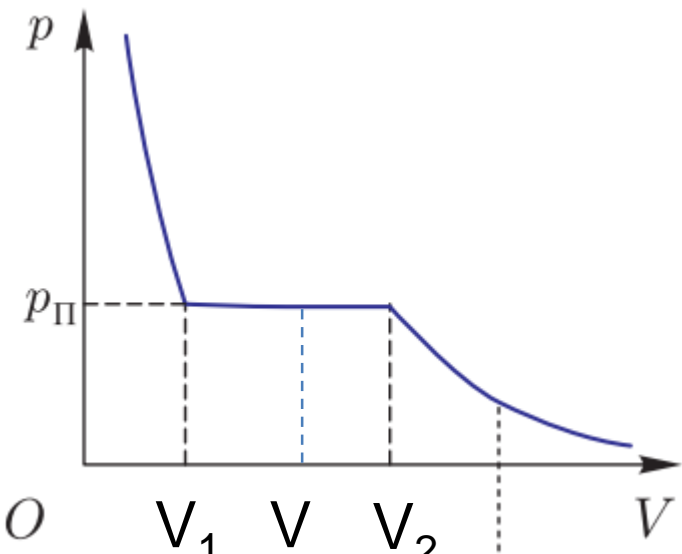


Фазовые превращения

- Фазовый переход
- Уравнение Клапейрона–Клаузиуса
- Фазовые переходы I рода
- Правило фаз Гиббса
- Фазовые переходы II род

Изотерма реального газа

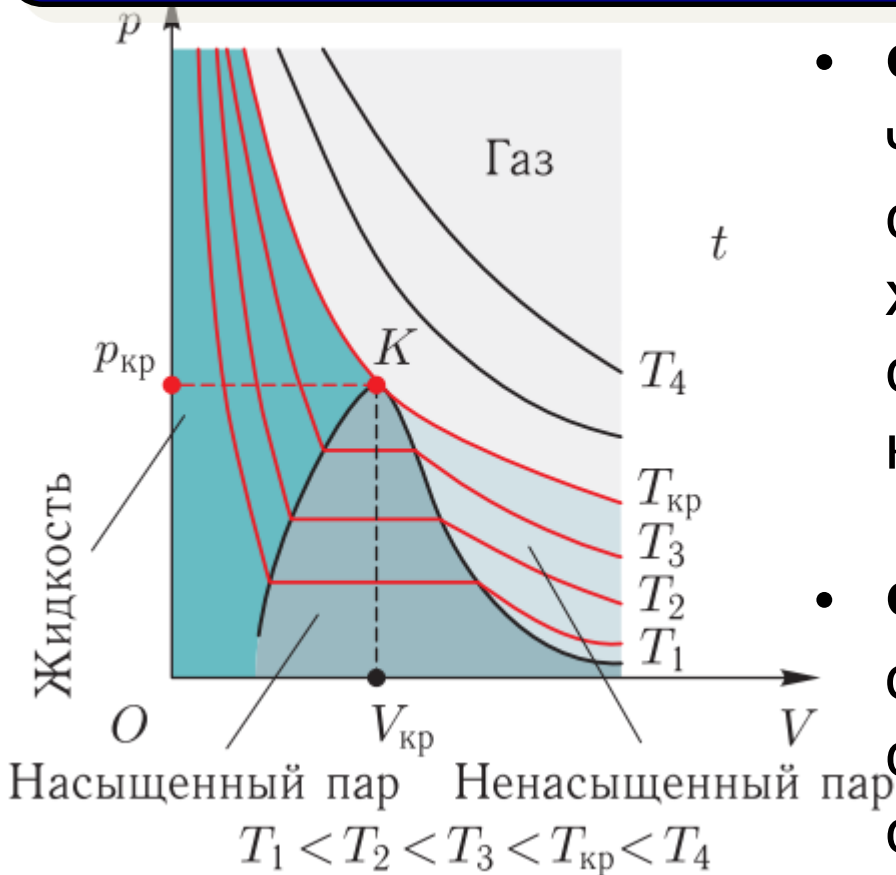
Правило рычага позволяет графически рассчитать соотношение между массой Ж жидкости и массой Г газа в двухфазной системе с объемом V : $V_1 < V < V_2$.



$$\frac{M_{\text{Ж}}}{M_{\Gamma}} = \frac{V_{\text{Ж}} V_2}{V_1 V_{\Gamma}} = \frac{(V_2 - V)}{(V - V_1)}$$

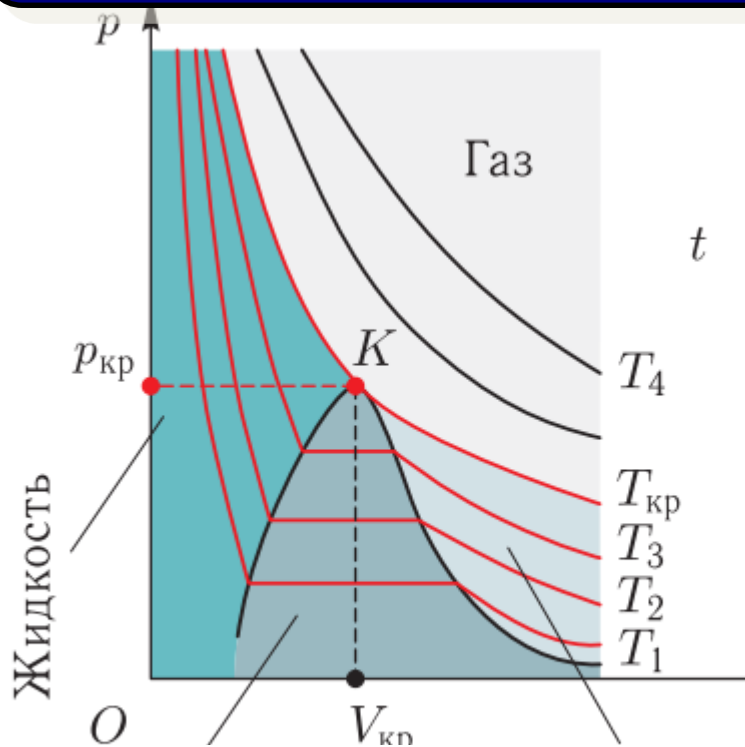
Таким образом, отношение масс в двухфазной системе объемом V обратно пропорционально длинам отрезков горизонтального участка изотермы, заключенного между объемами V_1 и V_2 . Это утверждение называется правилом рычага.

Изотерма реального газа



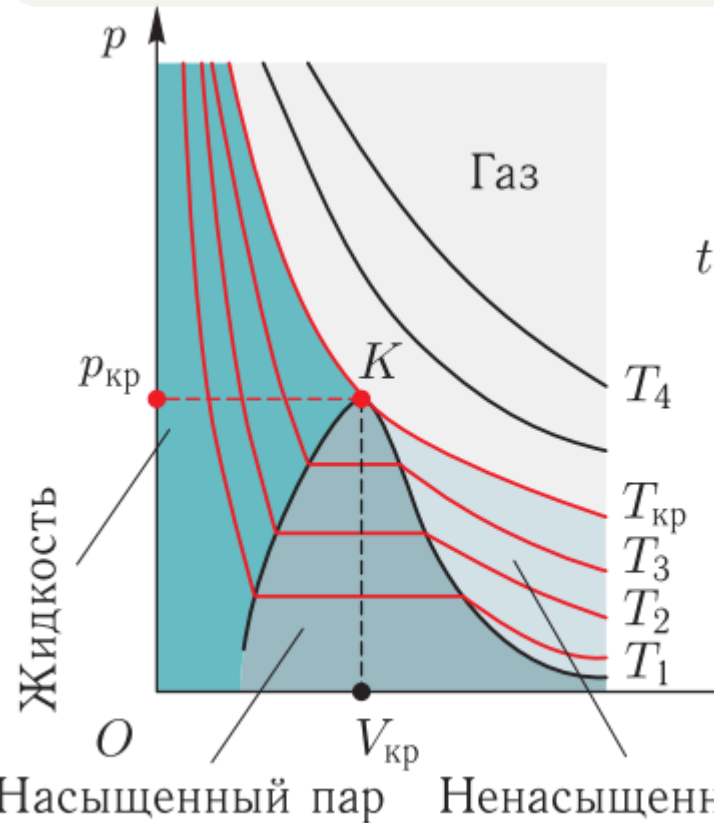
- **Фаза** – совокупность всех частей термодинамической системы, одинаковых по своим химическим и физическим свойствам, не зависящим от количества вещества.
- **Фазовый переход** – переход из одного макроскопического состояния в другое в системе, содержащей большое число частиц.

Изотерма реального газа



В однокомпонентных системах фазовый переход связан с изменением фазового состояния без изменения химического состава и происходит при определенных значениях параметров (температуры, давления, индукции магнитного поля и т.п.), определяющих точку фазового перехода (фазового равновесия).

Изотерма реального газа

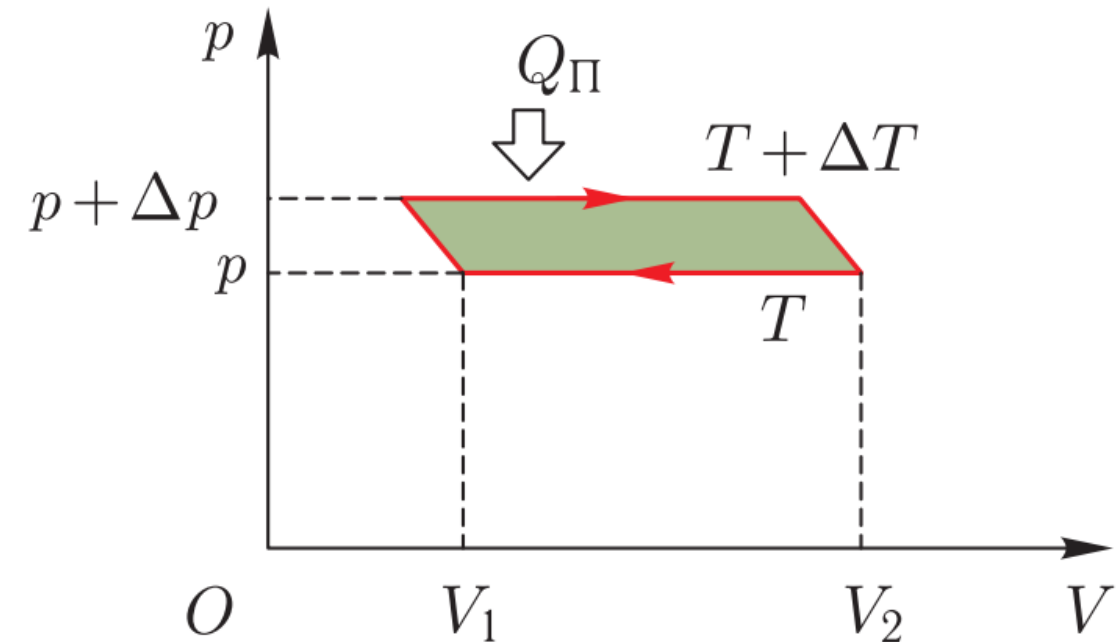
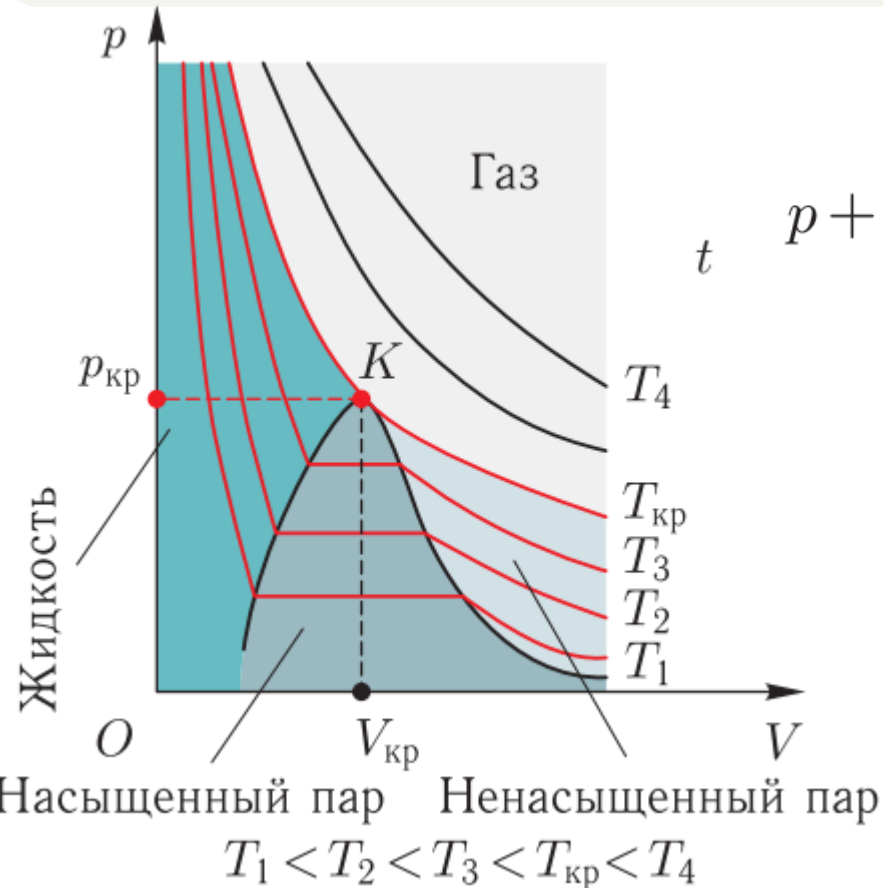


$$T_1 < T_2 < T_3 < T_{\text{кр}} < T_4$$

При фазовых переходах могут разрушаться и/или создаваться как новые межмолекулярные связи, так и изменяться внутримолекулярные связи. Фазовые переходы также происходят в многокомпонентных системах при химических реакциях. При этом изменяются внутримолекулярные связи.

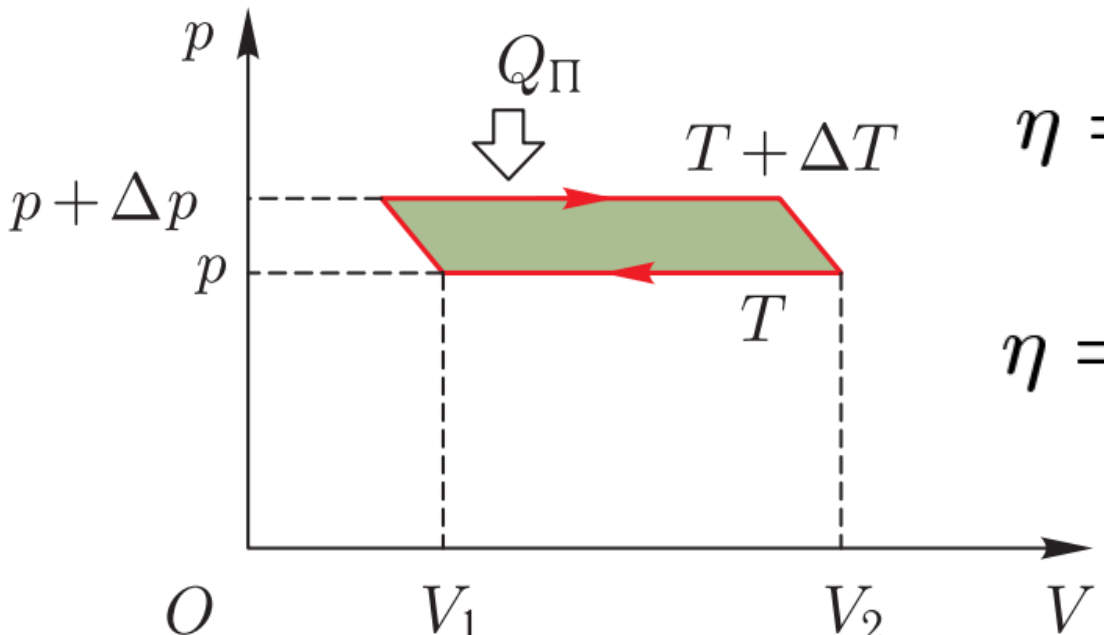
Особенностью фазового перехода является резкое (скачкообразное) изменение некоторых свойств вещества. В течение фазового превращения система оказывается очень чувствительной к слабым внешним воздействиям.

Уравнение Клапейрона–Клаузиуса



Рассмотрим бесконечно малый обратимый цикл Карно, изотермами в котором являются состояния двухфазной системы при температурах T и $T - dT$.

Уравнение Клапейрона–Клаузиуса



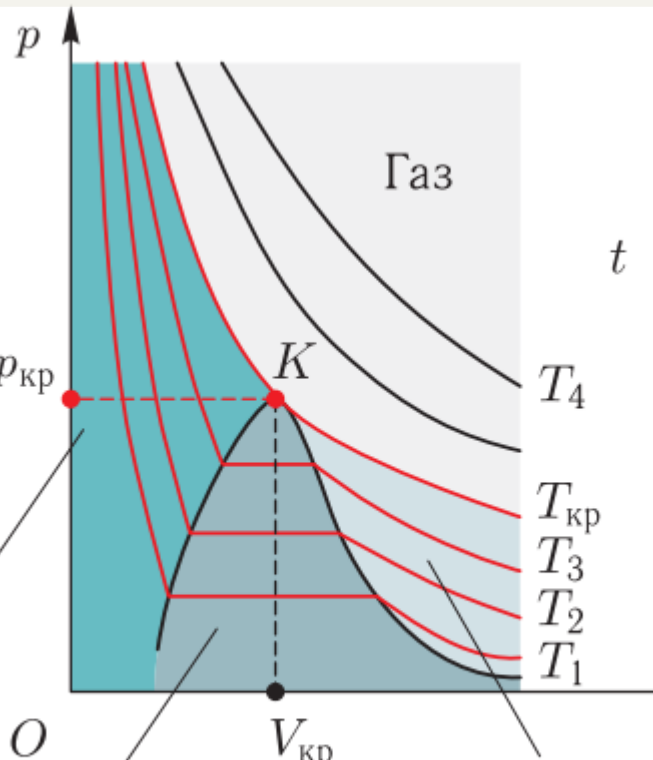
$$\eta = \frac{\Delta A}{Q_{\Pi}} = \frac{\Delta p(V_2 - V_1)}{Q_{\Pi}}$$

$$\eta = 1 - \frac{T}{T + \Delta T} \approx \frac{\Delta T}{T}$$

$$\boxed{\frac{dp}{dT} = \frac{Q}{T(V_2 - V_1)}}$$

Количество теплоты Q называется **теплотой фазового превращения** (или скрытой теплотой перехода). Эта теплота затрачивается на преодоление сил притяжения между молекулами при изменении агрегатного состояния вещества. Уравнение справедливо для любого равновесного двухфазного состояния.

Изотерма реального газа



Насыщенный пар Ненасыщенный пар

$$T_1 < T_2 < T_3 < T_{\text{кр}} < T_4$$

$$dG = -SdT + Vdp$$

Рассмотрим двухфазную систему.
Пусть объемы фаз равны V_1 и V_2 , а
их энтропии S_1 и S_2 . Поскольку
($p=\text{const}$, $T=\text{const}$)

$$dG = dG_1 - dG_2 = 0$$

$$\frac{dp}{dT} = \frac{S_2 - S_1}{V_2 - V_1} = \frac{Q}{T(V_2 - V_1)}$$

При **фазовых переходах I рода** — потенциал Гиббса, нормированный на один моль вещества изменяется непрерывно. При температуре фазового перехода происходит скачкообразное изменение энтальпии H , энтропии S и молярного объема V .

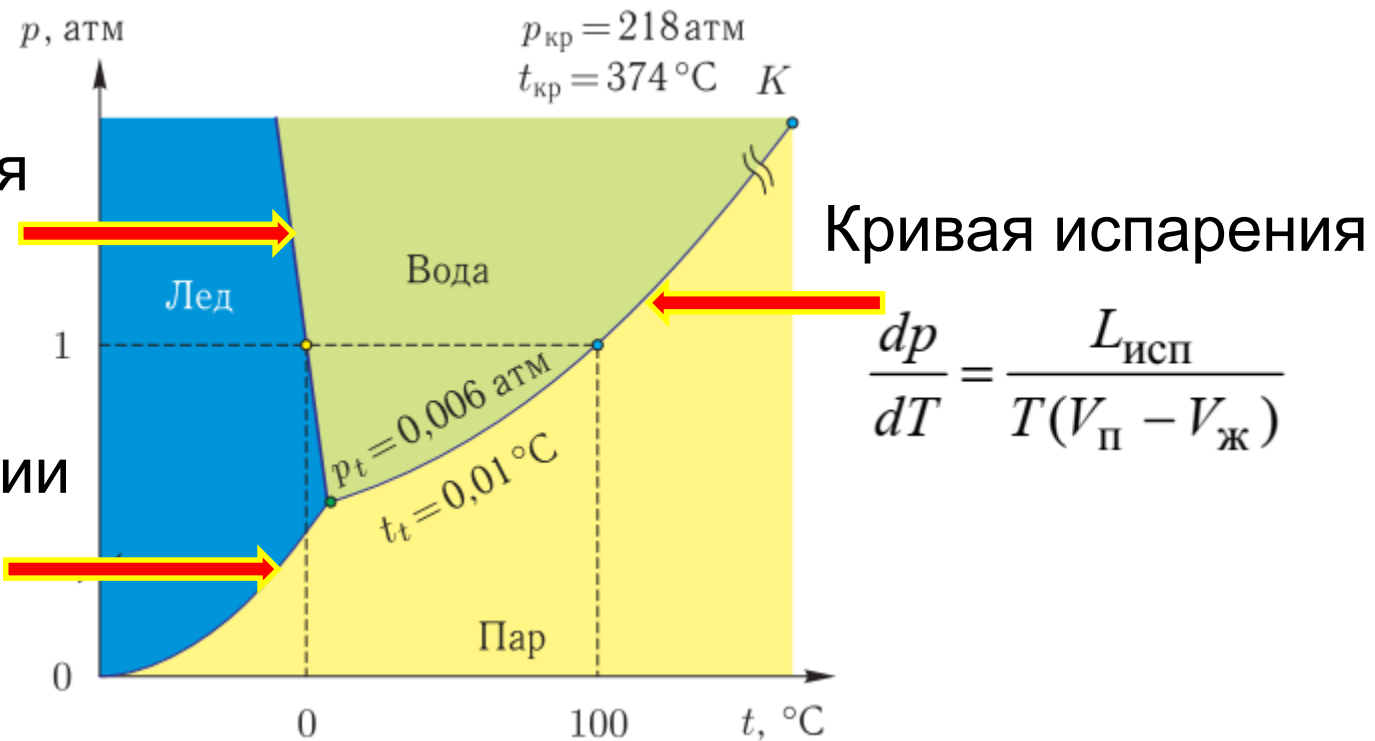
Тройная точка (вода)

Кривая плавления

$$\frac{dp}{dT} = \frac{L_{\text{пл}}}{T(V_{\text{ж}} - V_{\text{тв}})}$$

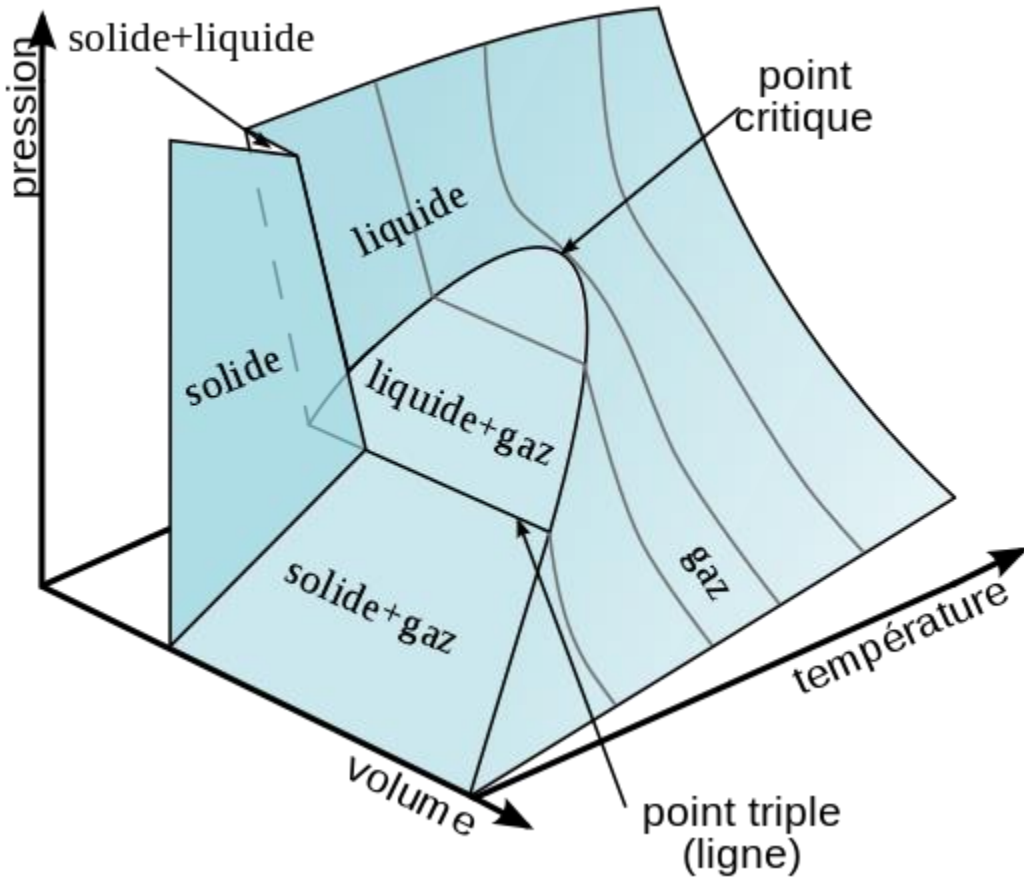
Кривая сублимации

$$\frac{dp}{dT} = \frac{L_{\text{кр}}}{T(V_{\text{п}} - V_{\text{тв}})}$$

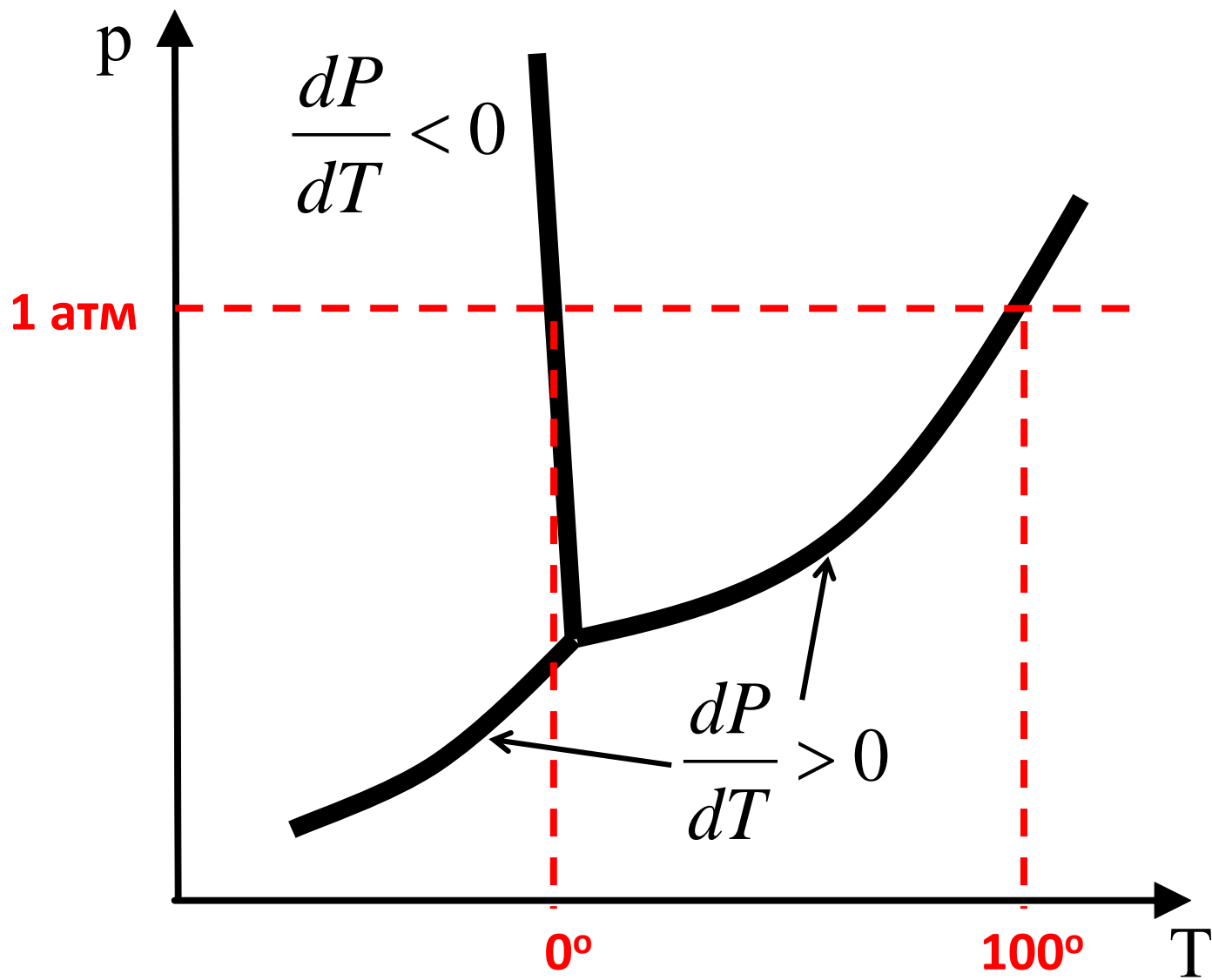


Тройная точка в однокомпонентной системе — точка схождения кривых двухфазных равновесий на плоской Р-Т — фазовой диаграмме, соответствующая устойчивому равновесию трёх фаз.

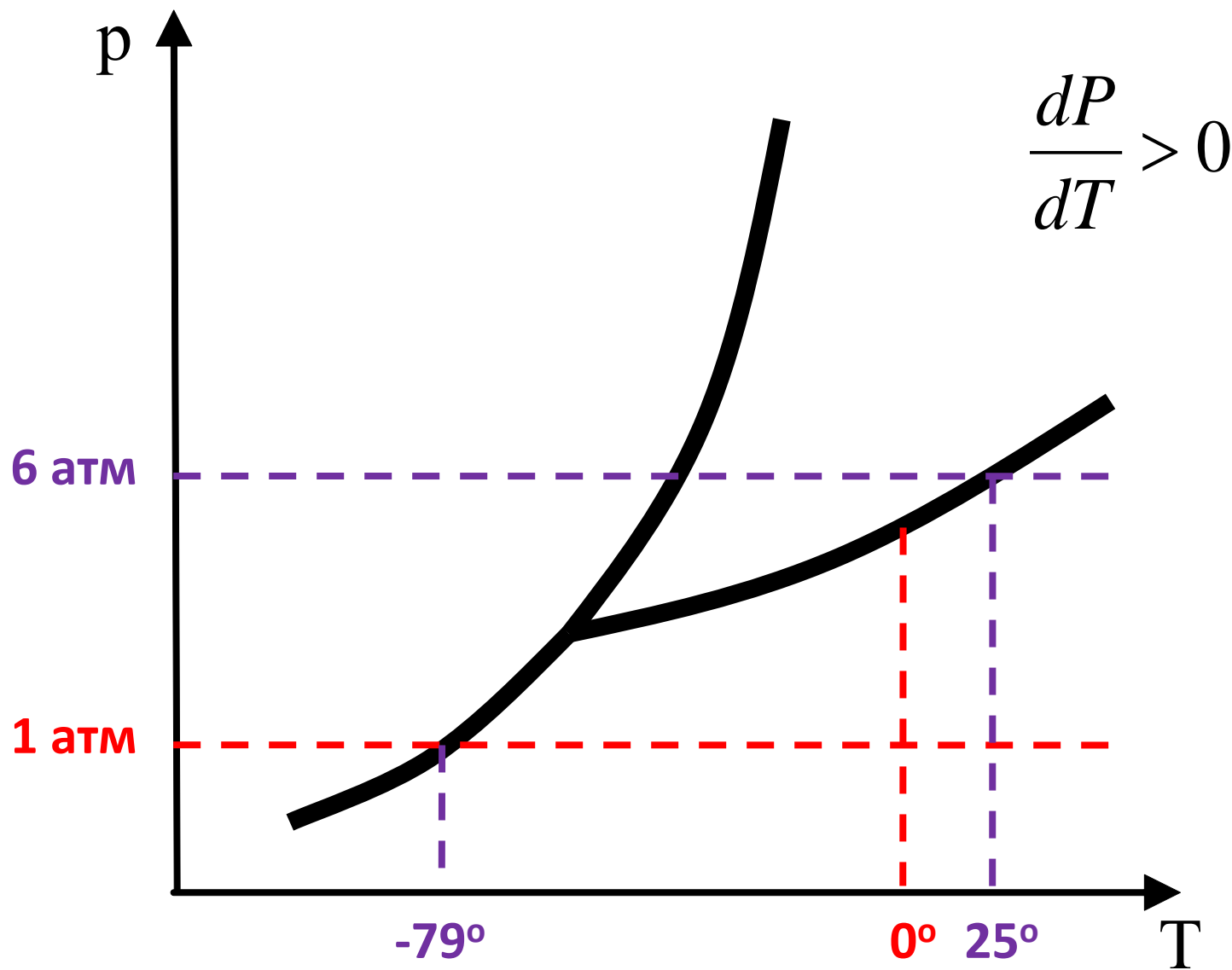
Трёхмерная фазовая диаграмма воды



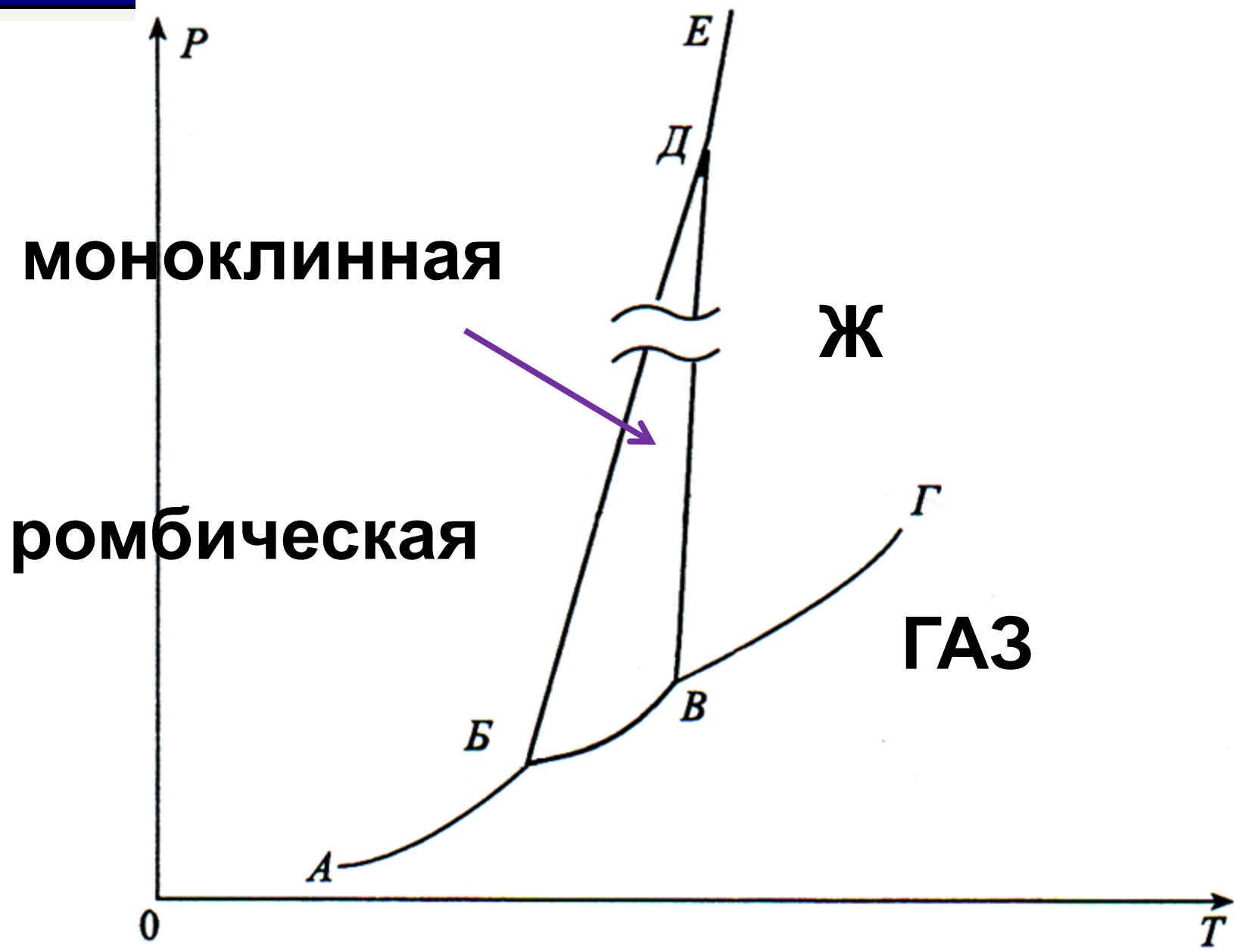
Фазовая диаграмма H_2O



Фазовая диаграмма CO₂



Фазовая диаграмма серы



Фазовый переход I рода

(Классификация фазовых переходов по Эренфесту)

При **фазовых переходах I рода** потенциал Гиббса, нормированный на один моль вещества изменяется непрерывно. При температуре фазового перехода происходит скачкообразное изменение энталпии H , энтропии S и молярного объема V .

Фазовые переходы первого рода

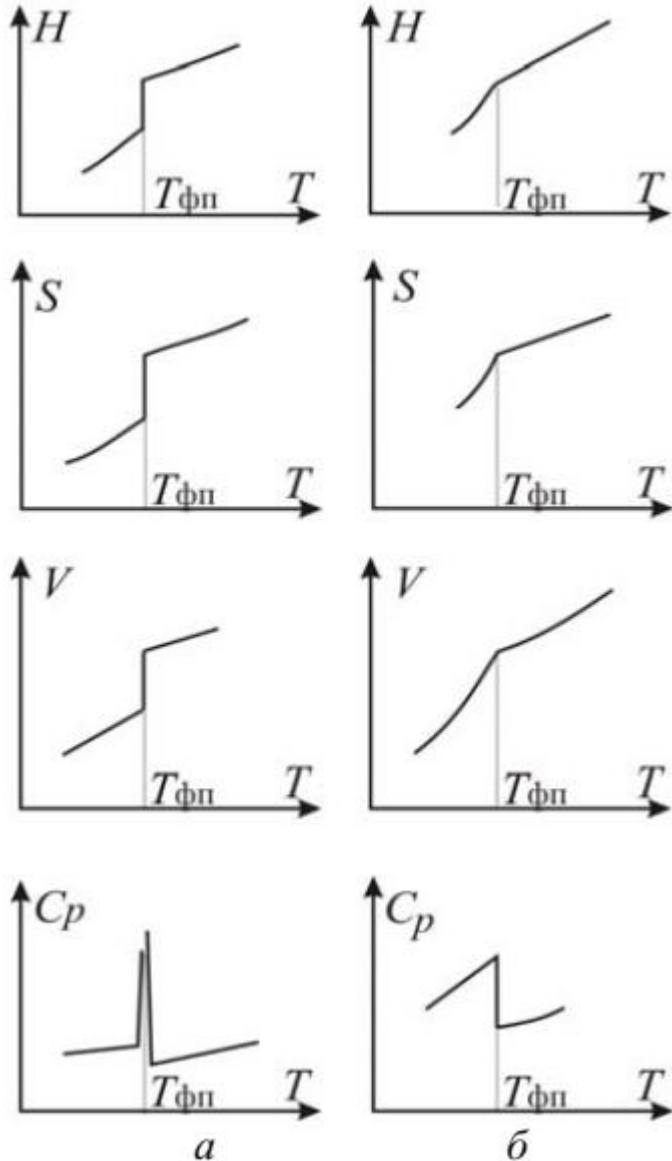
Это переходы, при которых термодинамический потенциал Гиббса непрерывен, а его первые производные терпят разрыв.

$$G = H - TS$$

$$dG = -SdT + Vdp$$

Фазовые переходы II рода

(Классификация фазовых переходов по Эренфесту)



При фазовом переходе второго рода непрерывен потенциал Гиббса и его первые производные.

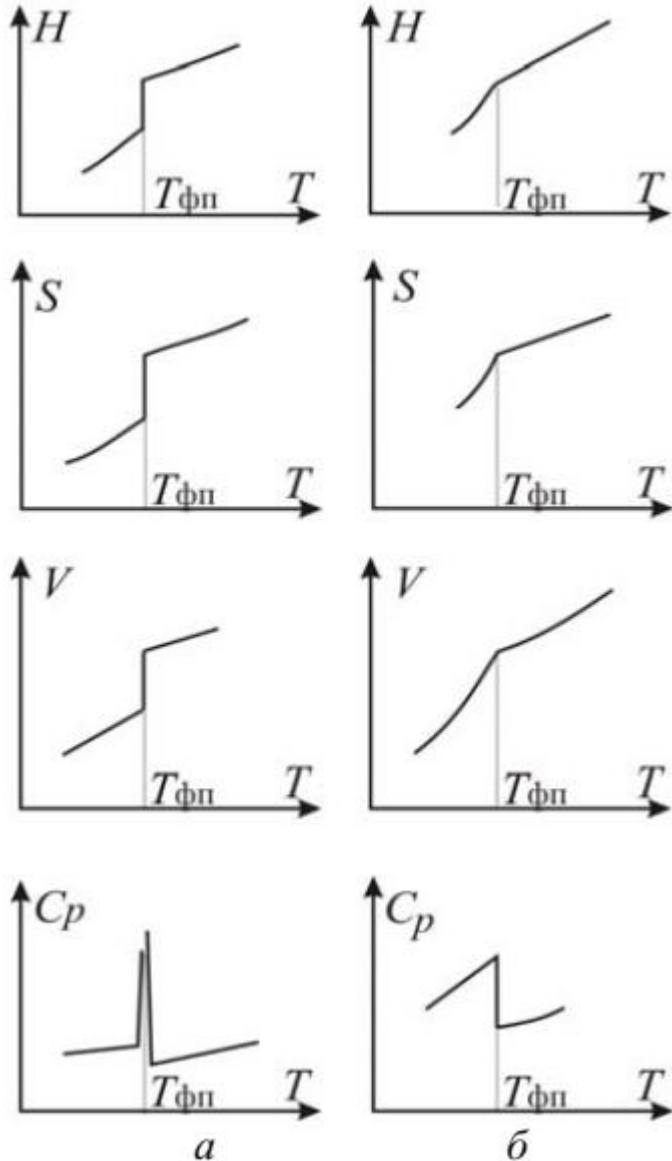
$$G = H - TS$$

$$dG = -SdT + Vdp$$

Однако вторые и смешанные производные (или некоторые из них) испытывают скачок.

Фазовые переходы II рода

(Классификация фазовых переходов по Эренфесту)



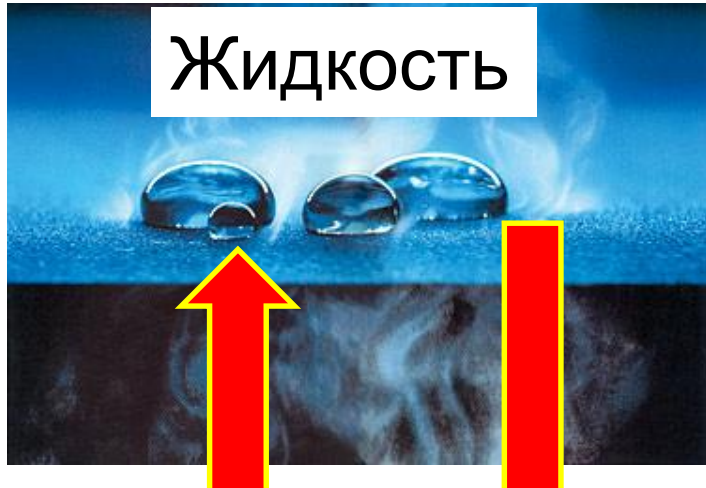
При фазовом переходе второго рода непрерывен потенциал Гиббса и его первые производные.

$$G = H - TS$$

$$dG = -SdT + Vdp$$

Однако вторые и смешанные производные (или некоторые из них) испытывают скачок.

Примеры фазовых переходов I рода



Конденсация— переход вещества в **жидкое** или **твёрдое** состояние из **газообразного**.

Конденсация Испарение



Испарение— процесс фазового перехода вещества из **жидкого** состояния в **парообразное** или **газообразное**, происходящий на поверхности вещества.

Примеры фазовых переходов I рода



Плавление — это процесс перехода тела из кристаллического состояния в жидкое

Плавление Кристаллизация



Кристаллизация — это процесс выделения твёрдой фазы в виде кристаллов из растворов или расплавов.

Примеры фазовых переходов I рода

Твердое тело



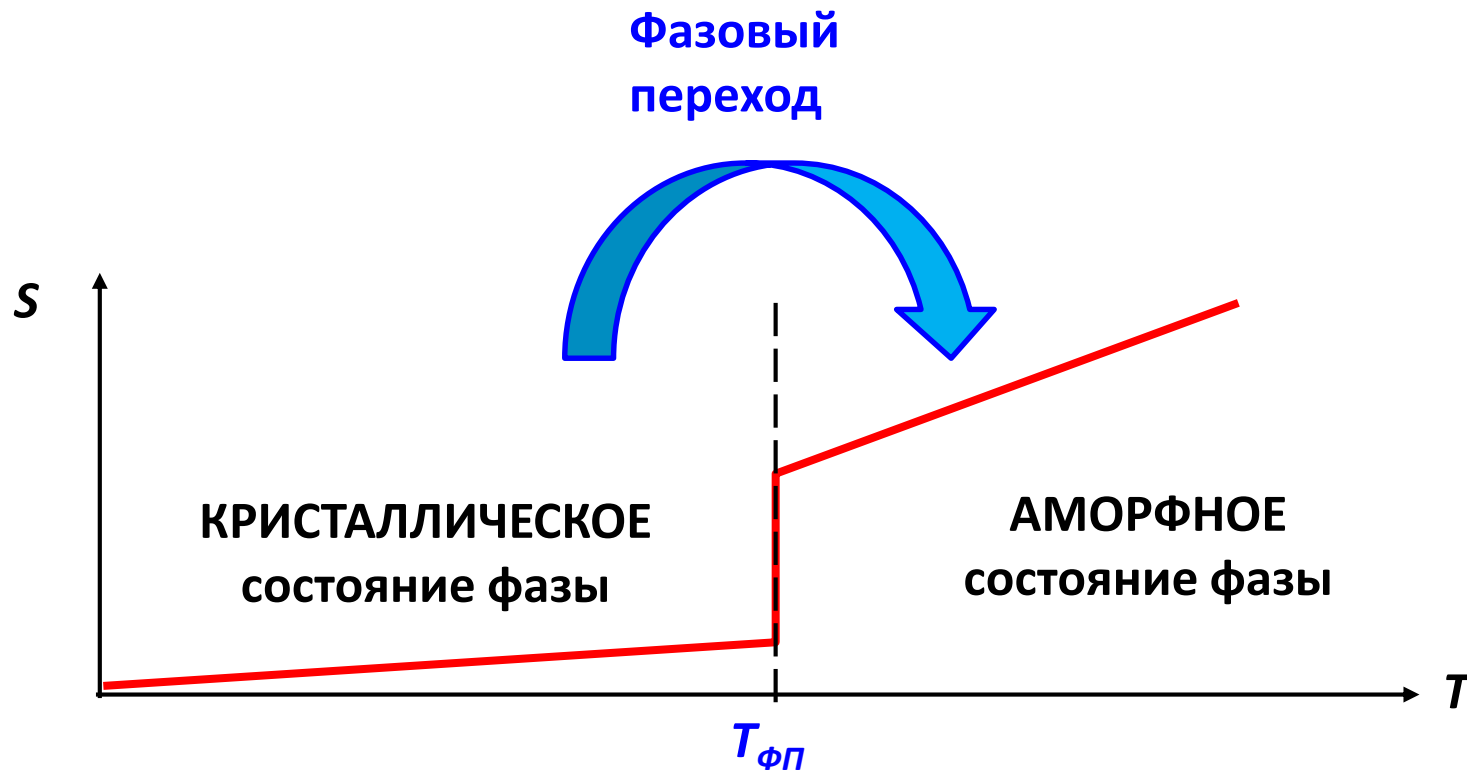
Кристаллизация Сублимация



Сублимáция (возгóнка) —
переход вещества из твёрдого
состояния сразу в газообразное,
минуя жидкое.

Фазовые переходы

Влияние температуры



"Оловянная чума"

Белое олово (β -форма)

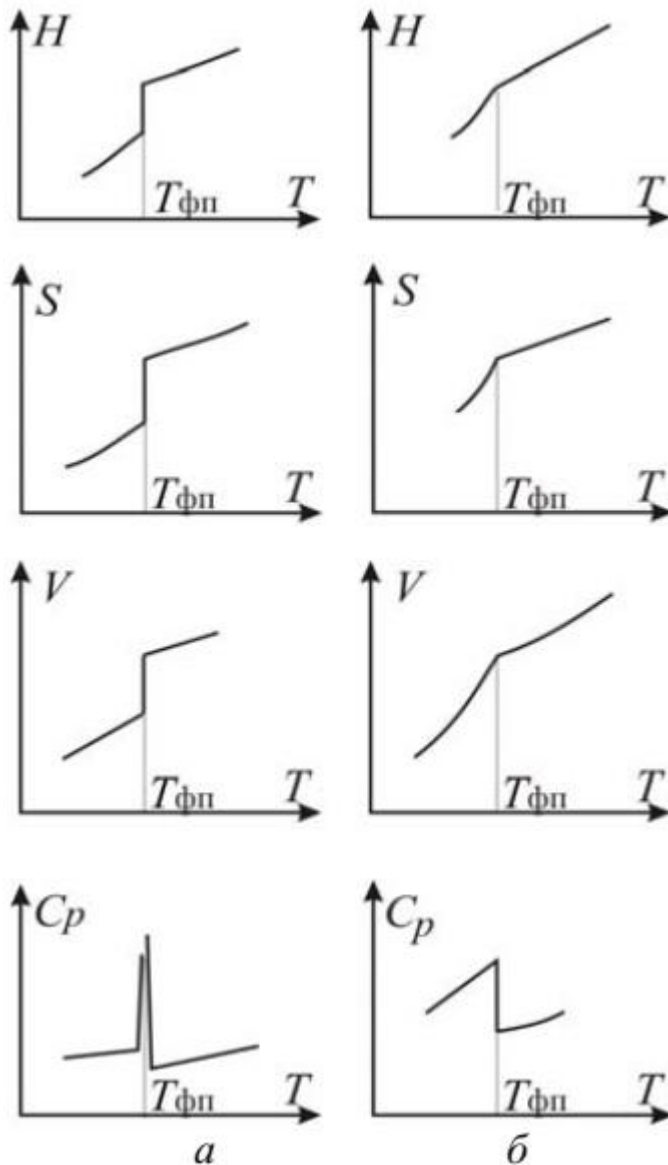
$\approx 13^{\circ}\text{C}$

$\approx 13^{\circ}\text{C}$



Серое олово (α -форма)

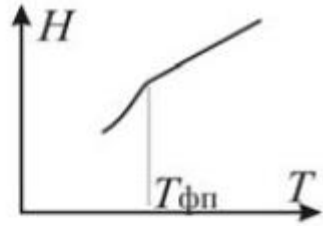
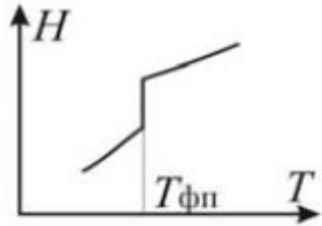
Фазовые переходы II рода



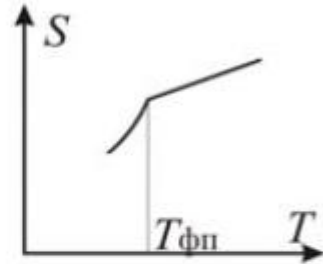
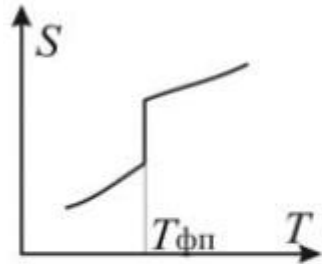
К фазовым переходам второго рода, помимо перехода гелия из обычного в сверхтекучее состояние, следует причислить:

- переход диэлектрика в сегнетоэлектрическое состояние
- переход парамагнетика в ферромагнитное состояние,
- переход проводника из обычного в сверхпроводящее состояние
- и др.

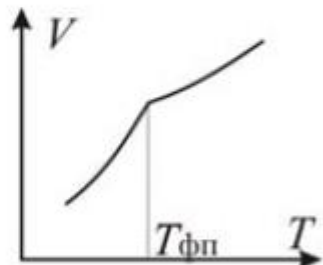
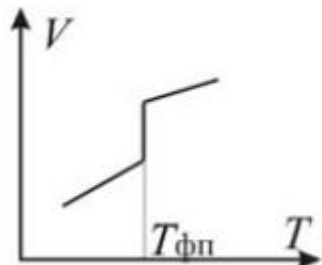
Фазовые переходы I и II рода



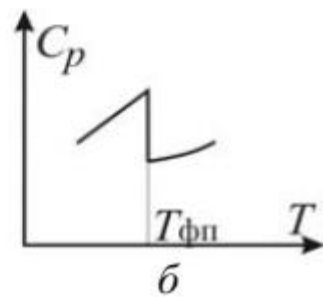
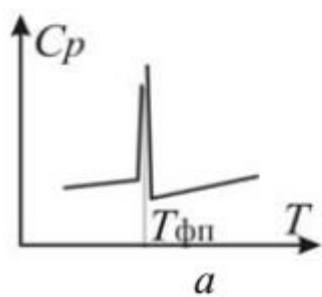
$$-S = \left(\frac{\partial G}{\partial T} \right)_p ;$$



$$V = \left(\frac{\partial G}{\partial p} \right)_T ,$$



$$\left(\frac{\partial^2 G}{\partial T^2} \right)_p = - \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_p = - \frac{C_p}{T} ,$$



$$\left(\frac{\partial^2 G}{\partial T \partial p} \right)_{T,p} = \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p .$$

Число термодинамических степеней свободы

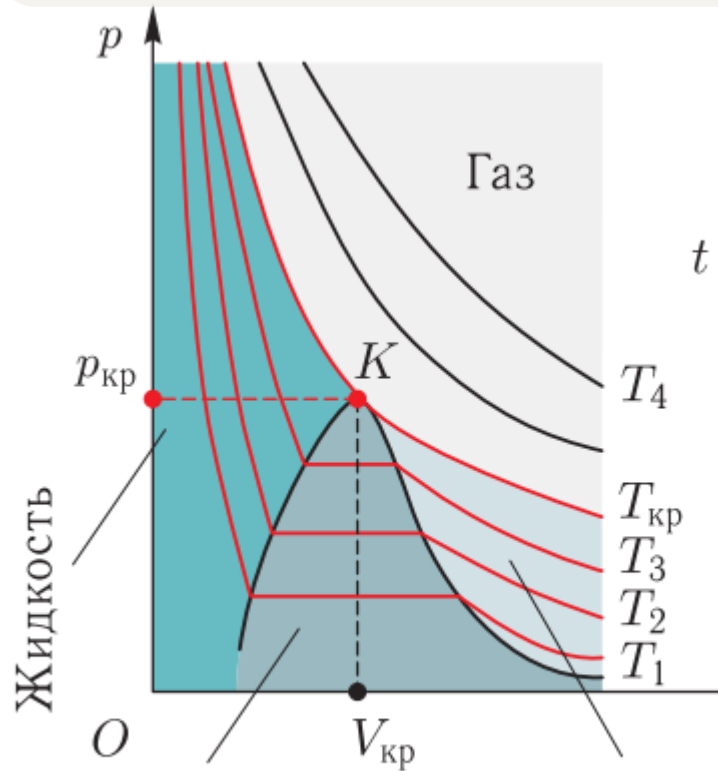
Число термодинамических степеней свободы – число параметров j , которые можно произвольно изменять, не меняя числа фаз в системе и не нарушая равновесия:

$$j = (k+2) - N$$

Например,

- для идеального газа (однокомпонентной $k=1$ и однофазной $N=1$ системы) $j=2$, то есть имеются только два независимых параметра (p, V или p, T).
- для смеси из двух идеальных газов ($k = 2$, $N = 1$): $j=3$. В качестве третьего параметра выступает концентрация n одного из компонентов.

Правило фаз Гиббса



Правило фаз Гиббса (для фазовых переходов первого рода): в системе, содержащей k компонентов и N фаз, при условии, что каждый компонент присутствует во всех N фазах, при равновесии число фаз не превосходит числа компонентов плюс два: $N \leq k + 2$.

Фазовая диаграмма (Сплавы)

