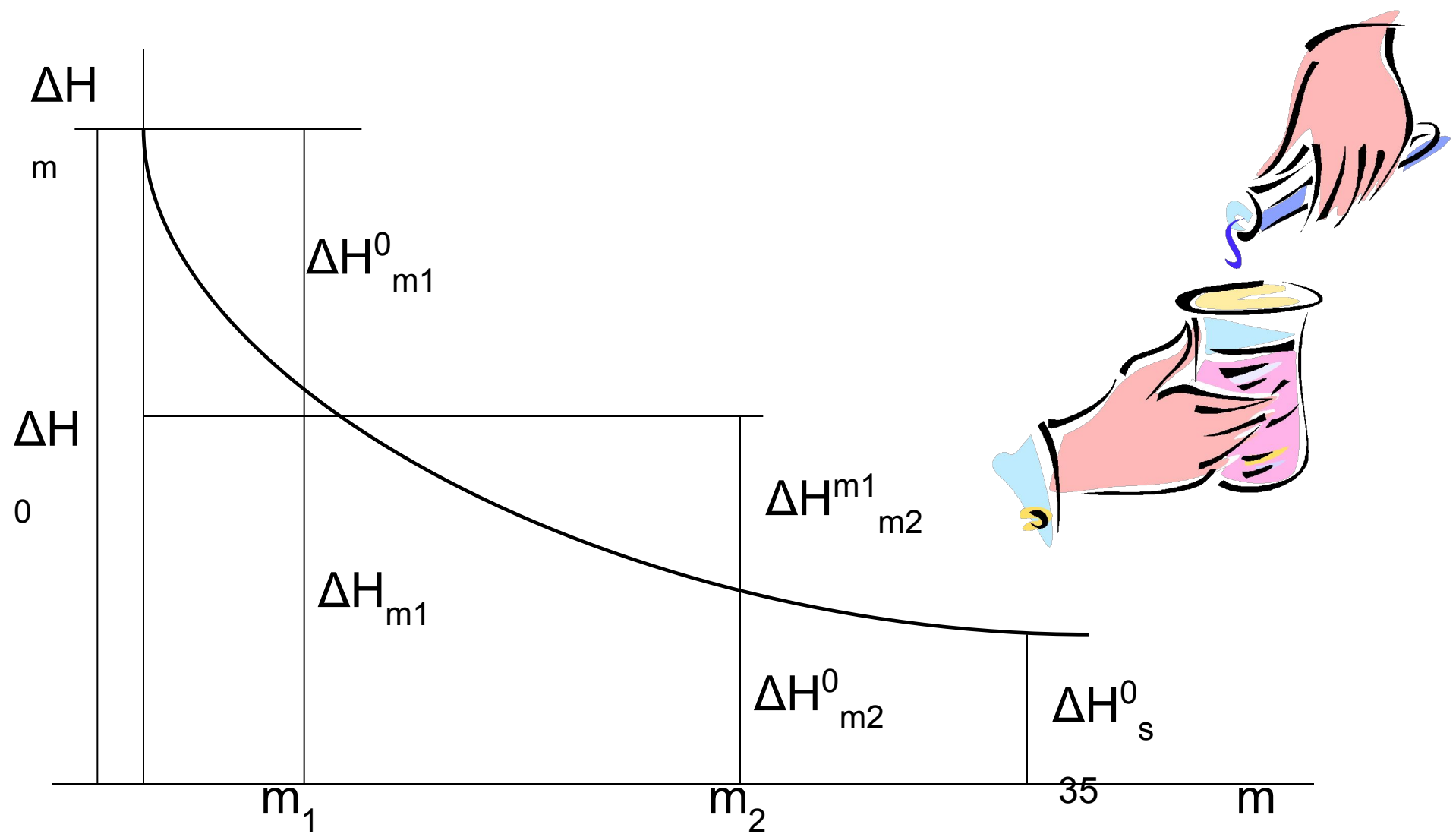


Моляльность



- Моляльность – способ выражения концентрации раствора.
- Моляльность показывает количество молей растворенного вещества в 1000 г растворителя.

Зависимость интегральной теплоты растворения от моляльности раствора



Интегральная теплота растворения



- ΔH^0 – первая интегральная теплота растворения. Это тепловой эффект при растворении 1 моль вещества в бесконечно большом объеме растворителя.
- ΔH^s – полная интегральная теплота растворения. Это теплота растворения 1 моль вещества в таком объеме растворителя, чтобы образовался насыщенный раствор.

Тепловой эффект при разведении раствора

Прибавление воды к раствору сопровождается теплотой разведения.



Интегральная теплота разведения – это тепловой эффект при разбавлении раствора, который содержит 1 моль вещества, до бесконечного разведения.

$$\Delta H_{m1}^o = \Delta H_o - \Delta H_{m1}$$

Промежуточная теплота разведения

Промежуточная теплота разведения – это тепловой эффект разбавления раствора, содержащего 1 моль вещества от концентрации m_2 до меньшей концентрации m_1 .



$$\Delta H_{m2}^{m1} = \Delta H_{m1} - \Delta H_{m2}$$

Промежуточная теплота растворения



Промежуточная теплота растворения – это тепловой эффект, который получается при концентрировании раствора от концентрации m_1 до большей концентрации m_2 .

$$\Delta H_{m1}^{m2} = \Delta H_{m2} - \Delta H_{m1}$$