ТЕХНИЧЕСКАЯ ТЕРМОДИНАМИКА

Лекция №1

План лекции:

- 1. Техническая термодинамика (основные положения и определения)
- 2. Внутренние параметры состояния (давление, температура, плотность)
- 3. Понятие о термодинамическом процессе
- 4. Вопросы для дистанционного освоения лекции

1. ТЕХНИЧЕСКАЯ ТЕРМОДИНАМИКА (ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ)

Термодинамика – это наука о закономерностях превращения энергии.

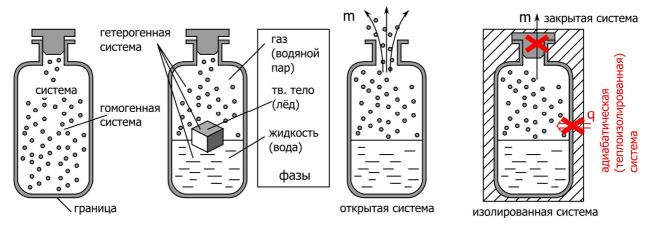
Техническая термодинамика — это наука о закономерностях превращения энергии в технических системах.

Основа, на которой развивалась термодинамика, — это законы сохранения энергии и массы.

Предметом исследования термодинамики являются законы взаимных превращений различных видов энергии, связанных с переходами энергии между телами, чаще всего в форме теплоты и работы.

Классическая термодинамика не рассматривает структуру вещества и процессы, происходящие на микроуровне, а рассматривает поведение большого числа материальных частиц вещества, как целого. Вместе с тем многие из величин, рассматриваемые в термодинамике, получают своё теоретическое обоснование только на основе молекулярно-кинетической теории, статистической физики и др. наук занимающихся анализом поведения отдельных частиц вещества.

Под **термодинамической системой** понимают совокупность материальных тел, взаимодействующих как между собой, так и с окружающей средой, и являющихся объектами исследования. Как следствие система имеет определенные границы, отделяющие ее от окружающей среды.

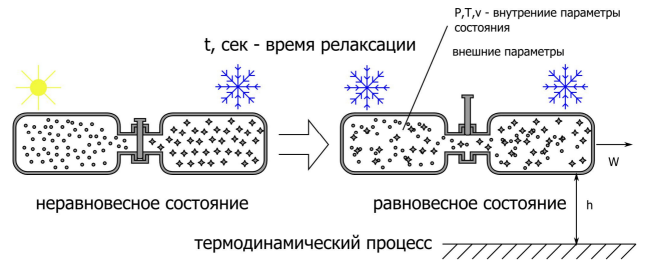


Система может быть либо **гомогенной** (однородной), обладающей одними и теми же свойствами, либо **гетерогенной**, состоящей из нескольких разнородных частей (веществ) или веществ в различных агрегатных состояниях. Гомогенные части гетерогенной системы, отделенные от остальной ее части видимыми границами (поверхностями раздела), называются **фазами**.

Система, которая не взаимодействует с окружающей средой (не обменивается с окружающей средой веществом и энергией), называется изолированной.

Система, которая не обменивается с окружающей средой теплотой, называется теплоизолированной или адиабатической.

Система, которая не обменивается с окружающей средой веществом, называется **закрытой**; обменивающаяся веществом — **открытой**.



Основной постулат термодинамики — термодинамическая система с течением времени всегда переходит в состояние **термодинамического равновесия** и самопроизвольно из этого состояния выйти не может.

Термодинамическое равновесие характеризуется неизменными во времени параметрами системы, такими как давление, плотность, температура и т.д. во всех частях системы.

Каждое равновесное состояние характеризуется набором физических величин – равновесных **параметров состояния**. Эти параметры могут быть разделены на **внешние** – положение системы относительно силовых полей, скорость системы и **внутренние** – давление, температура, плотность и др.

2. ВНУТРЕННИЕ ПАРАМЕТРЫ СОСТОЯНИЯ (ДАВЛЕНИЕ, ТЕМПЕРАТУРА, ПЛОТНОСТЬ)

В качестве внутренних параметров состояния, в принципе, можно выбрать любые свойства системы, которые однозначно определяют её состояние (состав, структуру, фазы, энергию и т.д.), однако среди всех свойств следует выбрать наиболее удобные.

Прежде чем перейти к выбору параметров следует отметить, что свойства вещества могут быть **интенсивными и экстенсивными**. **Интенсивными** называют свойства, не зависящие от количества вещества в системе (давление, температура и некоторые другие). Свойства, зависящие от количества вещества, называют экстенсивными.

Примером **экстенсивных** свойств является объем, который изменяется в данных условиях пропорционально количеству вещества: объем 10 кг вещества будет в 10 раз больше, чем объем 1 кг.

Удельные, т.е. отнесенные к массе вещества, экстенсивные свойства приобретают смысл **интенсивных свойств**. Так, удельный объем, удельная теплоемкость и т. п. могут рассматриваться как интенсивные свойства.

Очевидно, что интенсивные свойства системы более удобны для анализа её состояния, чем экстенсивные.

Наиболее распространенными параметрами состояния термодинамической системы являются абсолютная температура, абсолютное давление и удельный объем (или плотность) тела.

2.1. Абсолютное давление

Абсолютным давлением называется сила, действующая по нормали к поверхности тела и отнесенная к единице площади этой поверхности. Согласно молекулярно-кинетической теории материи, абсолютное давление газа, пара или жидкости является результатом ударов хаотически и непрерывно движущихся молекул и определяется основным уравнением кинетической теории газов:

$$p = n \frac{m_0 \overline{w^2}}{3} = \frac{2}{3} \frac{N_A}{\mu v} \frac{m_0 \overline{w^2}}{2}, \ [\Pi a],$$
 (1)

где: $n = \frac{N_A}{\mu v}$, $\left[1/M^3\right]$ — число молекул вещества в 1 м³, $N_A = 6,02214179 \cdot 10^{23}$, $\left[1/Mоль\right]$ — число Авогадро, m_0 , $\left[\kappa \Gamma\right]$ — масса молекулы, μ , $\left[\kappa \Gamma/Mоль\right]$ — молекулярная масса вещества (например для гелия $\mu = 0,004$ кг/моль), v, $\left[M^3/\kappa \Gamma\right]$ — удельный объём газа, \overline{w}^2 , $\left[M^2/c^2\right]$ — среднеквадратичная скорость молекулы. **Уравнение получено на основе модели идеального газа.**

В системе СИ давление измеряется в Паскалях = H/M^2 . Используются также внесистемные единицы измерения:

 $1 \, бар = 100000 \, \Pi a$

1 атм = 101325 Па

 $1 \text{ at} = 98067 \ \Pi \text{a}$

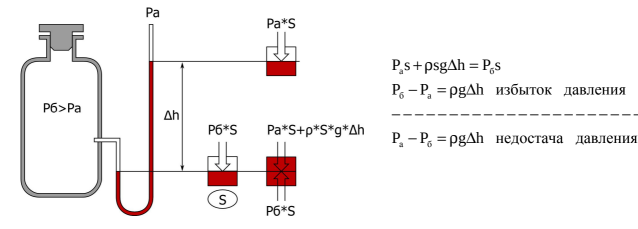
1 мм.рт.ст. = $133 \Pi a$

1 мм.вод.ст. = 9,8067 Па

1 кгс/кв.см. = 98067 Па

Для измерения **абсолютного давления** используют **барометры**. Чаще всего барометры используют для измерения атмосферного давления. Для измерения давления в технике используются приборы, определяющие перепад давлений между атмосферным давлением и измеряемым. Избыточное давление измеряют с помощью **манометров**, пониженное давление измеряют с помощью **вакуумметров**.

Измерение давления с помощью жидкостного прибора:



2.2. Абсолютная температура

Температура отражает состояние внутреннего термического равновесия термодинамической системы. Согласно молекулярно-кинетической теории абсолютная температура, измеряемая в Кельвинах, определяется уравнением Больцмана:

$$T = \frac{2}{3k} \frac{m_0 \overline{w^2}}{2}, [K],$$
 (2)

где: $k = 1,3806504 \cdot 10^{-23}$, [Дж / K] - постоянная Больцмана. Уравнение (2) показывает, что температура термодинамической системы пропорциональна средней кинетической энергии поступательного движения молекул и не зависит от массы молекул. **Уравнение получено на основе модели идеального газа.**

Согласно уравнению (2) при абсолютном нуле температур поступательное движение молекул в газе прекращается. Температура, отсчитываемая от 0 K, называется абсолютной температурой, а шкала температур называется Шкалой Кельвина. Величина 1 Кельвина принята равной 1 градусу Цельсия.

В международной практической шкале температур Цельсия за 0 температур выбрана температура таяния льда при нормальном атмосферном давлении $(0.01\ ^{\circ}\mathrm{C})$ начиная с 1954 года). За 100 градусов Цельсия принята температура кипения воды при том же давлении.

T,
$$[K] = t$$
, $[{}^{0}C] + 273,15$ (3)

В некоторых странах принята шкала температур Фаренгейта. За 0 температур принимается температура таяния смеси льда с поваренной солью, а температура кипения воды равна 212 градусов Фаренгейта.

t,
$$[{}^{0}C] = (t, [{}^{0}F] - 32) \cdot 5/9$$
 (4)

Существует **шкала Рэнкина**. В этой шкале за 0 температур принимается абсолютный ноль Кельвина, а один градус равен градусу Фаренгейта.

T,
$$[K] = 9/5 \cdot t$$
, $[{}^{0}R]$ (5)

2.3. Плотность, удельный объём

Плотностью называют количество вещества заключённое в единице объёма.

$$\rho = m_0 n = \frac{m}{V}, \quad \left[\frac{\kappa \Gamma}{M^3} \right], \tag{6}$$

где: m, [кг] - масса газа, находящаяся в объёме V, [м³].

Удельный объём – это величина обратная плотности газа:

$$v = \frac{1}{\rho}, \quad \left\lceil \frac{M^3}{\kappa \Gamma} \right\rceil \tag{7}$$

При отсутствии внешних воздействий на систему состояние чистого вещества однозначно определено, если заданы два интенсивных независимых параметра. Любой другой параметр является однозначной функцией двух заданных параметров.

Например, если рассматривается водяной пар при температуре $250~^{0}$ С и давлении 98 кПа, то удельный объём такого пара может иметь только одно значение $0.2375~\text{m}^{3}/\text{кг}$.

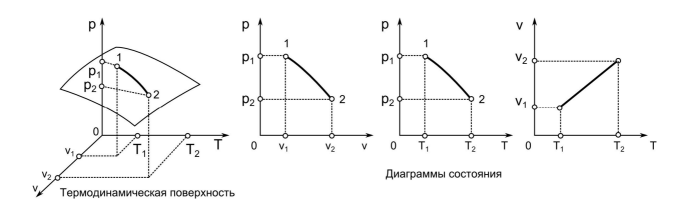
В общем виде связь параметров состояния между собой может быть выражена следующим образом:

$$v = f_1(p,T), T = f_2(p,v), p = f_3(v,T),$$
 (8)

или:

$$f(p, v, T) = 0 (9)$$

Уравнение (9), связывающее между собой все параметры состояния, носит название **уравнения состояния**. Для каждого вещества характер функциональной связи между **р**, **v**, **T** индивидуален и, следовательно, термодинамические свойства описываются своим уравнением состояния.



Связь между параметрами состояния может быть представлена графически в системе координат p, v, T в виде так называемой **термодинамической поверхности**. На практике для анализа состояния системы в том или ином термодинамическом процессе чаще используют двумерные проекции термодинамической поверхности на плоскости координат p, v; p, T и v, T. Такие проекции носят название диаграмм состояния вешества.

3. ПОНЯТИЕ О ТЕРМОДИНАМИЧЕСКОМ ПРОЦЕССЕ

Под **термодинамическим процессом** понимают совокупность последовательных состояний системы при изменении хотя бы одного из параметров состояния под влиянием внешних воздействий.

Все термодинамические процессы можно разделить на равновесные и неравновесные процессы.

Равновесными называют процессы, представляющие собой непрерывную последовательность равновесных состояний системы (равновесное состояние характеризуется, в частности, тем, что все части системы имеют одинаковую температуру и одинаковое давление).

Неравновесным называют процесс, при протекании которого система не находится в состоянии равновесия (т. е. при протекании процесса различные части системы имеют различные значения температуры, давления, плотности, концентрации и т. д.).

Процесс перехода системы из неравновесного состояния в равновесное называется **релаксацией**, а время, за которое происходит этот переход, называется **временем релаксации**.

Стационарными называют процессы, при протекании которых параметры системы не изменяются во времени, но для поддержания такого процесса необходимо постоянно

воздействовать на систему. Если воздействие на систему исчезает, система переходит в равновесное состояние.

Любой реальный процесс является в большей или меньшей степени неравновесным. Однако в принципе эта неравновесность может быть сделана сколь угодно малой в результате уменьшения скорости осуществления процесса. Таким образом, равновесный процесс является предельным случаем неравновесного процесса при стремлении скорости этого процесса к нулю; поэтому равновесные процессы иногда называют квазистатическими.

Если система состоит из чистого вещества, то её состояния, как сказано выше, изображаются некоторой поверхностью в системе координат p, v, T. Процесс перехода такой системы из состояния 1 (где вещество имеет параметры p_1, v_1, T_1) в состояние 2 (с параметрами p_2, v_2, T_2) графически будет изображаться некоторой кривой 1-2 на поверхности состояния данного вещества.

Линию 1-2, изображающую изменение параметров в процессе, называют **кривой процесса**. Каждая точка кривой процесса характеризует равновесное состояние системы.

Равновесный процесс, в течение которого **температура системы сохраняется постоянной,** называют **изотермическим**. Кривую изотермического процесса называют **изотермой.**

Примером изотермического процесса может служить процесс кипения чистой воды в открытом сосуде: до тех пор, пока вся вода не выкипит из сосуда, температура воды остается практически постоянной.

Равновесный процесс, протекающий **при постоянном давлении**, называют **изобарным**. Кривую изобарного процесса называют **изобарой**.

Примером изобарного процесса является нагрев воды, находящейся в открытом сосуде; давление воды в этом случае остается постоянным и равным атмосферному, тогда как температура воды растет, и плотность воды изменяется.

Равновесный процесс, протекающий **при постоянном объеме**, называют **изохорным**. Кривую изохорного процесса называют **изохорой**.

Пример изохорного процесса — нагрев воды в герметично закрытом сосуде. Объем сосуда в процессе нагрева сохраняется практически постоянным, тогда как температура воды в сосуде растет, и давление воды увеличивается.

Равновесный процесс, в котором к термодинамической системе **не подводится от окружающей среды (и не отводится в окружающую среду) теплота**, называют **адиабатным**; в нем отсутствует теплообмен между системой и окружающей средой. Кривую адиабатного процесса называют **адиабатой**.

Чем меньше теплопроводность изоляции системы, тем в большей степени процесс приближается к адиабатному.

4. ВОПРОСЫ ДЛЯ ДИСТАНЦИОННОГО ОСВОЕНИЯ ЛЕКЦИИ

1. Основа термодинамики?
Ответ:
2. Дайте определение фазы.
Ответ:
2 11-2
3. Дайте определение термодинамического процесса Ответ:
OTBCI.
4. Запишите уравнение Больцмана.
Ответ:
5. Дайте определение неравновесного термодинамического процесса
Ответ:
Фамилия Имя Отчество:
Группа:
Подпись:
Дата: