Лекция №8

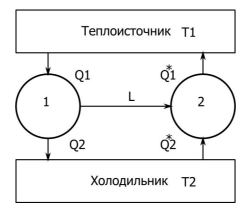
План лекции:

- 1. Теорема Карно
- 2. Интеграл Клаузиуса
- 3. Энтропия
- 4. Изменение энтропии газа в термодинамических процессах
- 5. Вопросы для дистанционного освоения лекции

1. ТЕОРЕМА КАРНО

В рассмотренном ранее цикле Карно рабочим телом был идеальный газ. Покажем, что термический КПД обратимого цикла, действующего между теплоисточником и холодильником, однозначно определяется их температурами T_1 , T_2 и не зависит от рабочего тела цикла.

Рассмотрим два цикла Карно, причём в первой машине рабочим телом является идеальный газ, а во второй машине произвольно взятое вещество. Обе машины, которые называют сопряженными, имеют общий теплоисточник и холодильник с температурами T_1 и T_2 .



Пусть машина 1 забирает у теплоисточника теплоту Q_1 , отдает в холодильник теплоту Q_2 , производит работу $L=Q_1-Q_2$ и имеет термический КПД $\eta=(T_1-T_2)/T_1$. Предположим, что машина 2 работает по обратному циклу Карно. Затрачивая работу L^* , машина забирает у холодильника теплоту Q_2^* и отдаёт теплоисточнику теплоту Q_1^* . Если предположить, что КПД второй машины больше, чем первой, то, используя механическую работу первой машины, нам бы удалось передать больше теплоты от холодильника к теплоисточнику, чем первая машина передала от теплоисточника к холодильнику, повысив при этом температуру теплоисточника. **Что запрещено вторым законом термодинамики.**

Таким образом, предположение о том, что можно изменить термический КПД машины, взяв в качестве рабочего тела произвольное вещество отличное от идеального газа, неправомочно. Это положение и представляет собой теорему Карно – термический КПД цикла с двумя источниками теплоты не зависит от свойств рабочего тела пикла.

2. ИНТЕГРАЛ КЛАУЗИУСА

Вспомним немного истории. В XVIII – XIX веках, до работ Джоуля по определению механического эквивалента теплоты, в теории тепловых машин главенствовала идея

теплорода. По теории теплорода работа паровой машины выглядела очень просто. Теплород от дымовых газов, полученных при сжигании топлива, переходил к воде при высокой температуре, превращая ее в пар. Пар расширялся в цилиндре, производя работу. Затем пар направлялся в конденсатор, где при низкой температуре отдавал теплород охлаждающей воде.

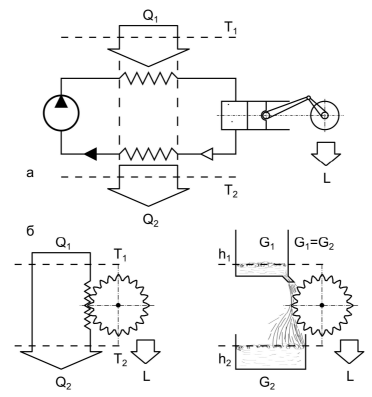


Схема такой машины показана на рисунке (а). Поток теплорода Q (ширина полосы соответствует его количеству) «падает» с температуры T_1 на более низкую температуру T_2 , при этом производится работа L. Нетрудно видеть, что такое объяснение работы тепловой машины возникло по аналогии с гидравлической машиной (например, водяной мельницей), только роль воды играет «теплород», а напора, обусловленного высотой падения воды Δh — разность температур $\Delta T = T_1 - T_2$ (рисунок (б)). Количество воды G, как и количество теплорода Q, не изменяется при совершении работы. На первых порах такая теория была вполне приемлемой, тем более что из нее следовал правильный и очень важный вывод: тепловая машина может работать только при наличии разности температур.

Конечно с появлением работ Джоуля, Карно, Клаузиуса теория теплорода ушла в историю, однако оказалось, что в представлении о том, что сквозь двигатель проходит поток «чего-то», не меняющего при его работе своего значения, есть рациональное зерно.

Рассмотрим более детально энергетические балансы двигателя, **работающего по циклу Карно**, установив из них связь теплот Q_1 , Q_2 и температур T_1 , T_2 . Для этого запишем баланс в виде:

$$|\mathbf{Q}_1| - |\mathbf{Q}_2| = \mathbf{L}. \tag{1}$$

Выражая работу цикла через КПД – $L=Q_1\eta$ и используя формулу для КПД цикла Карно, получим:

$$|Q_1| - |Q_2| = |Q_1| \left(1 - \frac{T_2}{T_1}\right).$$
 (2)

Если записать теплоты с учётом знака, то можно получить:

$$\frac{Q_1}{T_1} + \frac{Q_2}{T_2} = 0. (3)$$

Величину Q/T называют приведённой теплотой. Оказывается, приведённая теплота обладает тем замечательным свойством, что её значение сохраняется при передаче теплоты от теплового источника к холодильнику в процессе работы двигателя.

Весьма просто можно доказать, что полученное равенство верно не только для цикла Карно, но и для любого обратимого цикла. Пусть имеется обратимый цикл, представленный на рисунке. Проводим ряд близко расположенных адиабат, которые разобьют цикл на множество элементарных циклов, состоящих из 2 адиабат и 2 весьма малых отрезков кривой, ограничивающей цикл. Изменение температуры по отрезкам кривой весьма мало и может быть сделано сколь угодно малым при увеличении числа адиабат, поэтому в каждом элементарном цикле можно отрезки кривой заменить отрезками изотерм и представить исследуемый цикл в виде множества элементарных циклов Карно.



При бесконечном увеличении числа проведенных адиабат отрезки изотерм сольются в одну кривую, представляющую собой контур цикла, и в пределе получим:

$$\oint \frac{dQ}{T} = 0.$$
(4)

Это уравнение называется интегралом Клаузиуса.

Для необратимых циклов $\eta^{\text{необр}} < \eta^{\text{обр}}$. Исходя из этого, можно получить:

$$\left(\oint \frac{\mathrm{dQ}}{\mathrm{T}}\right)^{\mathrm{neo6p}} < 0. \tag{5}$$

3. ЭНТРОПИЯ

Из математики известно, что если интеграл, взятый по контуру замкнутой кривой, равен 0, то подынтегральное выражение представляет собой полный дифференциал некоторой функции. Следовательно dQ/T, представляет собой полный дифференциал функции, которая в термодинамике получила название энтропии S:

$$dS = \frac{dQ}{T}.$$
 (6)

Это соотношение представляет собой математическое выражение второго закона термодинамики для обратимых процессов. Энтропия является функцией состояния.

Из соотношения (4) следует, что изменение энтропии в **замкнутом обратимом цикле равно нулю.** С другой стороны, из этого следует, что для обратимых процессов при переходе газа из одного состояния в другое изменение энтропии одинаково независимо от пути этого перехода:

$$\int_{1-3-2} \frac{dQ}{T} = \int_{1-4-2} \frac{dQ}{T} = S_2 - S_1.$$
 (7)

Для необратимых процессов из соотношения (5) следует, что изменение энтропии всегда меньше изменения энтропии обратимого процесса. Это можно показать, рассмотрев цикл, состоящий из обратимого 1-3-2 и необратимого 1-4-2 процесса:

необр.
$$\int_{1-4-2} \frac{dQ}{T} < \int_{1-3-2} \frac{dQ}{T}$$
 обр.
необр. $\int_{1-4-2} \frac{dQ}{T} < S_2 - S_1$ обр. (8)

В дифференциальной форме второй закон термодинамики, через энтропию записывается следующим образом:

$$\frac{dQ}{T} \le dS. \tag{9}$$

Энтропия теплоизолированной системы dQ = 0 при обратимых процессах остается без изменения, а при необратимых увеличивается. Таким образом, энтропия такой системы никогда не может уменьшиться.

$$dS \ge 0. \tag{10}$$

Следует иметь в виду, что энтропия отдельных тел в системе может и уменьшаться, и увеличиваться, и оставаться без изменения под влиянием процессов, происходящих в системе, но общая энтропия изолированной системы при необратимых процессах может только увеличиваться.

Физический смысл энтропии.

Свойство энтропии возрастать в необратимых процессах, да и сама необратимость находятся в противоречии с обратимостью всех механических движений, и поэтому физический смысл энтропии не столь очевиден, как, например, физический смысл внутренней энергии.

Максимальное значение энтропии изолированной системы достигается тогда, когда система приходит в состояние термодинамического равновесия. Такая количественная формулировка второго закона термодинамики дана Клаузиусом, а её молекулярно-кинетическое истолкование Больцманом, который ввел в теорию теплоты статистические представления, основанные на том, что необратимость тепловых процессов имеет вероятностный характер.

Переход из неравновесного состояния в равновесное представляет собой переход из состояния, которое может осуществляться меньшим числом способов, в состояние, осуществляемое значительно большим числом способов. Наиболее вероятным для

замкнутой системы будет то состояние, которое осуществляется наибольшим числом способов, т.е. состояние теплового равновесия. В то же время маловероятным был бы самопроизвольный выход системы из состояния равновесия.

Энтропия позволяет с помощью измерений термических величин выяснить направление процессов и условия равновесия. Необратимые процессы протекают так, что система переходит из менее вероятного состояния в более вероятное состояние, причём беспорядок в системе увеличивается. Следовательно, энтропия является мерой беспорядка в системе. Рост энтропии в необратимых процессах приводит к тому, что энергия, которой обладает система, становится менее доступной для преобразования в работу, а в состоянии равновесия такое преобразование вообще невозможно.

С принципом возрастания энтропии в замкнутых системах связаны представления о «тепловой смерти Вселенной», выдвинутые Клаузиусом, который утверждал: «Энергия мира постоянна, энтропия мира стремится к максимуму». Отсюда — вывод о достижении в результате односторонних процессов, протекающих в природе, конечного состояния равновесия, в котором энтропия мира максимальна и Вселенная погибает от тепловой смерти.

4. ИЗМЕНЕНИЕ ЭНТРОПИИ ГАЗА В ТЕРМОДИНАМИЧЕСКИХ ПРОЦЕССАХ

Математическое выражение первого и второго законов термодинамики в удельном виде (на 1 кг газа) может быть записано следующим образом:

$$dq = du + pdv$$
 или $dq = dh - vdp$, $dq = Tds$. (11)

Объединяя эти выражения в одно, получим так называемое **термодинамическое тождество**:

$$Tds = du + pdv$$
 или $Tds = dh - vdp$. (12)

Раскрывая полный дифференциал функции u и h, можно перейти к выражению термодинамического тождества в виде:

$$Tds = \left(\frac{\partial u}{\partial T}\right)_{v} dT + \left[\left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_{T} + p\right] dv \quad или \quad Tds = \left(\frac{\partial h}{\partial T}\right)_{p} dT + \left[\left(\frac{\partial h}{\partial p}\right)_{T} - v\right] dp. \tag{13}$$

Изменение энтропии в данном случае будет записано так:

$$ds = \frac{1}{T} \left(\frac{\partial u}{\partial T} \right)_{v} dT + \left[\frac{1}{T} \left(\frac{\partial u}{\partial v} \right)_{T} + \frac{p}{T} \right] dv \quad \text{или} \quad ds = \frac{1}{T} \left(\frac{\partial h}{\partial T} \right)_{D} dT + \left[\frac{1}{T} \left(\frac{\partial h}{\partial p} \right)_{T} - \frac{v}{T} \right] dp . \quad (14)$$

Поскольку для идеального газа:

$$\left(\frac{\partial \mathbf{u}}{\partial \mathbf{T}}\right)_{\mathbf{v}} = \mathbf{c}_{\mathbf{v}}, \quad \left(\frac{\partial \mathbf{h}}{\partial \mathbf{T}}\right)_{\mathbf{p}} = \mathbf{c}_{\mathbf{p}}, \quad \left(\frac{\partial \mathbf{u}}{\partial \mathbf{v}}\right)_{\mathbf{T}} = 0, \quad \left(\frac{\partial \mathbf{h}}{\partial \mathbf{p}}\right)_{\mathbf{T}} = 0, \tag{15}$$

то изменение энтропии выражается соотношениями:

$$ds = c_v \frac{dT}{T} + R \frac{dv}{v} \quad \text{или} \quad ds = c_p \frac{dT}{T} - R \frac{dp}{p}.$$
 (16)

Так как для идеального газа теплоемкости не зависят от температуры, то интегрирование этих уравнений производится легко и можно получить две формулы, определяющие изменение энтропии в термодинамических процессах:

$$\begin{aligned} s_{2} - s_{1} &= c_{v} \ln \frac{T_{2}}{T_{1}} + \left(c_{p} - c_{v}\right) \ln \frac{v_{2}}{v_{1}} \\ u \pi u \\ s_{2} - s_{1} &= c_{p} \ln \frac{T_{2}}{T_{1}} - \left(c_{p} - c_{v}\right) \ln \frac{p_{2}}{p_{1}}. \end{aligned}$$

$$(17)$$

Изменение энтропии в политропных процессах:

Для политропного процесса известно, что $pv^n = const$ или $Tv^{n-1} = const$. Отсюда:

$$\Delta s = c_v \left(k - n \right) \ln \frac{v_2}{v_1} \quad \text{или} \quad \Delta s = c_v \frac{k - n}{n} \ln \frac{p_1}{p_2} \quad \text{или} \quad \Delta s = c_v \frac{k - n}{n - 1} \ln \frac{T_1}{T_2}. \tag{18}$$

Изохорный процесс: $n = \pm \infty$, 1/n = 0,

$$\Delta s = c_v \ln \frac{p_2}{p_1}$$
 или $\Delta s = c_v \ln \frac{T_2}{T_1}$. (19)

Изобарный процесс: n = 0,

$$\Delta s = c_p \ln \frac{v_2}{v_1}$$
 или $\Delta s = c_p \ln \frac{T_2}{T_1}$. (20)

Изотермический процесс: n = 1,

$$\Delta s = (c_p - c_v) \ln \frac{v_2}{v_1}$$
 или $\Delta s = (c_p - c_v) \ln \frac{p_1}{p_2}$. (21)

Адиабатный процесс: n = k,

$$\Delta s = 0$$
 или $s = const$. (22)

5. ВОПРОСЫ ДЛЯ ДИСТАНЦИОННОГО ОСВОЕНИЯ ЛЕКЦИИ

1. На основе какого закона термодинамики строится доказательство теоремы Карно?
Ответ:
2. Запишите формулу для определения приведённой теплоты источника теплоты и
холодильника. Ответ:
3. Запишите интеграл Клаузиуса для произвольного обратимого цикла.
Ответ:
4. Запишите второй закон термодинамики для изолированной системы через энтропию.
Ответ:
5. Запишите одно из дифференциальных уравнений для определения изменения энтропии в термолинамическом процессе изменения параметров идеального газа
5. Запишите одно из дифференциальных уравнений для определения изменения энтропии в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа. Ответ:
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа.
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа.
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа. Ответ:
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа.
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа. Ответ: Фамилия Имя Отчество:
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа. Ответ:
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа. Ответ: Фамилия Имя Отчество: Группа:
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа. Ответ: Фамилия Имя Отчество:
в термодинамическом процессе изменения параметров идеального газа. Ответ: Фамилия Имя Отчество: Группа: