



ОМСКАЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ МЕДИЦИНСКАЯ
АКАДЕМИЯ
КАФЕДРА ХИМИИ

Лекция 1

Основы химической термодинамики

- Основные понятия химической термодинамики.
- Функции состояния системы.
- Первый закон термодинамики.

Лектор: Степанова Ирина Петровна
доктор биологических наук,
профессор, зав. кафедрой
химии

ЦЕЛИ ЛЕКЦИИ

ОБУЧАЮЩАЯ: сформировать знания об основах химической термодинамики, первом законе термодинамики и законе Гесса.

РАЗВИВАЮЩАЯ: расширить кругозор обучающихся на основе интеграции знаний, развить логическое мышление.

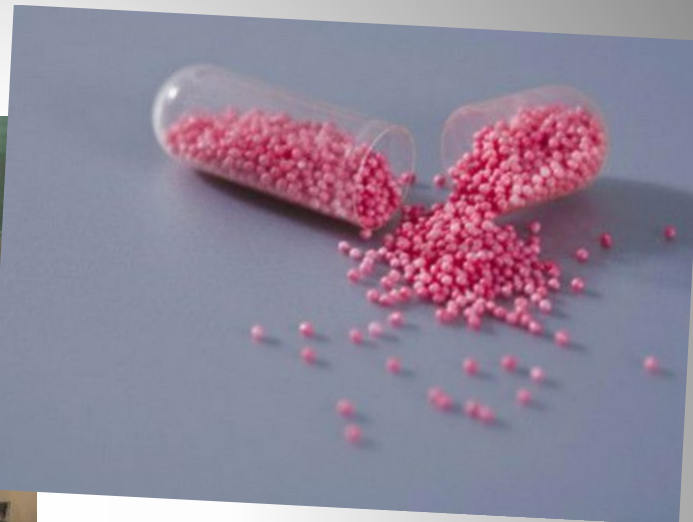
ВОСПИТАТЕЛЬНАЯ: содействовать формированию у обучающихся устойчивого интереса к изучению дисциплины.

Основные понятия химической термодинамики



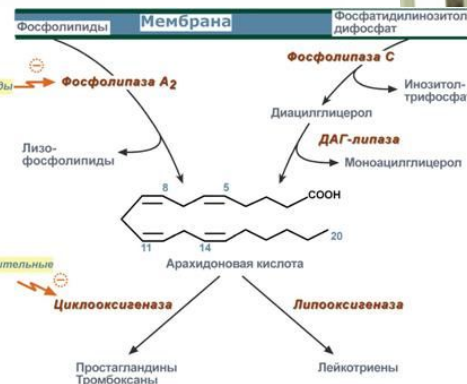
Термодинамика - это наука, изучающая взаимные превращения различных видов энергии, связанные с переходом энергии в форме теплоты и работы.

Медико-биологическое значение темы



Медико-биологическое значение

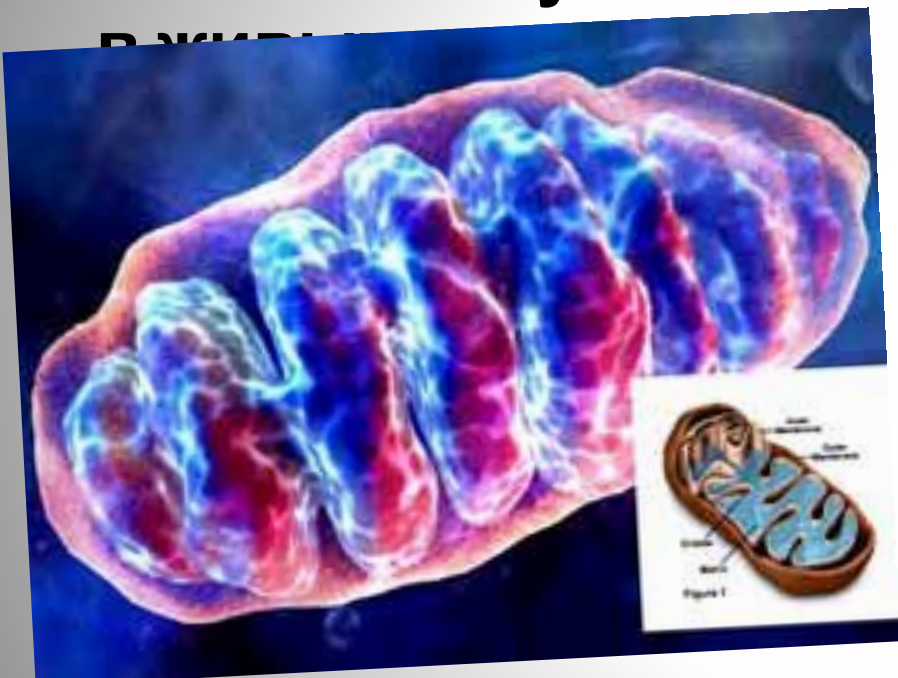
Термодинамика -
теоретическая основа при
осуществлении химического
и биологического синтеза
при изготовлении
лекарственных препаратов



Медико-биологическое значение темы

Термодинамический метод исследования является одним из наиболее надежных способов изучения обмена веществ и энергии

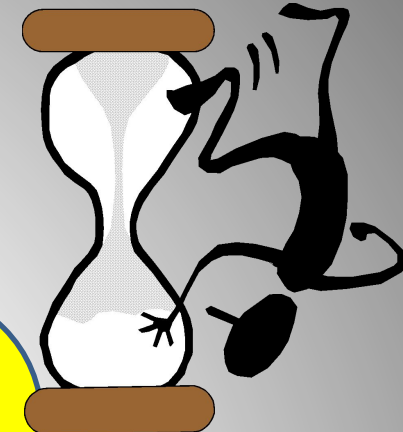
в живых организмах

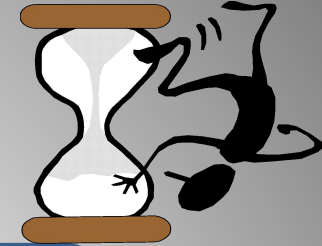


Превращения
энергии,
происходящие в
живых организмах,
являются предметом
биоэнергетики.

Основные понятия и термины

Термодинамическая система (ТД система) - это любой объект природы, состоящий из достаточно большого числа структурных единиц, в частности молекул, отделенных от других объектов природы реальной или воображаемой границей раздела.





Часть объектов природы, не входящих в систему, называется средой.

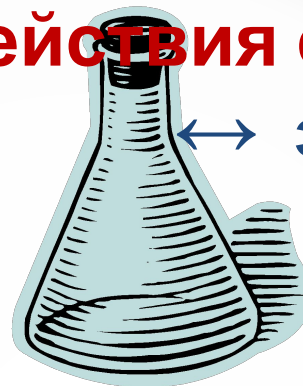
Важными характеристиками системы являются масса вещества (m) и энергия (E или U).



Классификация систем по характеру взаимодействия с окружающей

средой

масса



Изолированн
ая

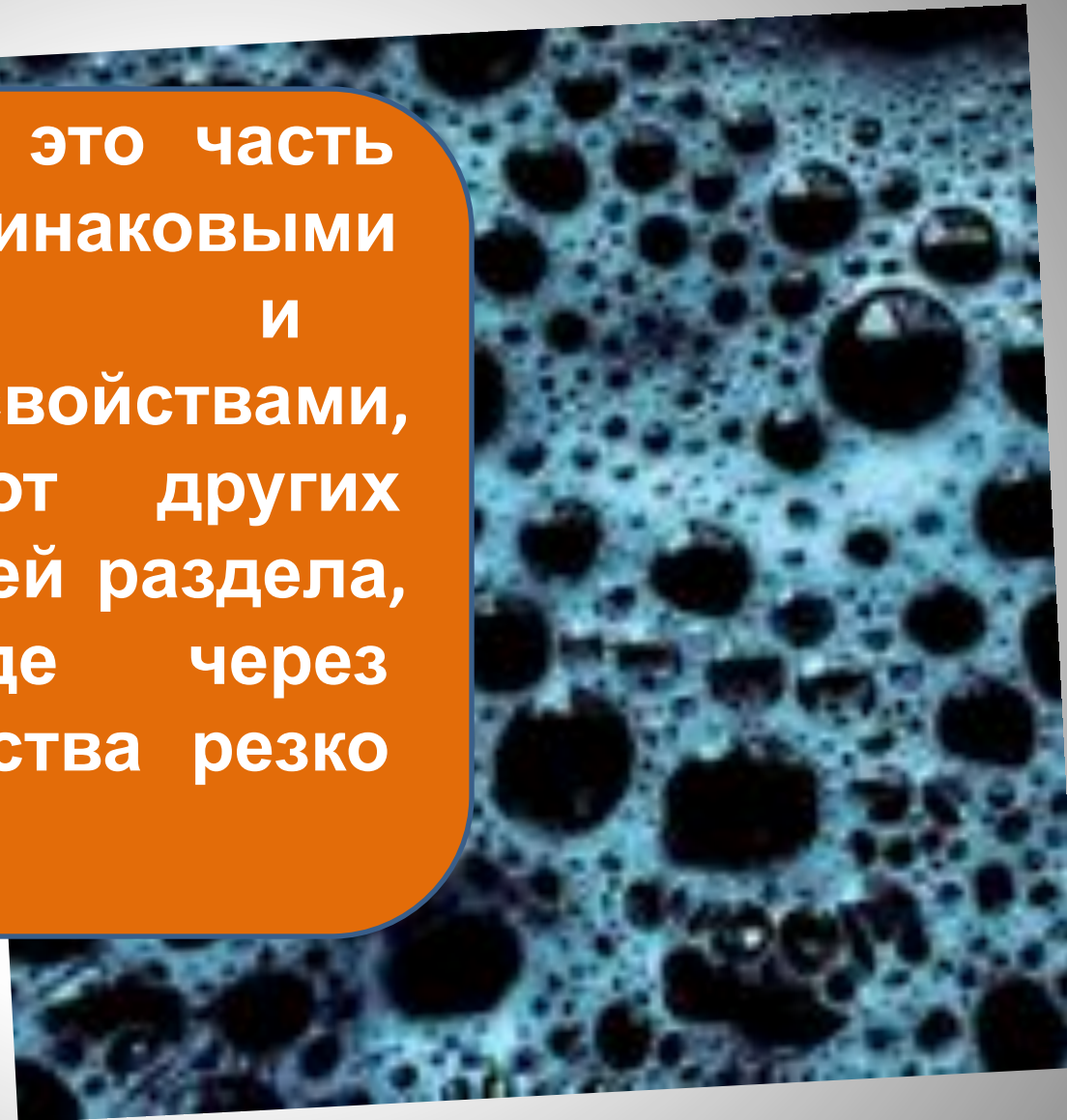
система
(термос)

Открытая
система
(живой
организм)

Закрытая
система
(запаянная
ампула с
лекарством
)

Основные понятия химической термодинамики

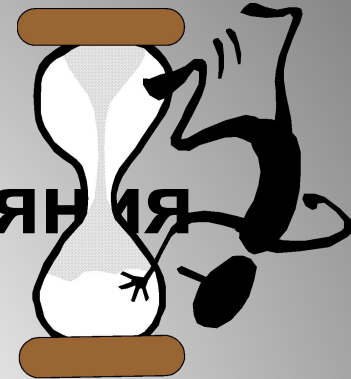
Фаза - это часть системы с одинаковыми физическими и химическими свойствами, отделенная от других частей границей раздела, при переходе через которую свойства резко меняются.



В зависимости от фазового состояния различают:

1. Гомогенные системы. Это системы, в которых все компоненты находятся в одной фазе, и в них отсутствуют границы раздела. Пример: растворы глюкозы, солей, кислот.

2. Гетерогенные системы. Они состоят из нескольких фаз, отделенных границей раздела. Пример: эритроциты - плазма крови, живой организм.



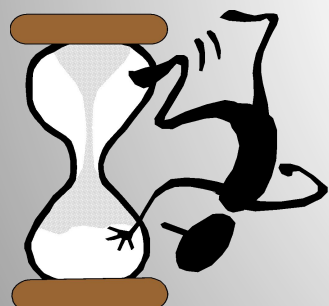


Термодинамическое состояние системы - совокупность всех физических и химических свойств системы. Качественно характеризуется числом фаз и химическим составом, количественно - термодинамическими параметрами.

Для термодинамики особое значение имеет равновесное состояние системы - постоянство всех свойств в любой точке системы и отсутствие потоков массы и энергии в системе.

Основные понятия химической термодинамики

- Термодинамические параметры - это совокупность физических величин, определяющих состояние системы: температура (t), давление (p), объем (V), концентрация (c).
- Функциональная зависимость термодинамических параметров выражается уравнением состояния.
- Для газообразных систем эти параметры связаны между собой уравнением Менделеева – Клапейрона:



$$p \cdot V = n(x) \cdot R \cdot T,$$

$$n(x) = m(x) / M(x) \text{ [моль]}$$

$$R = 8,314 \text{ Дж} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{К}^{-1}$$

$$p \cdot V = \frac{m(x)}{M(x)} \cdot R \cdot T$$

Термодинамические параметры называются стандартными, если они определяются при стандартных условиях.

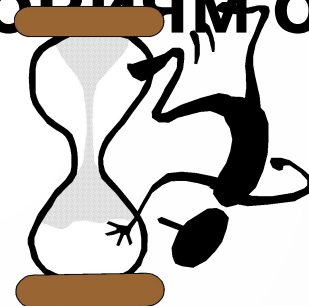
К стандартным условиям относят:

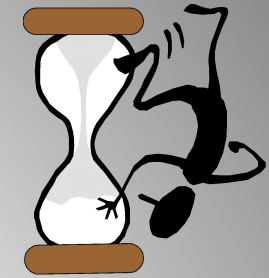
$t=25^{\circ}\text{C}$ или

$T = (t^{\circ}\text{C} + 273) = 298 \text{ K}$

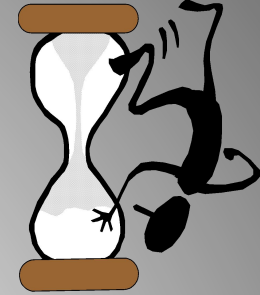
$p = 101,3 \text{ кПа} = 1 \text{ атм}$

$C(x) = 1 \text{ моль} \cdot \text{дм}^{-3}$





**Термодинамический процесс - переход
системы из
одного равновесного состояния в другое,
сопровождающийся изменением хотя бы
одного
термодинамического параметра.**



В зависимости от того, какой из параметров состояния при протекании термодинамического процесса остается постоянным, различают следующие термодинамические процессы:

изотермический ($T = \text{const}$),

изобарный ($p = \text{const}$),

изохорный ($V = \text{const}$),

адиабатический ($Q = \text{const}$).

Функции состояния системы

В термодинамике для определения изменения энергии системы пользуются различными энергетическими характеристиками, которые называются термодинамическими функциями состояния



Функции состояния системы

К термодинамическим функциям системы относятся:

1. Внутренняя энергия (U).

2. Энталпия (H).

3. Энтропия (S).

4. Энергия Гельмгольца (F).

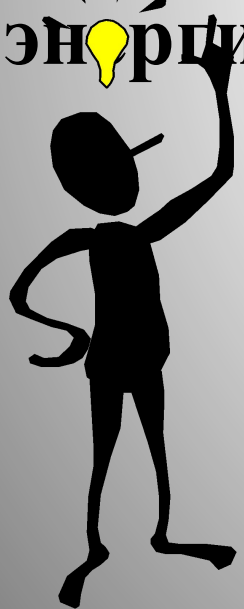
5. Энергия Гиббса (свободная энергия) (G).

6. Химический потенциал (μ).



1. Внутренняя энергия (U)

Внутренняя энергия системы
складывается из кинетической энергии
движения молекул или атомов, образующих
систему, потенциальной энергии их
взаимодействия и внутримолекулярной
энергии.



Внутренняя энергия

(U):
Абсолютное значение внутренней энергии

измерить

невозможно, поэтому измеряют ее приращение:

$$\Delta U_{\text{системы}} = U_{\text{кон}} - U_{\text{нач}}$$

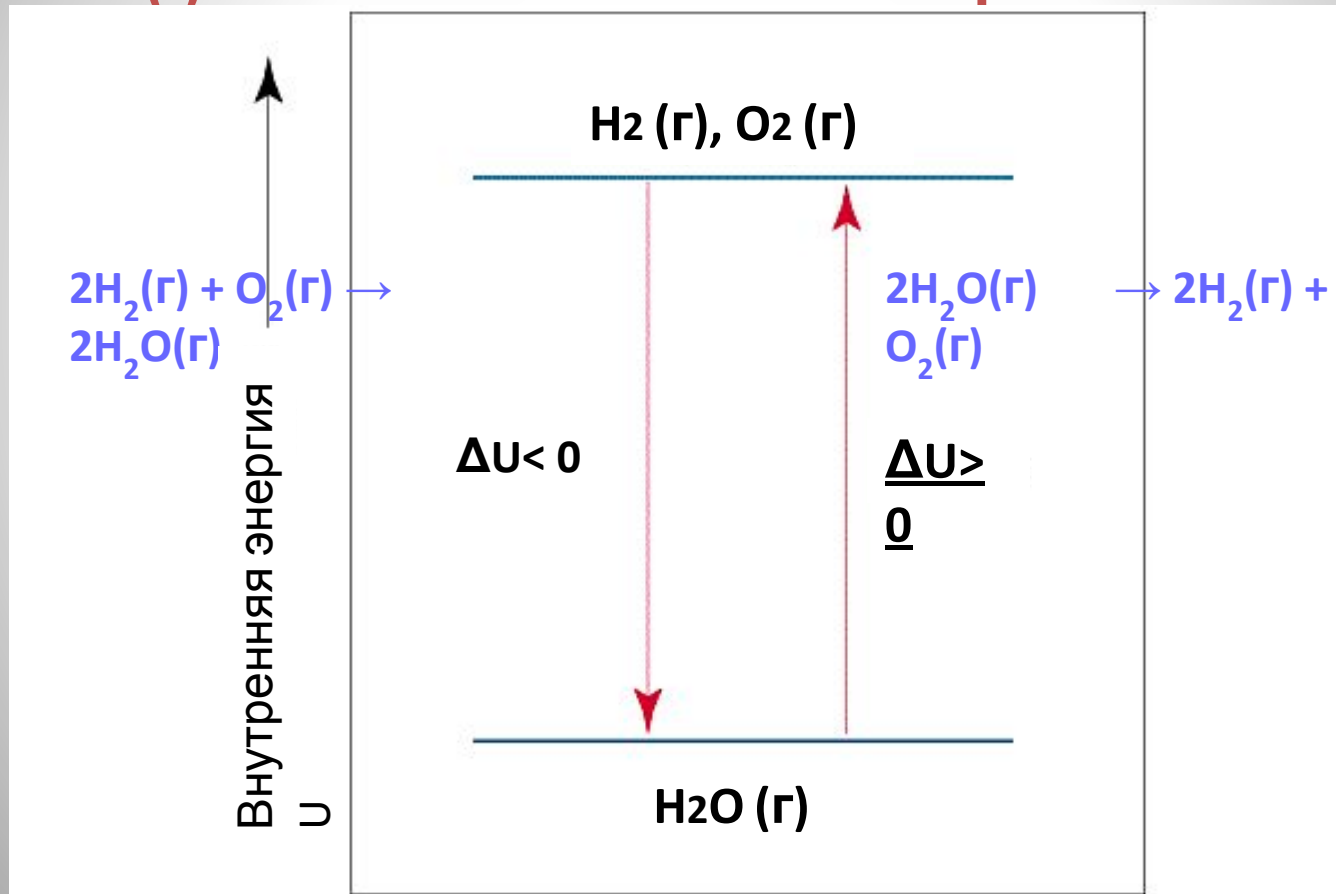


Бесконечно малое изменение U является
полным дифференциалом dU .

Знак ΔU :

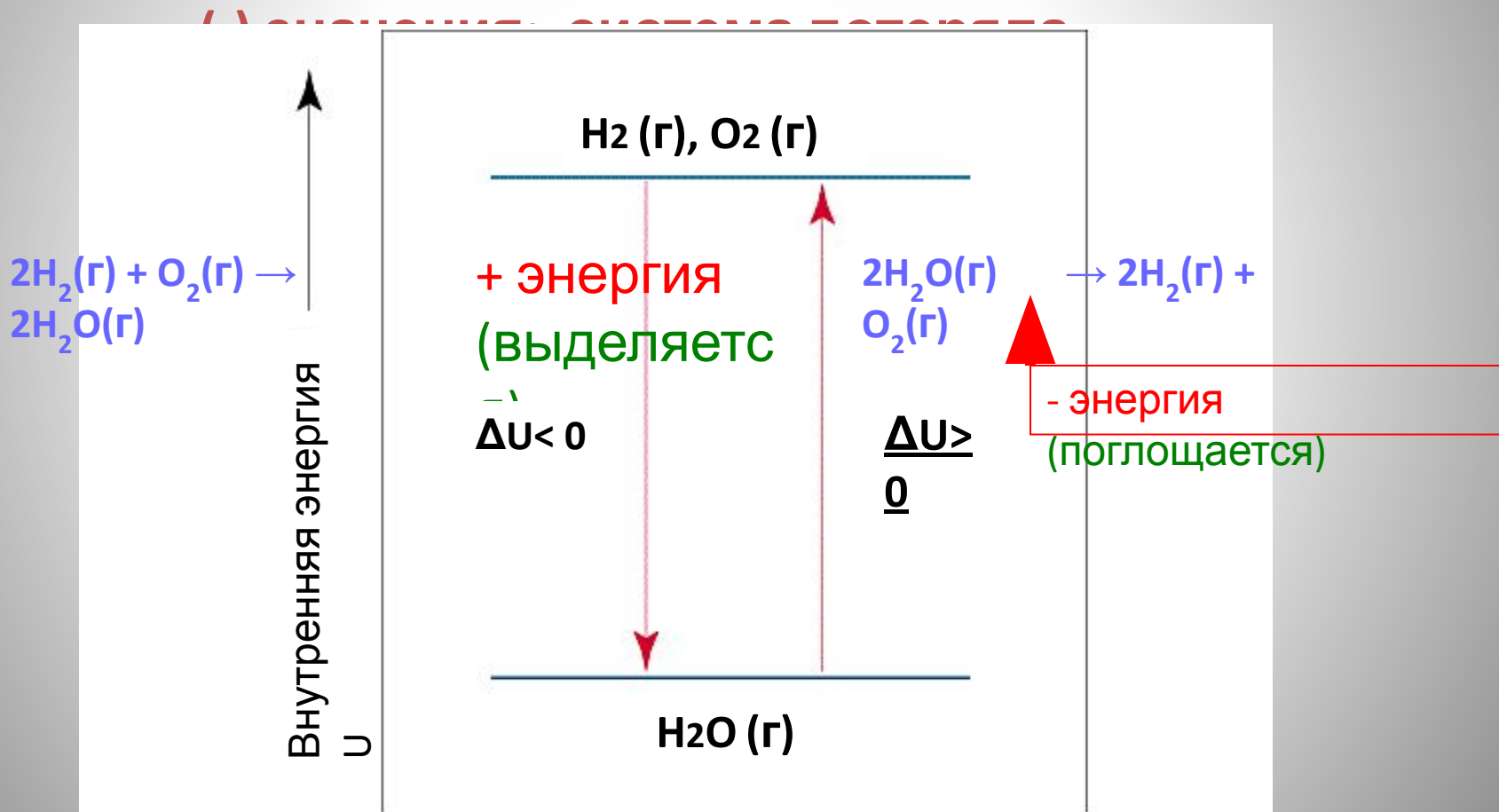
(+) значения: система получила энергию;

(-) значения: система потеряла



Знак ΔU :

**(+) значения: система получила
энергию;**





Функции состояния системы

Внутренняя энергия есть функция состояния системы, приращение которой (ΔU) равно теплоте, поступающей в систему при изохорном процессе ($\Delta V=const$).

$\Delta U = Q_v$, где Q_v - теплота изохорного процесса.

ΔU - кДж/моль или кДж· моль⁻¹



Единицы измерения энергии:

Джоуль = Дж

Так как Дж очень маленькая
величина,
обычно используют кДж.

калория = кал 1 кал = 4.184

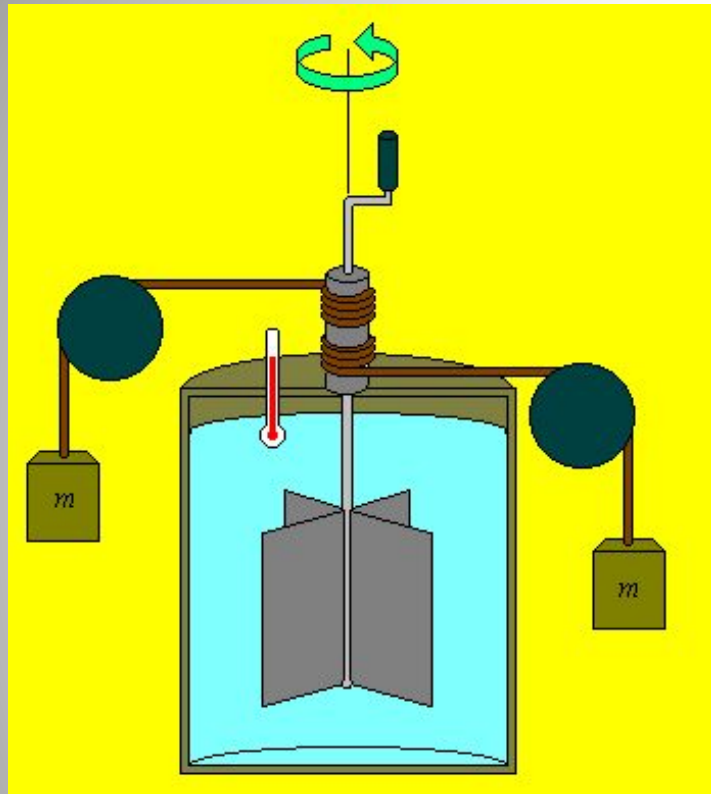
Дж

$$\frac{1 \text{ кал}}{4.184 \text{ Дж}}$$



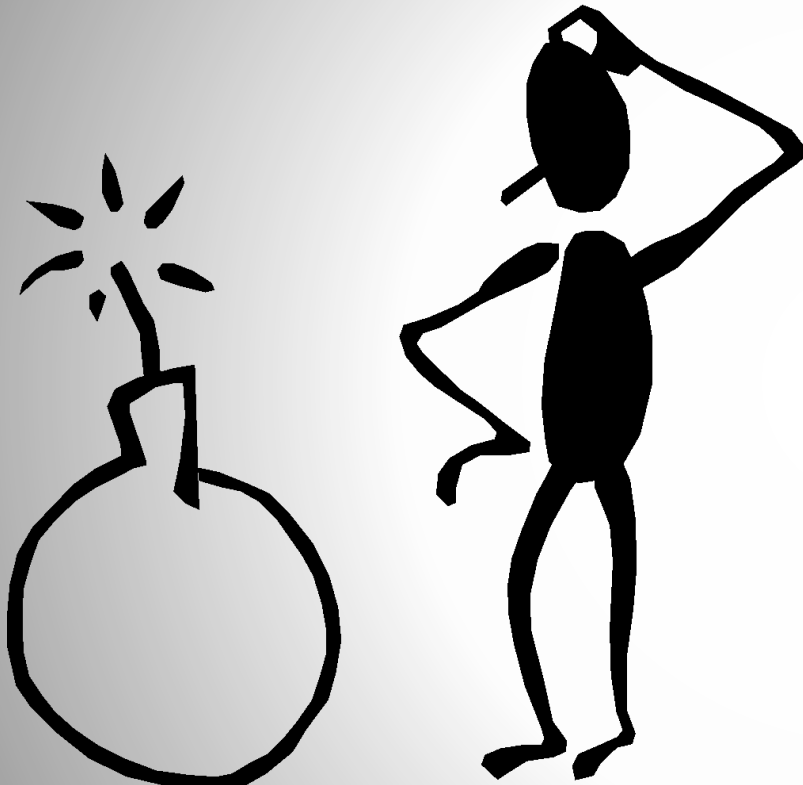
**Коэффициент
пересчета!**

Функции состояния системы



**Калория – это
количество теплоты,
необходимое для
нагревания 1 г воды на
1°C (от 14.5 to 15.5°C)**

Первый закон термодинамики



Первый закон термодинамики является постулатом: он не может быть доказан логическим путем, а вытекает из суммы человеческого опыта.
Большая роль в обобщении эмпирического опыта при открытии закона принадлежит Г.К. Гессу, Р. Майеру, Джоулю, Гельмгольцу.

Первый закон термодинамики



Химические процессы сопровождаются изменением энергии.

Первый закон

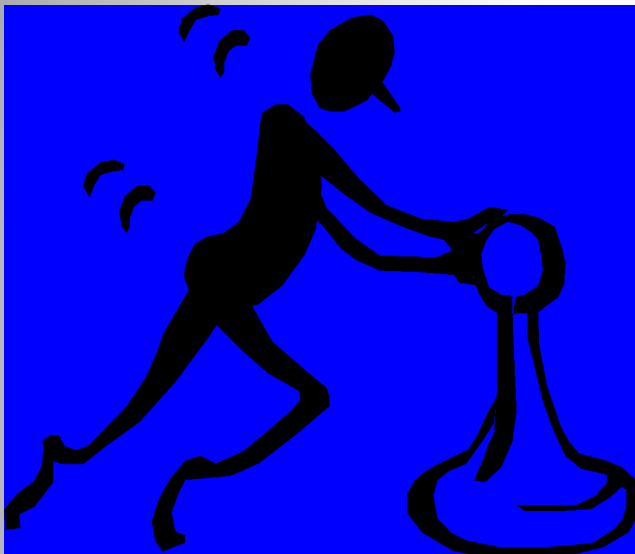
термодинамики

является количественным выражением
всеобщего закона природы о вечности
материи и движения: **энергия в системе не
создается из ничего и не исчезает
бесследно.**



Первый закон термодинамики

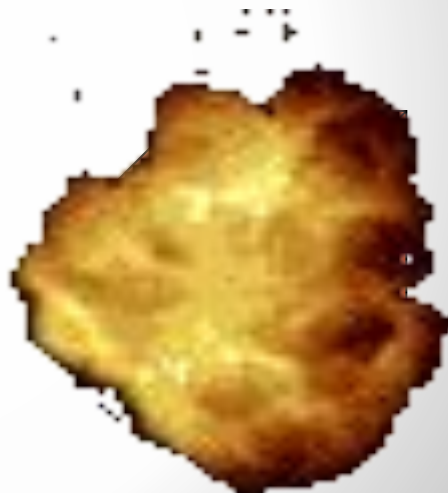
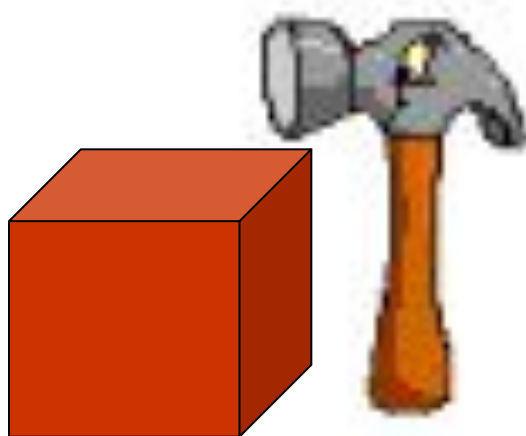
**Вечный двигатель
первого рода
невозможен (работа
требует энергии).**



*Первый закон
термодинамики*

**Система получает
теплоту за счет работы
внешних сил.**

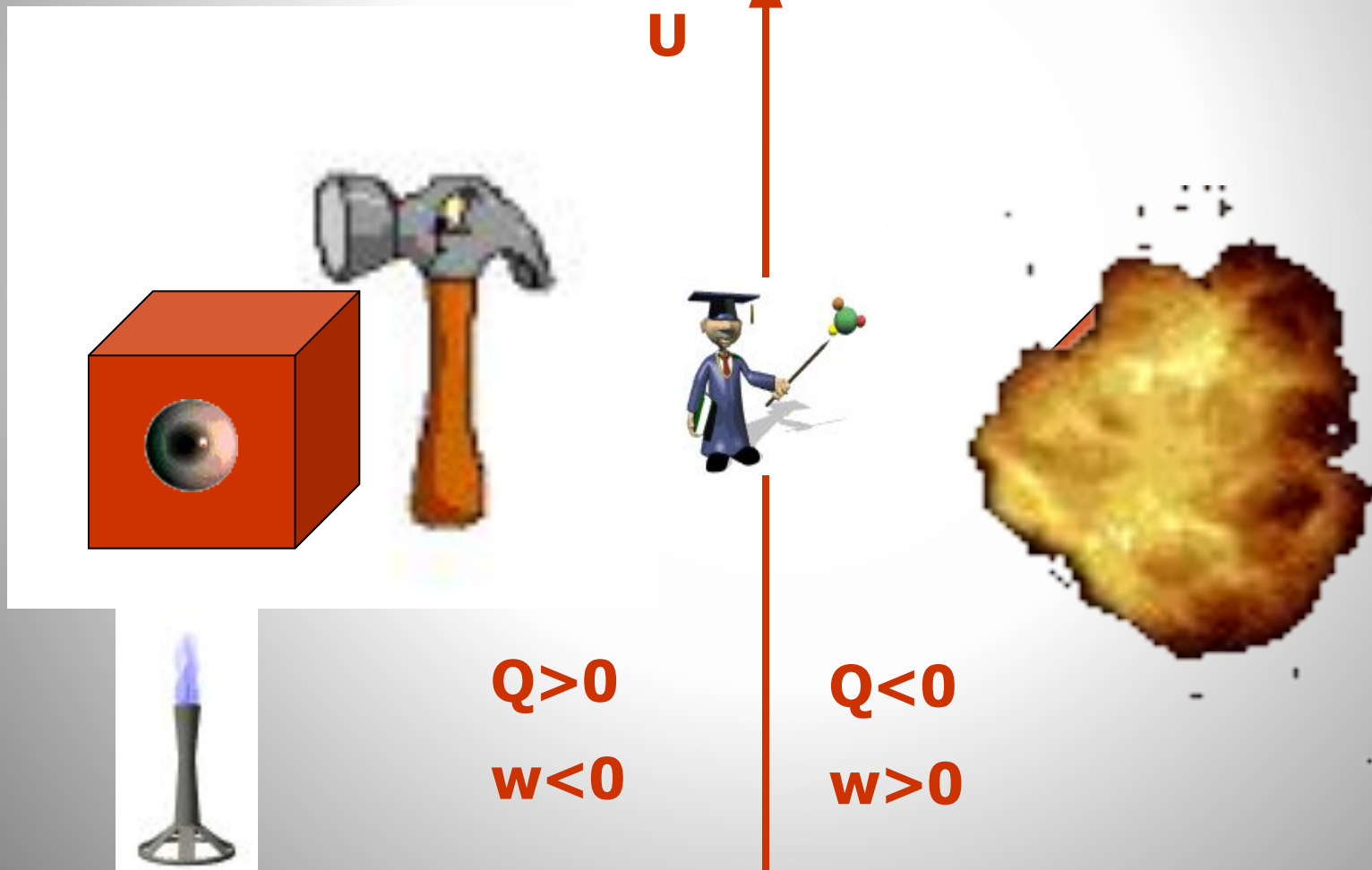
**Система теряет теплоту за
счет совершение ею работы
против внешних сил.**



$$\begin{array}{ll} Q>0 & Q<0 \\ w<0 & w>0 \end{array}$$



Как изменяется внутренняя энергия системы?



$Q > 0$

$w < 0$

$Q < 0$

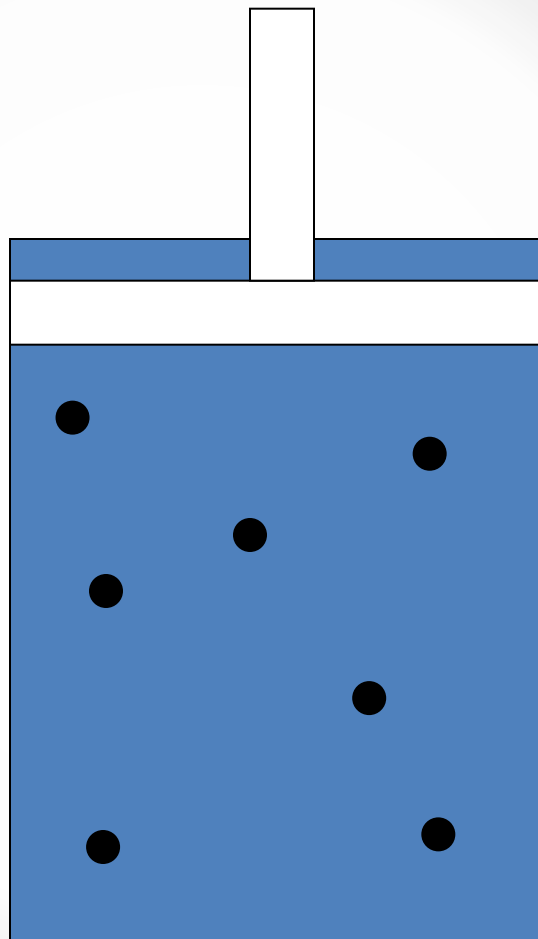
$w > 0$

На что расходуется теплота, подведенная к системе?



Первый закон термодинамики

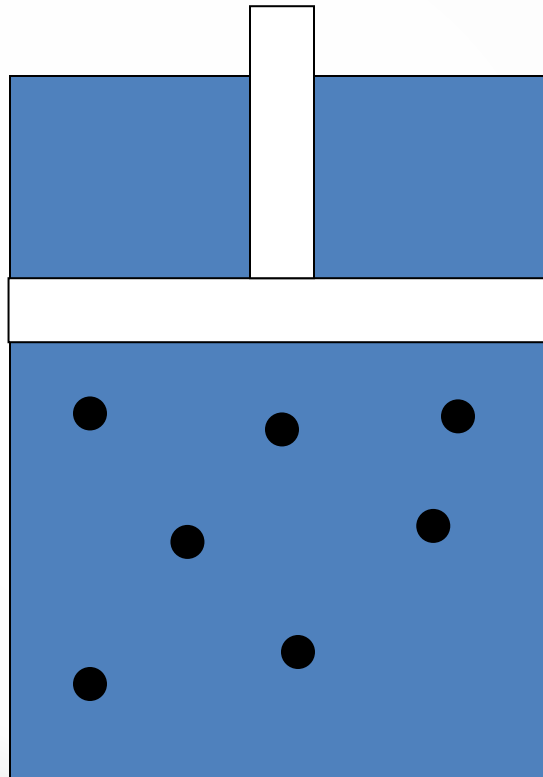
Пример:
Первая
ситуация:
идеальный газ
находится в
изолированно
м цилиндре с
поршнем.



Первый закон термодинамики

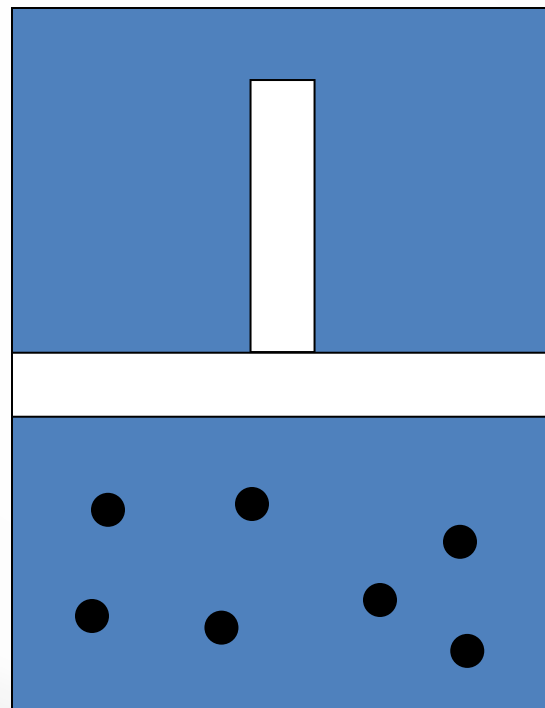


**Что
произойдет с
газом, если
поршень
будет
перемещаться
?**



Первый закон термодинамики

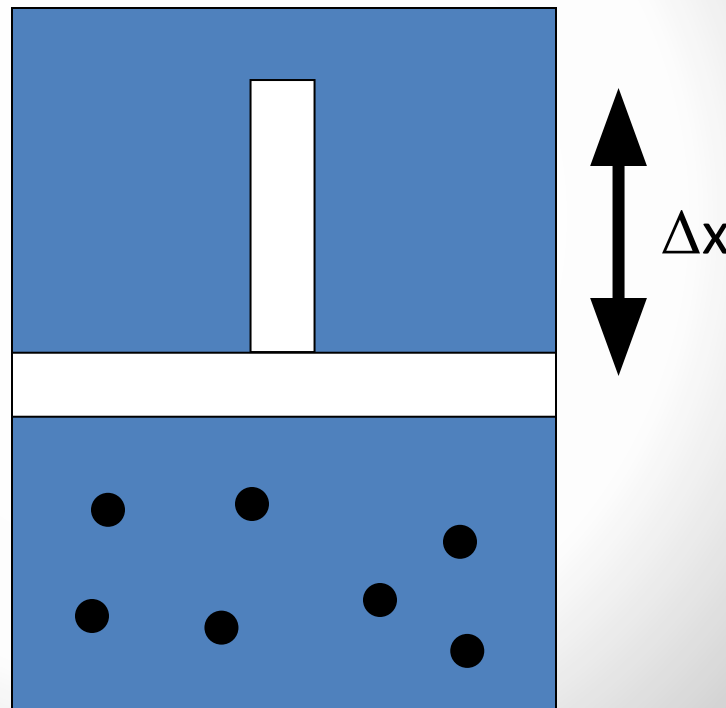
**Если цилиндр
изолирован,
температура
будет расти,
атомы будут
двигаться
быстрее, а
давление
повышаться.**



Первый закон термодинамики

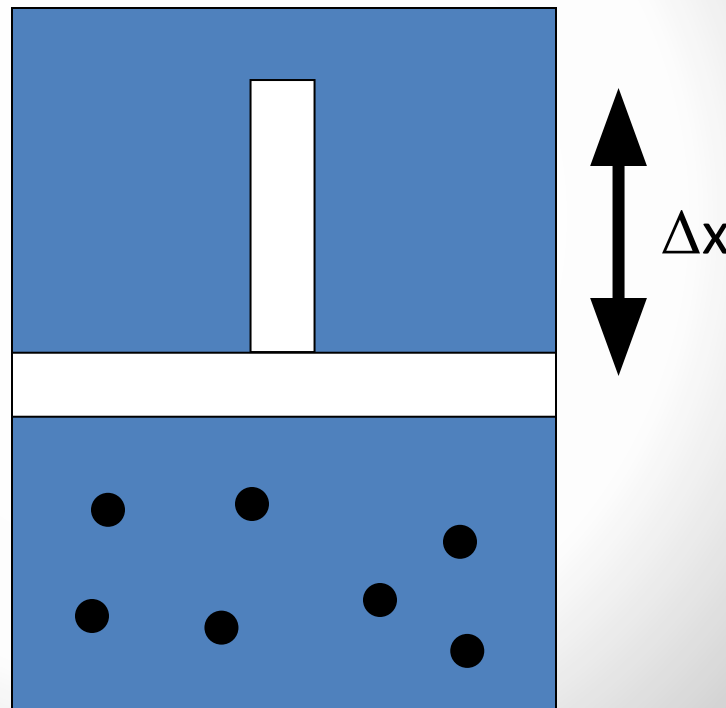
**При этом
внешние силы
совершат
работу в
продвижении
поршня:**

$$W = P\Delta V$$



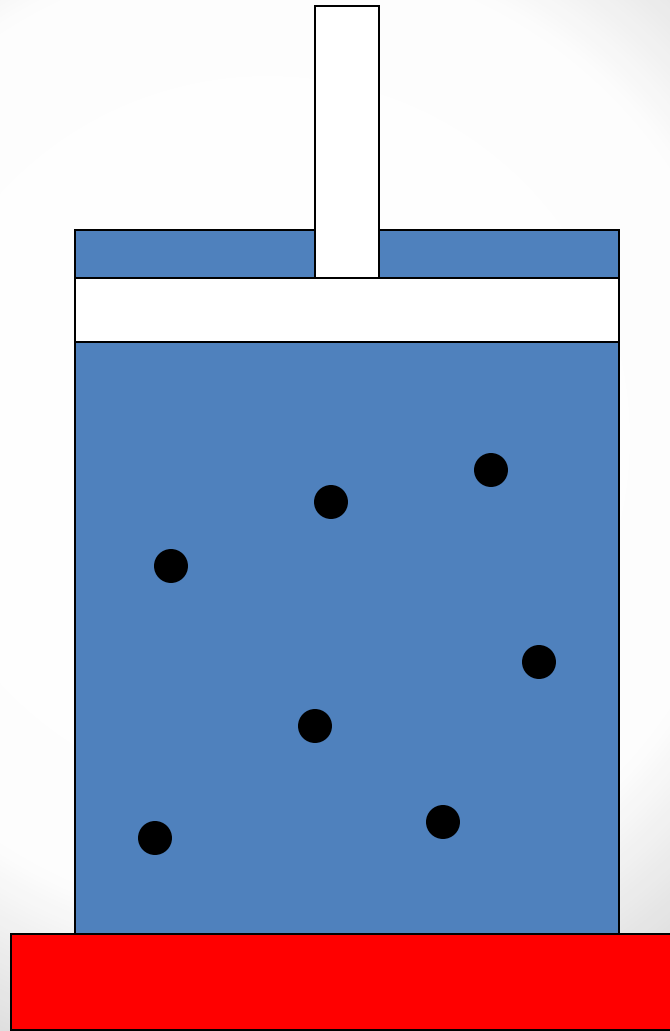
Работа,
проделанная
над газом,
равна
изменению
внутренней
энергии газа:

$$W = \Delta U$$



Первый закон термодинамики

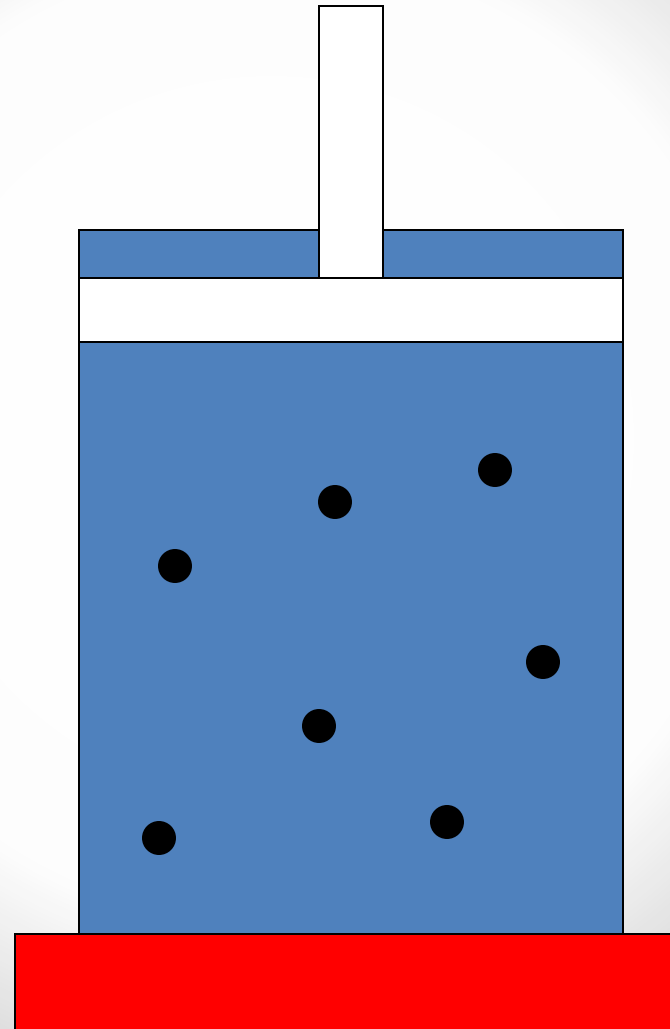
**Вторая
ситуация:
цилиндр
помещен на
горячую плиту.
Что произойдет
с газом?**



Первый закон термодинамики

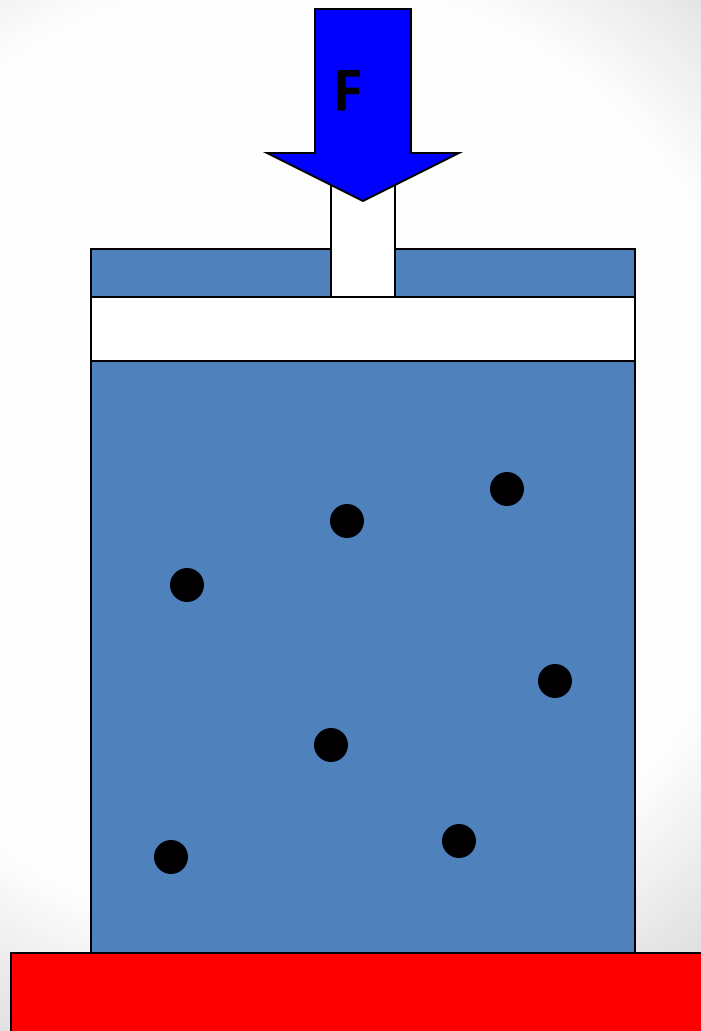
**Атомы будут
двигаться
быстрее, в
системе будет
увеличиваться
внутренняя
энергия:**

$$Q = \Delta U$$



Первый закон термодинамики

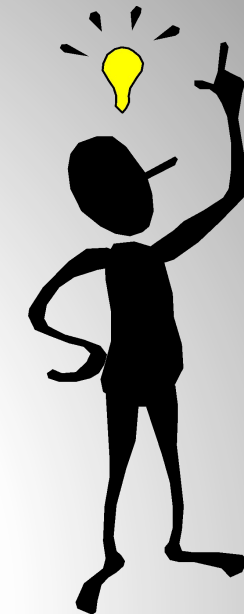
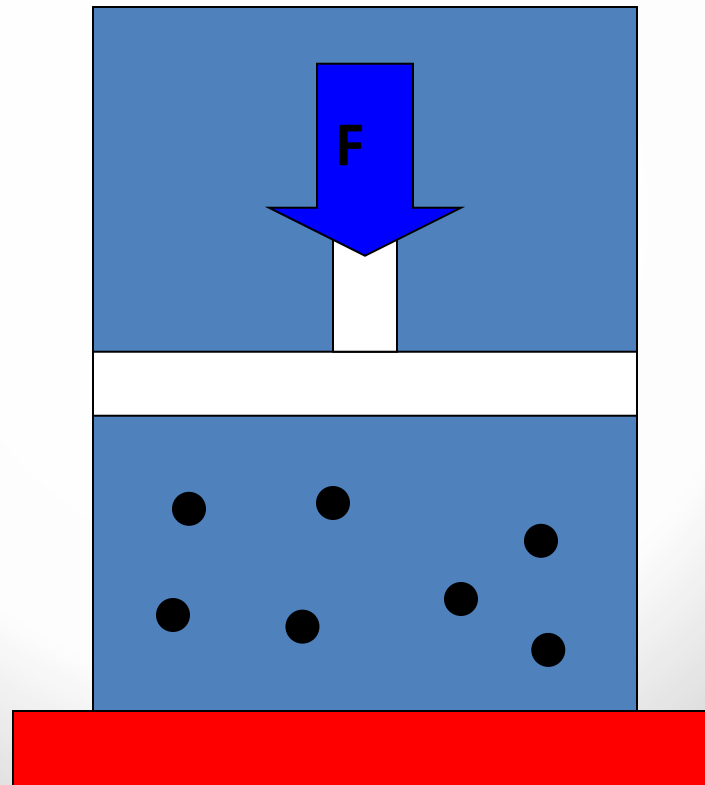
**Что
произойдет,
если к системе
одновременно
подвести
теплоту и
продвинуть
поршень?**



Первый закон термодинамики

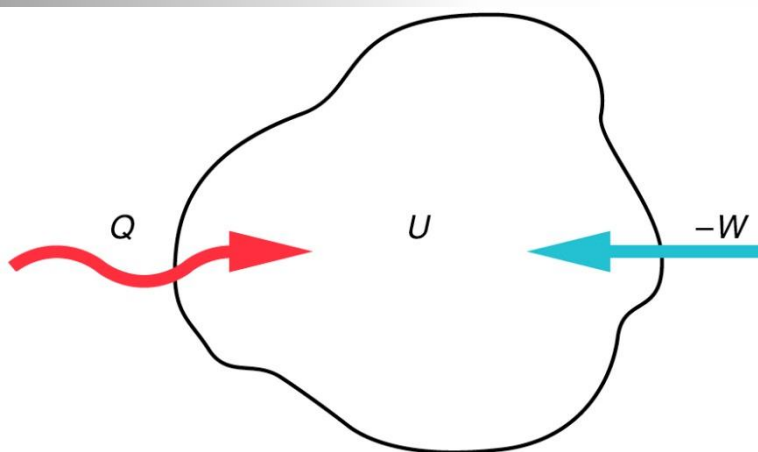
Подведенная теплота будет расходоваться на увеличение внутренней энергии и на совершение системой работы против внешних сил:

$$Q = \Delta U + W$$



Первый закон термодинамики

Теплота, подведенная к системе, расходуется только на увеличение внутренней энергии системы и на совершение системой работы против внешних сил.



$$\pm \delta Q = dU \pm \delta W$$

(дифференциальная форма)

$$\pm Q = \Delta U \pm W$$

(интегральная форма)

Теплота и работа: приращение внутренней работы

$$\pm Q = \Delta U \pm$$

W

Работа, совершаемая
системой (+)

Внутренняя энергия
или () нал системой.

система
Теплота получаемая (+)
или отданная (-)
системой.

*Первый закон
термодинамики*

В биологических системах теплота обычно отдается системой во внешнюю среду, а работа совершается за счет убыли внутренней энергии. Поэтому для биологических систем математическую запись первого начала термодинамики представляют:



$$-Q = \Delta U - W.$$

Первый закон термодинамики

Теплота (Q) - форма передачи энергии, посредством хаотического столкновения частиц соприкасающихся систем, системы и среды.

$$Q = C \cdot \Delta T \text{ [Дж]}, \text{ где}$$

С - молярная теплоемкость [Дж моль/К].

Первый закон термодинамики

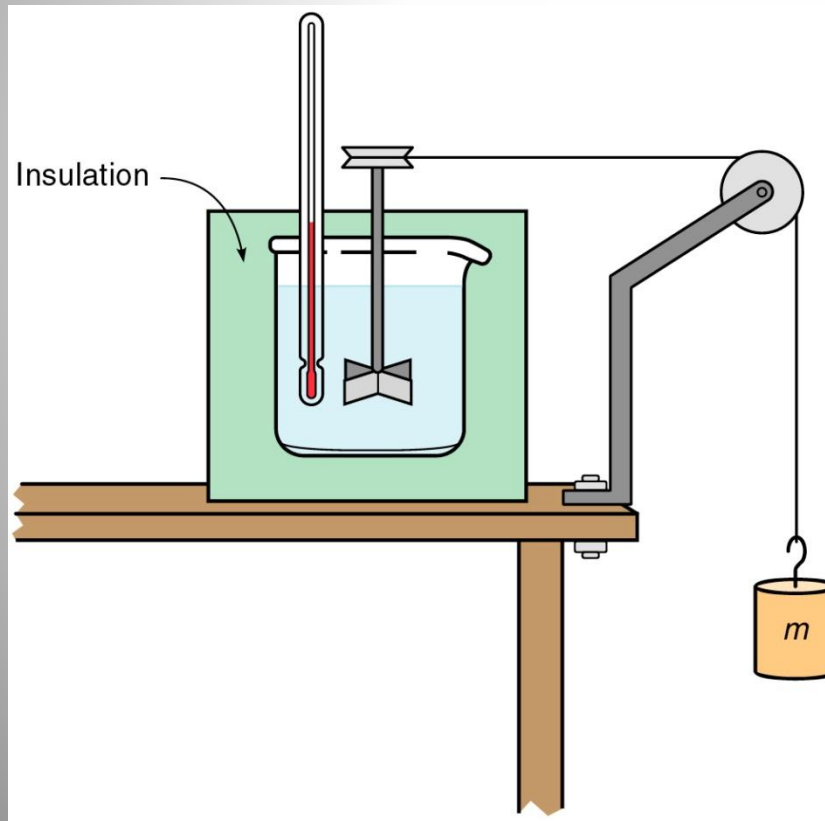
Работа (*W*) - форма передачи энергии от системы в окружающую среду или другой системе, посредством упорядоченного взаимодействия частиц, вызванная преодолением сопротивления.

Простейшей работой является работа расширения идеального газа в цилиндре с поршнем (открытая система): $W = p \Delta V$.

Первый закон

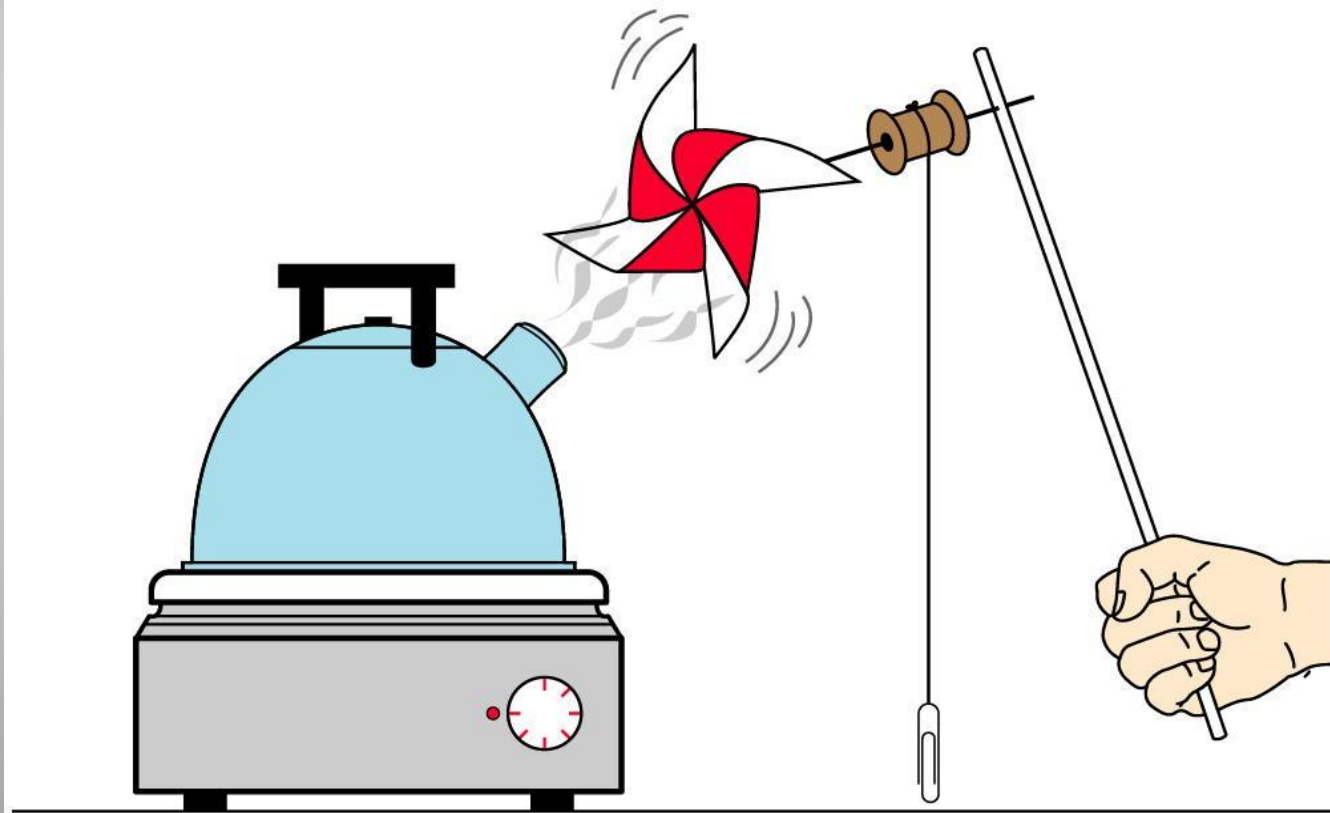
термодинамики

Падающий груз поворачивает лопасти вертушки в изолированном стакане воды. Температура воды возрастает из-за механической работы внутри системы.



*Первый закон
термодинамики*

Пар, идущий из чайника, заставляет вертушку крутиться в обычной паровой турбине. Работа, совершаемая паром, поднимает небольшой груз.



2. Энталпия (H)

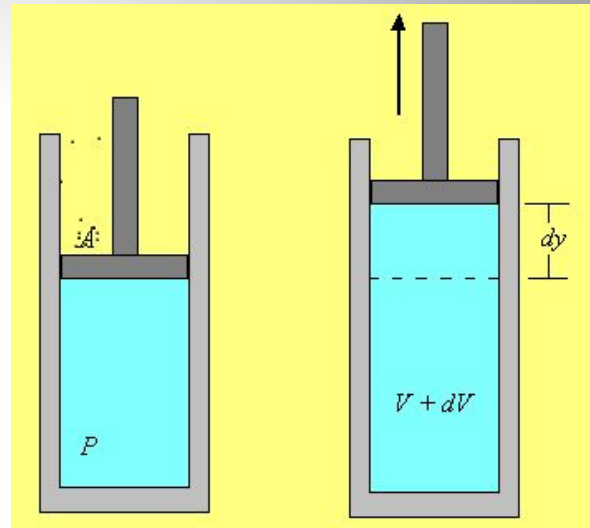
Энталпия (*от греч. entalpio - нагреваю*) - это часть внутренней энергии системы, которая может совершить полезную работу.

Теплота расширения в изобарном процессе:

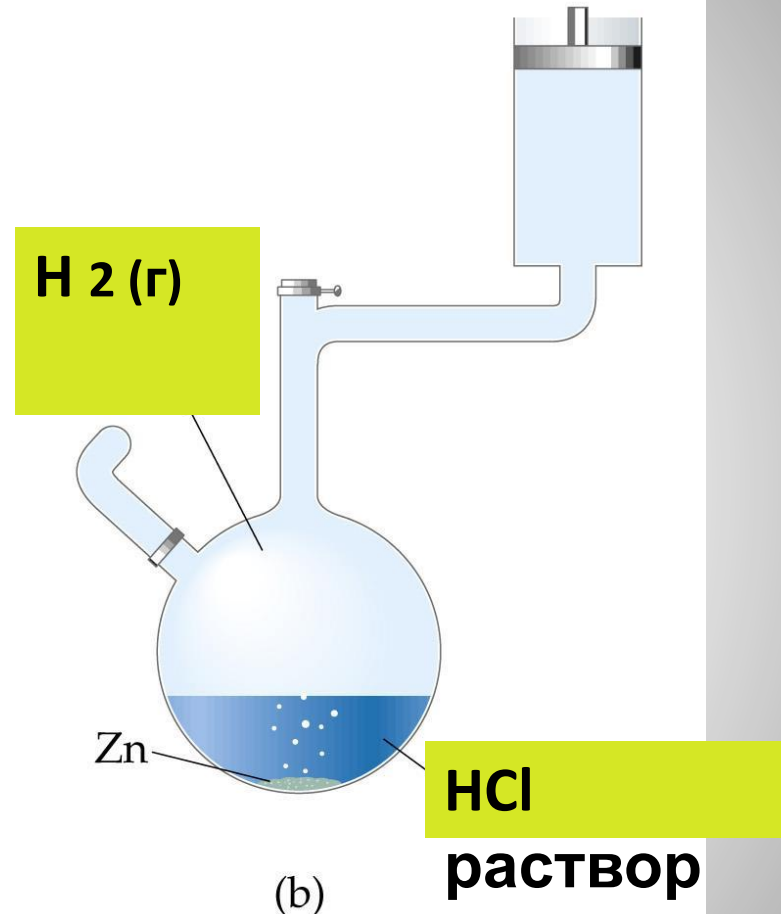
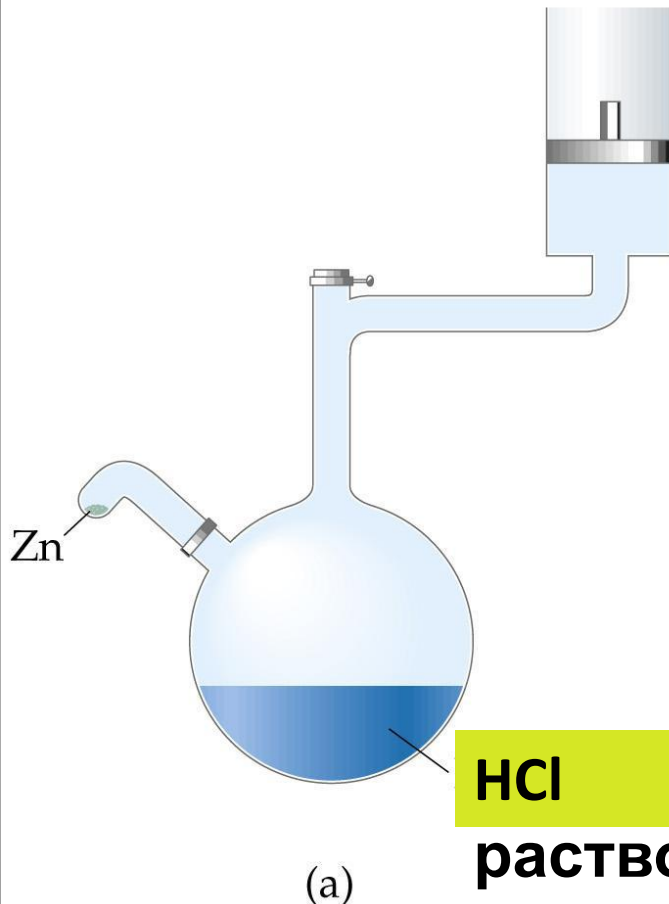
$$W = p \cdot \Delta V, \text{ где}$$

ΔV - изменение объема системы,

$$\Delta V = V_2 - V_1$$



Энталпия



Функции состояния системы

- Из первого закона ТД:

$$Q = \Delta U + W$$

$$Q_p = \Delta U + p \cdot \Delta V = (U_2 + p \cdot V_2) - (U_1 + p \cdot V_1), \text{ где:}$$

Q_p - теплота изобарного процесса при
 $p=\text{const};$

$U + p \cdot V = H$, т. е. энталпия,

$$\Rightarrow Q_p = H_2 - H_1 = \Delta H, \quad \text{т.е. } \Delta H = Q_p$$

Энталпия - это функция состояния системы, приращение которой равно теплоте, поступившей в систему в изобарном процессе.

Т.к. $\Delta H = Q_p$, $\Rightarrow \Delta H = \Delta U + p \cdot \Delta V$ [$\text{кДж}\cdot\text{моль}^{-1}$]

Энталпию часто называют «тепловой функцией» или «теплосодержанием» системы.

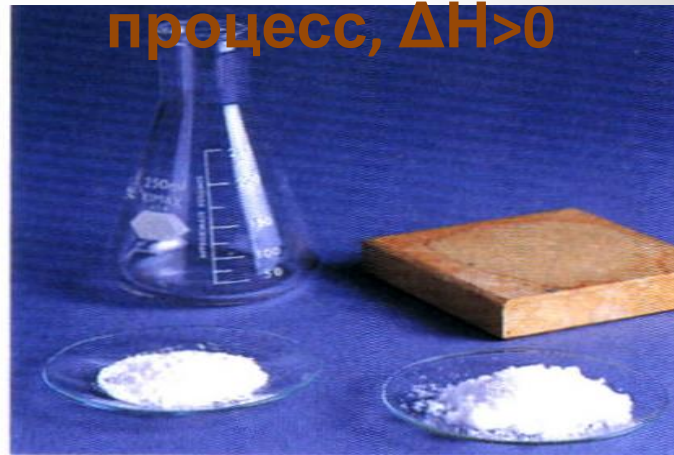
Функции состояния
системы

**Экзотермический
процесс, $\Delta H < 0$.**



**Эндотермическ
ий**

процесс, $\Delta H > 0$



Энталпия

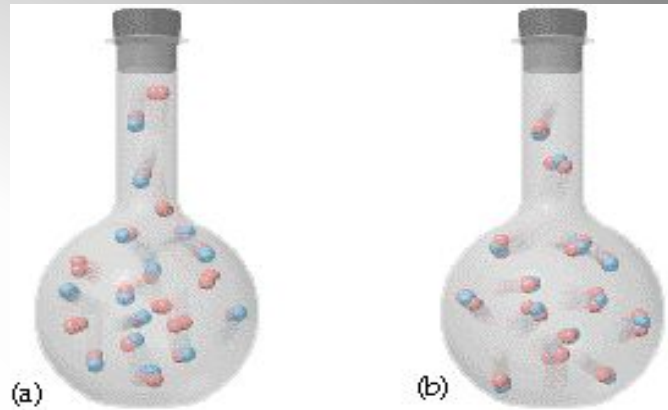
H

(H):
Абсолютное значение энталпии измерить невозможно, поэтому измеряют ее приращение:

$$\Delta H_{\text{системы}} = H_{\text{кон}} - H_{\text{нач}}$$

$$\Delta H = Cp \Delta T$$

3. Энтропия (S)



Энтропия (S) характеризует связанную энергию. В реальных необратимых системах только часть энергии превращается в работу, другая часть энергии является как бы связанной. Мера неупорядоченности системы.

Энтропия (по Клаузиусу) - функция состояния системы, приращение которой (ΔS) равно минимальной теплоте (Q_{\min}), поступившей в систему в обратимом изотермическом процессе, деленной на абсолютную температуру (T), при которой совершается этот процесс.

$$\Delta S = Q_{\min} / T, \text{ [Дж} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{К}^{-1}\text{].}$$

Энтропия связана с вероятностью состояния системы **уравнением Больцмана:**

$$S = K_B \cdot \ln W, \text{ где}$$

K_B -постоянная Больцмана,

$$K_B = R/N_a = 1,38 \cdot 10^{-23} \text{ Дж} \cdot \text{К}^{-1};$$

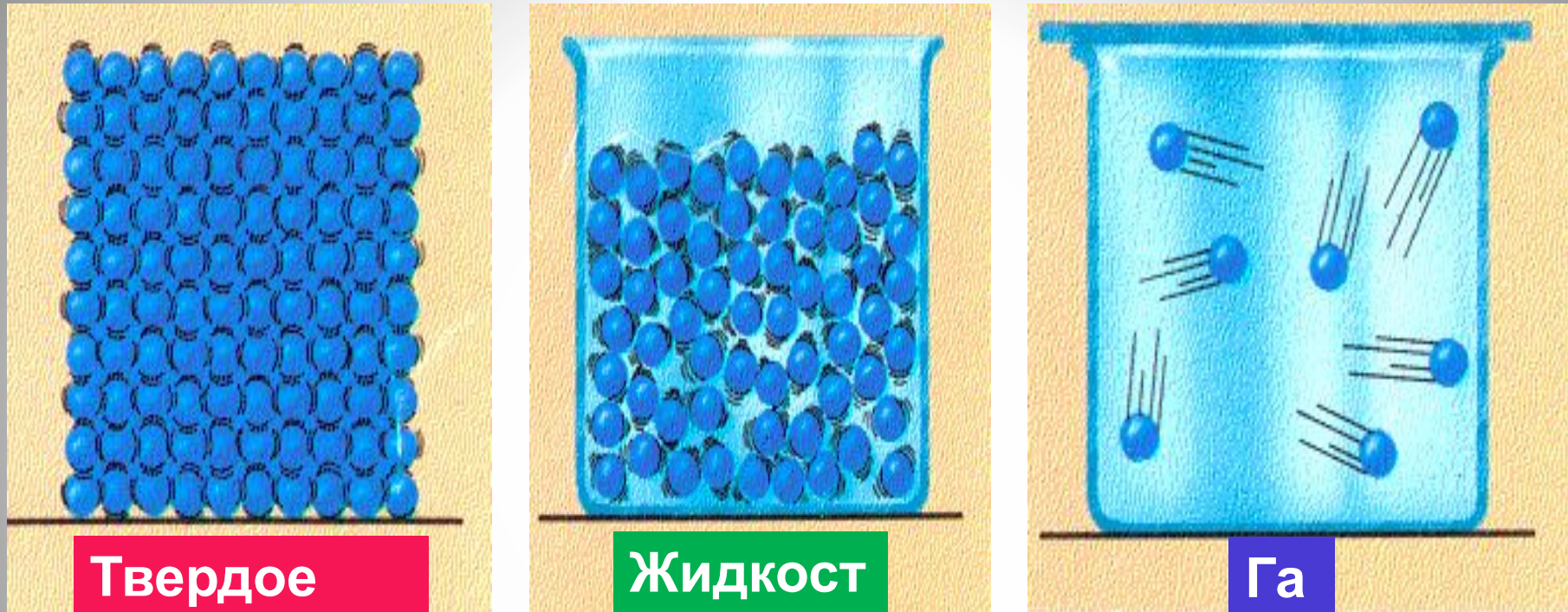
W-вероятность состояния системы, т.е. число микросостояний, которым может быть реализовано данное макросостояние.

Опытным путем определяют приращение энтропии: $\Delta S = S_2 - S_1$.

Чем выше энтропия, тем больше неупорядоченность системы.



Энтропия



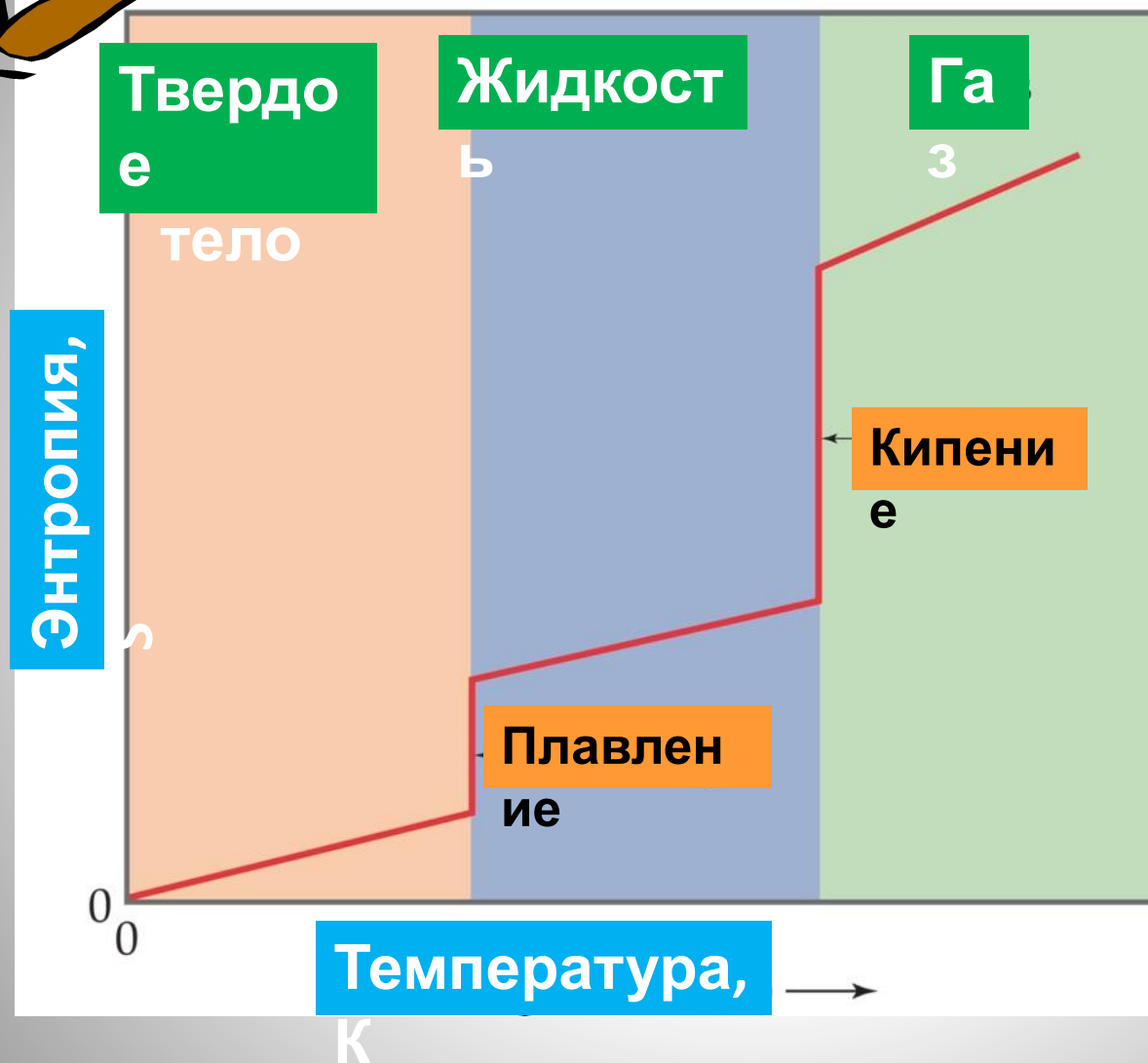
Твердое
тело
 $S_{\text{криystal}}$
ла

$<$ $S_{\text{жидкост}}$
и

$<$ $S_{\text{га}}$
з
з



Энтропия



Функции состояния системы

Ростом энтропии $\Delta S > 0$ сопровождаются такие самопроизвольные процессы, как испарение жидкости, таяние льда, растворение веществ в растворителях, т.е. процессы, которые приводят к увеличению беспорядка в системе.

Снижением энтропии $\Delta S < 0$ сопровождаются процессы кристаллизации веществ, реакции полимеризации, поликонденсации, т.е. процессы, которые приводят к увеличению упорядоченности в системе.

Как бы Вы описали объект, у которого
 $S=0$?
OK

Абсолютно твердый
кристалл без движения



Чисто теоретически
**Невозможно достичнуть
абсолютного нуля!**

Энтропия Вселенной всегда возрастает!



**“Мама, это не моя вина...
Это Вселенная хочет, чтобы
моя
комната выглядела так!”**

Для изолированных систем **энтропия**
является **критерием** **самопроизвольного**
м
протекания процессов:

a) Самопроизвольный процесс

$$\Delta S > 0$$

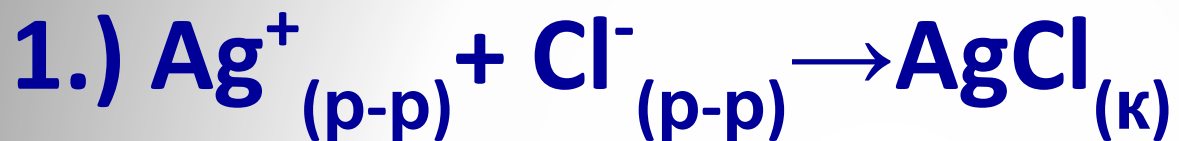
b) Обратный процесс

$$\Delta S < 0$$

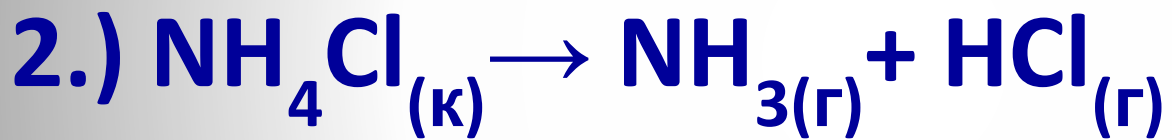
c) Состояние равновесия

$$\Delta S = 0$$

Приращение энтропии:



1) $\Delta S < 0$



2) $\Delta S > 0$



3) $\Delta S?$

4. Свободная энергия Гельмгольца

Свободная энергия Гельмгольца - термодинамический потенциал, убыль которого в изотермическом процессе равна работе, совершённой системой над внешними силами.

$$\Delta F = \Delta U -$$

5. Свободная энергия Гиббса (G)

Энергия Гиббса (G) - это часть потенциальной энергии реагирующих веществ, которая может быть использована для осуществления полезной работы.

При протекании изобарно-изотермических процессов:

$$\Delta G = \Delta H -$$

ТΔ

Анализ уравнения:

1 Энタルпийный фактор ΔH . Определяет стремление системы снизить свою энергию за счет образования сложных частиц из более простых, при этом совершается полезная работа.

2 Энтропийный фактор $T\Delta S$. Определяет стремление системы к хаотичному неупорядоченному состоянию за счет распада сложных частиц на более простые и распределению их по всему объему системы.



Величина ΔG служит критерием возможности самопроизвольного протекания процессов.

Процесс протекает самопроизвольно, если $\Delta G < 0$.

При $\Delta G > 0$, процесс самопроизвольно не протекает.

Если $\Delta G = 0$, то в системе установилось состояние равновесия.

Влияние температуры на величину ΔG :



1. При $\Delta H>0$, $\Delta S>0$, процесс протекает самопроизвольно только при высоких температурах.

2. При $\Delta H>0$, $\Delta S<0$, процесс самопроизвольно не протекает ни при каких температурах.

3. При $\Delta H<0$, $\Delta S>0$, процесс самопроизвольно протекает при любых температурах.

4. При $\Delta H<0$, $\Delta S<0$, процесс самопроизвольно протекает только при низких температурах.

6. Химический потенциал (μ)

Химический потенциал какого-либо вещества в системе равен отношению энергии Гиббса (G) к количеству вещества (n).

$$\mu = G(x)/n(x), \quad \text{отсюда } G(x) = n(x) \cdot \mu(x).$$

Если система состоит из нескольких веществ x_1, x_2, x_3, \dots , то: $G = n(x_1) \cdot \mu(x_1) + n(x_2) \cdot \mu(x_2) + n(x_3) \cdot \mu(x_3) + \dots$

Функции состояния системы

Для вещества, находящегося в растворе, μ зависит от концентрации раствора, и природы растворителя.

Уравнением изотермы:

$$\mu(x) = \mu^0(x) + R \cdot T \cdot \ln C(x), \quad \text{где}$$

$\mu(x)$ - химический потенциал [Дж · моль⁻¹];

$\mu^0(x)$ - стандартный химический потенциал;

$C(x)$ - молярная концентрация вещества x [моль · дм⁻³].

С увеличением концентрации вещества в системе μ увеличивается, т.е. $\Delta \mu(x) > 0$, а с уменьшением - снижается, т.е. $\Delta \mu(x) < 0$.



Вопросы для самоконтроля

1. *Что Вы понимаете под термодинамической системой?*
2. *Охарактеризуйте термодинамические функции состояния (внутренняя энергия, энталпия, энтропия, свободная энергия Гельмгольца, свободная энергия Гиббса, химический потенциал).*
3. *Сформулируйте первый закон термодинамики.*

**СПАСИБО ЗА
ВАШЕ
ВНИМАНИЕ!**



ОМСКАЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ МЕДИЦИНСКАЯ
АКАДЕМИЯ
КАФЕДРА ХИМИИ

Лекция 2

Термохимия. Второй закон термодинамики. Химическое равновесие

- Основные понятия.
- Закон Гесса и его следствия.
- Второй закон термодинамики.
- Химическое равновесие.

Лектор: Степанова Ирина Петровна
доктор биологических наук,
профессор, зав. кафедрой
химии

ЦЕЛИ ЛЕКЦИИ

ОБУЧАЮЩАЯ: сформировать знания об основах химической термодинамики, втором законе термодинамики и химическом равновесии.

РАЗВИВАЮЩАЯ: расширить кругозор обучающихся на основе интеграции знаний, развить логическое мышление.

ВОСПИТАТЕЛЬНАЯ: содействовать формированию у обучающихся устойчивого интереса к изучению дисциплины.

Термохимия

Раздел ТД, изучающий

изменение
энергии при протекании
химических
процессов, называется
химической
термодинамикой или
термохимией.



Основные понятия термохимии

Химическая реакция как термодинамический процесс, заключается в превращении одних веществ в другие за счет изменения состава и (или) строения.

Для физико-химических процессов действует закон сохранения массы, установленный М.В. Ломоносовым ($m_1 = m_2$).

Основные понятия термохимии

Термохимическое уравнение

- условное изображение
физико-химического процесса.



Особенности термохимических уравнений:

1. Уравнения записываются с учетом ТД функций состояния системы (ΔH , ΔS).
2. Учитывается 1 моль вещества, поэтому возможны дробные коэффициенты.
3. Указываются агрегатные состояния веществ.
4. С ТХ уравнениями могут производиться обычные алгебраические действия.

Пример: $\frac{1}{2} N_{2(g)} + \frac{1}{2} O_{2(g)} = NO_{(g)}, \Delta H > 0.$

1. Основные понятия термохимии

Тепловой эффект (Q , кДж·моль $^{-1}$) - энергия, которая выделяется или поглощается в форме теплоты, при необратимом протекании физико-химического процесса при условии: $T, p = \text{const}$ или $p, V = \text{const}$, система совершает только работу расширения ($A' = 0$).

Если процесс проводится в автоклаве ($V=\text{const}$) тепловой эффект равен приращению внутренней энергии: $Q_V = \Delta U$.

Если процесс проводится в открытой системе ($p = \text{const}$) тепловой эффект равен приращению энталпии: $Q_p = \Delta H$.

Основные понятия термохимии

Стандартный тепловой эффект - теплота физико-химического процесса, протекающего в стандартных условиях: $T=298\text{K}$, $p=101,3\text{ кПа}$.

При этом твердые и жидкые вещества находятся в устойчивой модификации, газы близки к состоянию идеального газа.

Стандартные тепловые эффекты экспериментально определены и приводятся в специальных справочниках.



Закон Гесса

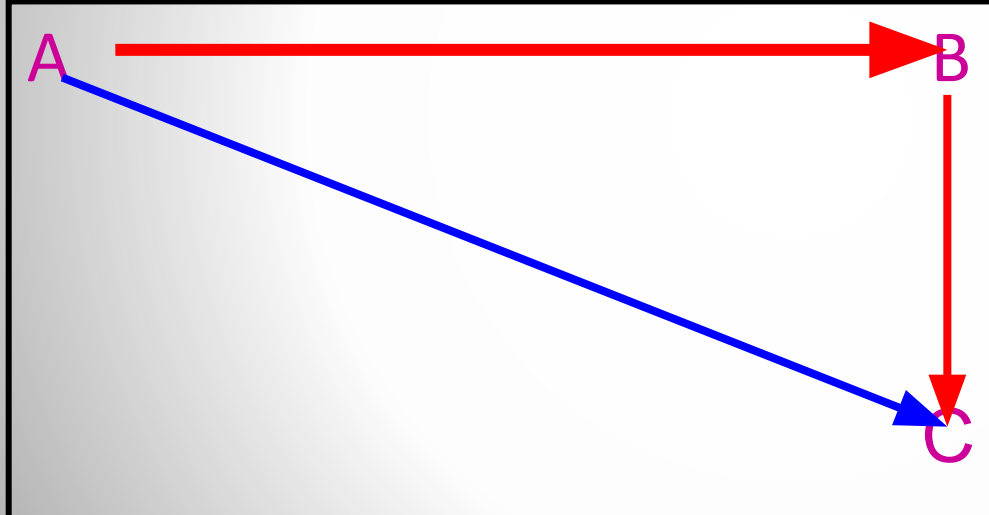
Частным выражением 1-го начала термодинамики применительно к химическим процессам является закон Гесса (1840 г):

Приращение энталпии (тепловой эффект) химического процесса в изобарно-изотермических условиях зависит только от природы и состояния реагентов и продуктов реакции и не зависит от пути протекания реакции.

Приращение энталпии (ΔH)

$$\Delta H = H_2 - H_1$$

Энталпия является функцией состояния.



Приращение энталпии не зависит от пути процесса.

Закон Гесса

Например: Если



или провести процесс по этапам:



то

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

Приращение энталпии (ΔH)

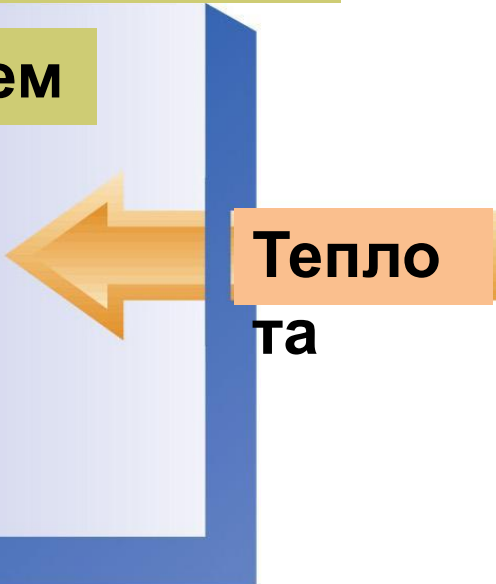
В реакции:

$$\Delta H = H_{\text{продукты}} - H_{\text{реагенты}}$$

$\Delta H > 0$ - теплота поглощается,

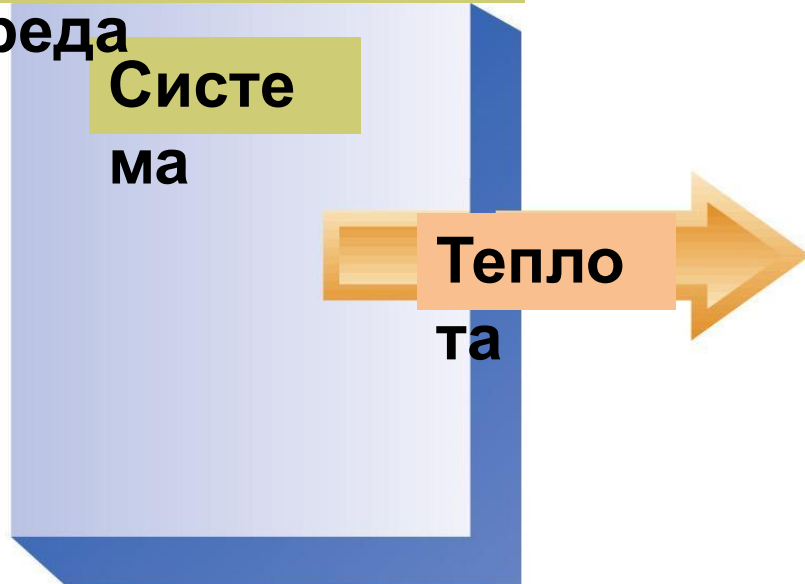
$\Delta H < 0$ - теплота выделяется.

Окружающая
среда
Система
а



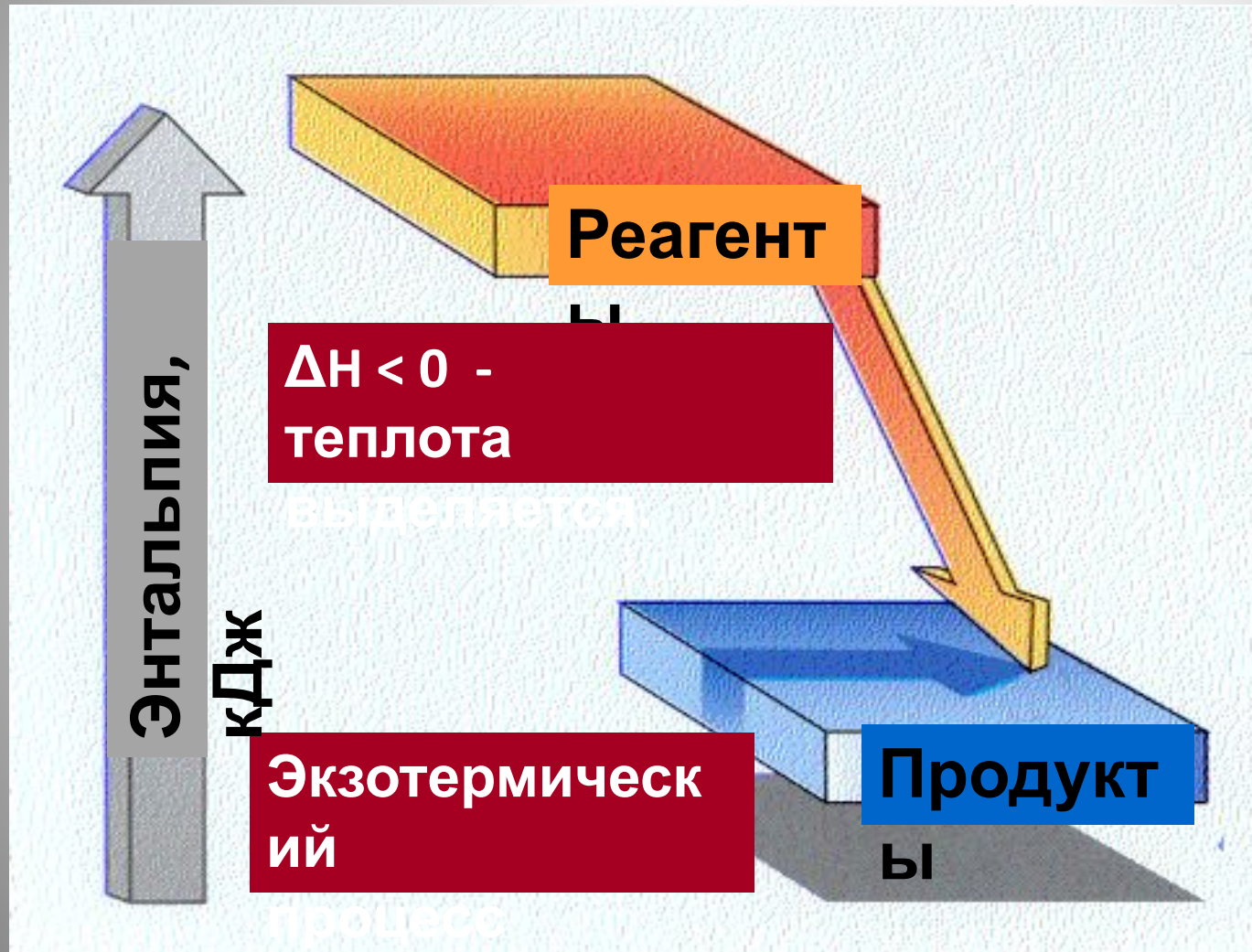
$$\Delta H > 0$$

Окружающая
среда
Систе
ма

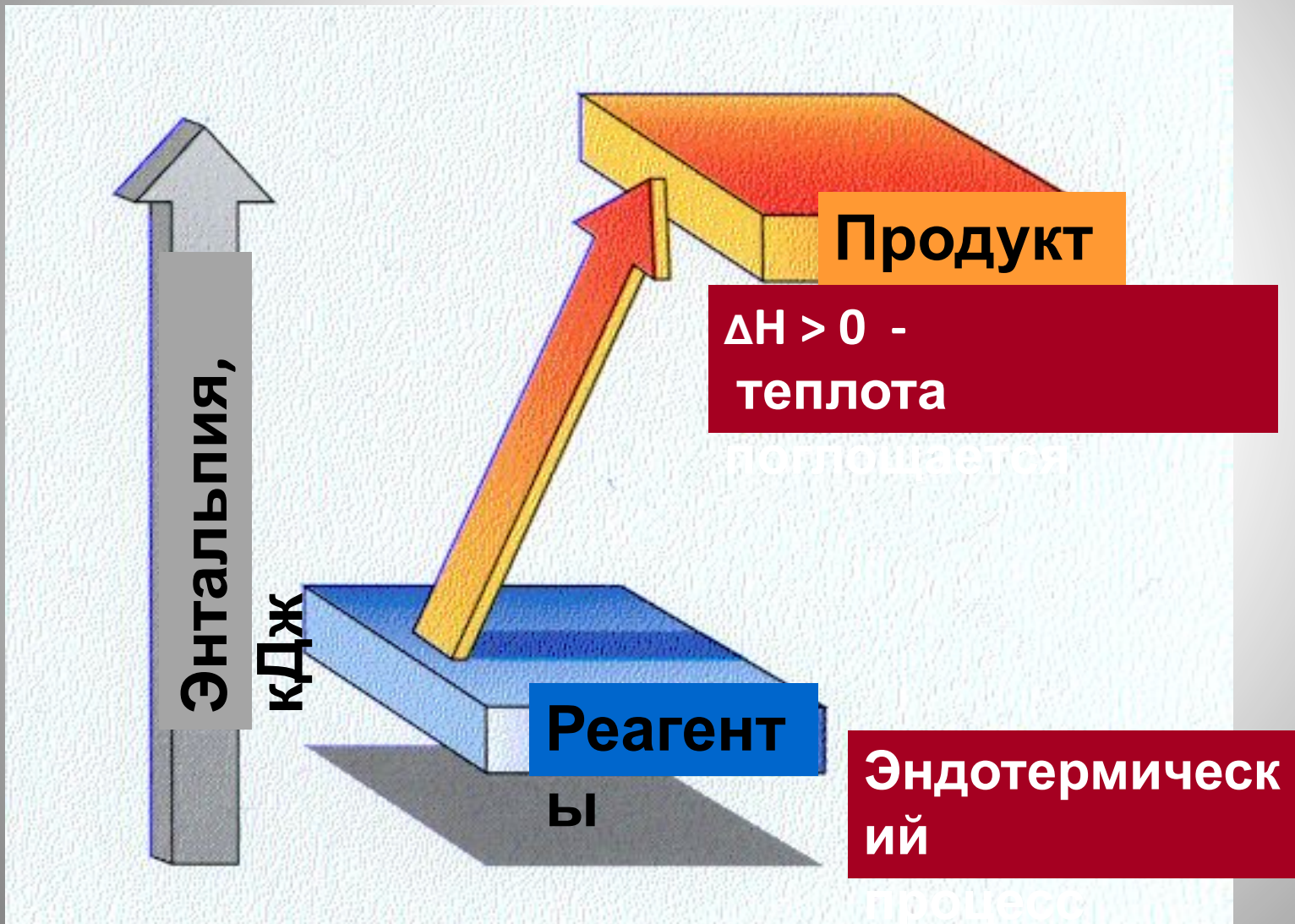


$$\Delta H < 0$$

Энергия **выделяется** ⇒ Экзотермическая реакция



Энергия поглощается ⇒ Эндотермическая реакция



**Закон
Гесса:**

**Из первого закона
термодинамики:**

$$\Delta U_{\text{система}} = -$$

$$\Delta U_{\text{среда}}$$

**Каждому экзотермическому
процессу
соответствует эндотермический
процесс.**





Задача:

**Реакция происходит в присутствии
катализатора MnO_2 :**



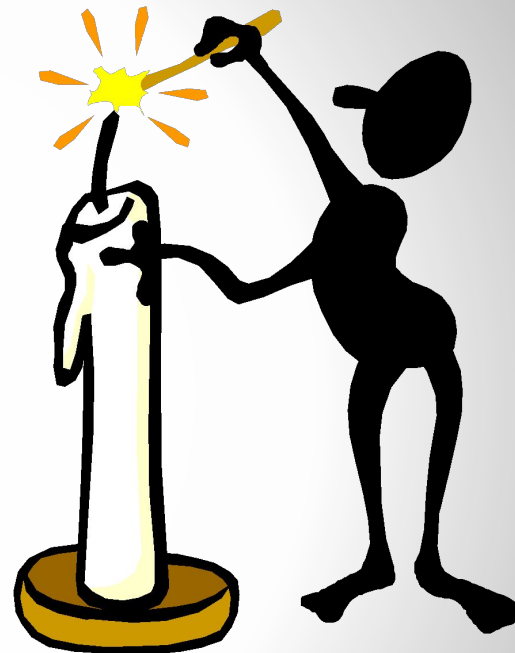
**Какой знак имеет ΔH обратной
реакции?**

+89.7 кД



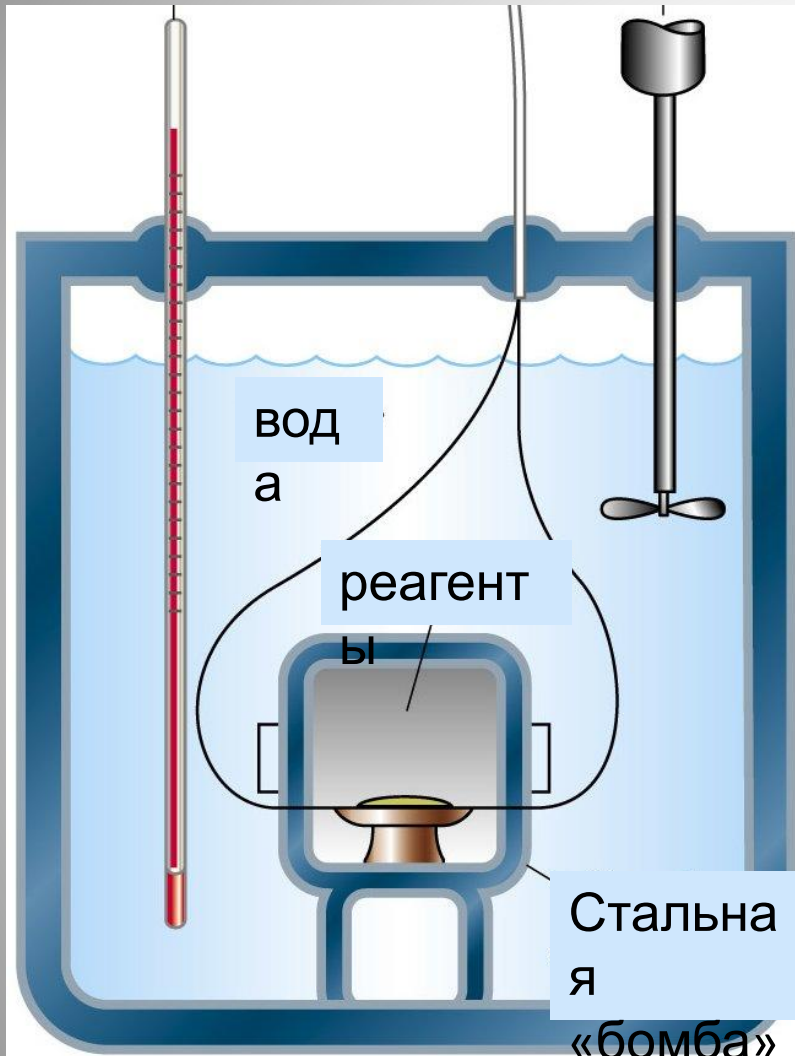
Определите знак теплового эффекта процесса:

Плавление
льда?
Кристаллизация
воды ?
Горение
свечи?
Взрыв
динамида?



Закон Гесса

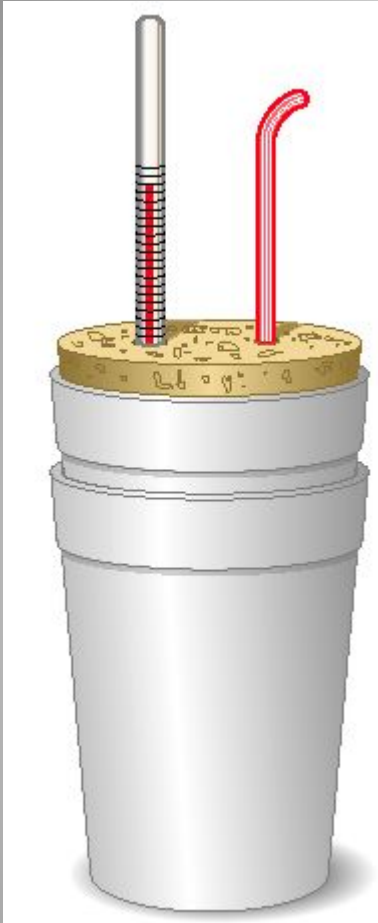
Расчеты тепловых эффектов реакций (ΔH^0 х.р.) по термохимическим уравнениям производят либо по теплотам образования веществ, либо по теплота их сгорания, которые определены экспериментально и являются табличными величинами.



Калориметр

Калориметр (от лат. *calor* - тепло и *metor* - измерять) прибор для измерения количества теплоты, выделяющейся или поглощающейся в каком-либо физическом, химическом или биологическом процессе.

Закон Гесса



Энталпия образования вещества
(теплота образования) – это тепловой эффект реакции образования 1 моля вещества из простых веществ, обозначается: $\Delta\text{Нобр}(\text{X})$ [кДж · моль⁻¹].

Калориметр

Закон Гесса



Энталпия образования, измеренная при стандартных условиях, называется стандартной энталпиею образования и является справочной величиной, обозначается:

$$\Delta H^0_{\text{обр}}(X) \quad [\text{кДж} \cdot \text{моль}^{-1}].$$

Для простых веществ стандартная энталпия образования = 0.

$$\Delta H^0_{\text{обр}}(\text{простых веществ}) = 0$$

Первое следствие закона Гесса

Тепловой эффект процесса равен алгебраической сумме энталпий образования продуктов за вычетом алгебраической суммы энталпий образования реагентов с учетом их стехиометрических коэффициентов.

$$\Delta H^0_{\text{проц.}} = \sum n \Delta H^0_{\text{обр}}(\text{прод}) - \sum n \Delta H^0_{\text{обр}}(\text{реагент}),$$
$$\Delta H^0_{\text{проц.}} [\text{кДж} \cdot \text{моль}^{-1}].$$



$\Delta H^0\text{обр:}$ 87.9 кДж/моль 0 кДж/моль -393.5 кДж/моль -296.8
кДж/моль



Каждое значение ΔH^0 должно
быть
умножено на количество моль
вещества в уравнении.



$\Delta H^0\text{обр:}$ 87.9 кДж/моль 0 кДж/моль -393.5 кДж/моль -296.8
кДж/моль

$$\Delta H^0\text{проц.} = \sum n \Delta H^0\text{обр(прод.)} - \sum n \Delta H^0\text{обр(реаг.)}$$

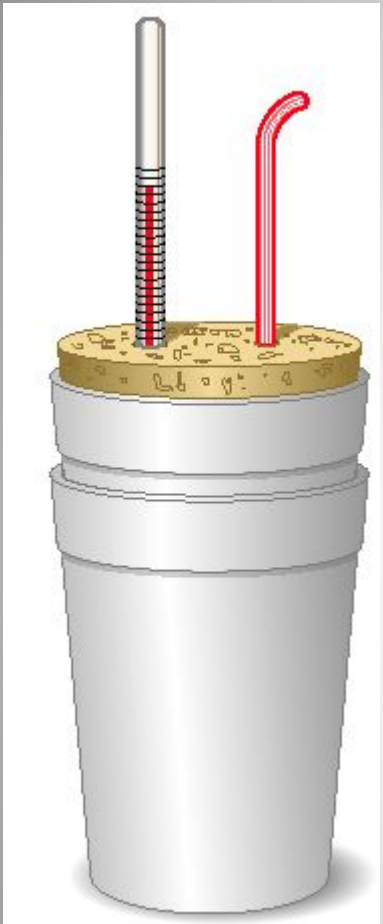
$$\Delta H^0\text{x.p.} = [-393.5 + 2(-296.8)] - [87.9 + 3(0)]$$

$$\Delta H^0\text{x.p.} = -1073.4 \text{ кДж}$$

Закон Гесса

Для многих органических соединений невозможно одновременно синтезировать сложное вещество из простых и при этом определить тепловой эффект химической реакции, поэтому для них основой расчетов является энталпия сгорания.

Закон Гесса

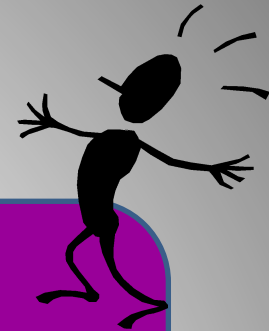


Энталпия сгорания (теплота сгорания) – тепловой эффект реакции сгорания 1 моля вещества до высших оксидов, обозначается:

$$\Delta H_{\text{сгор.}}(X) \text{ [кДж} \cdot \text{моль}^{-1}\text{].}$$

Калориметр

Закон Гесса



Энталпия сгорания, измеренная при стандартных условиях, называется стандартной, обозначается $\Delta H^0_{\text{сгор.}}(X)$ [кДж · моль⁻¹].

Энталпии сгорания высших оксидов равны 0.

Второе следствие закона Гесса:

Тепловой эффект химического процесса равен алгебраической сумме энталпий сгорания реагентов за вычетом алгебраической суммы энталпий сгорания продуктов с учетом их стехиометрических коэффициентов.

$$\Delta H^0_{\text{проц.}} = \sum n \Delta H^0_{\text{сгор}}(\text{реаг.}) - \sum n \Delta H^0_{\text{сгор}}(\text{прод.}), [\text{кДж} \cdot \text{моль}^{-1}]$$



Задача 2. Рассчитать тепловой эффект

реакции спиртового брожения глюкозы, исходя из стандартных энталпий сгорания:



$$\Delta H^0 \text{сгор}(\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 \text{ (к)}) = - 2815,78 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$$

$$\Delta H^0 \text{сгор}(\text{C}_2\text{H}_5\text{OH} \text{ (ж)}) = - 1366,9 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$$

Решение: по второму следствию закона Гесса:

$$\Delta H^0 \text{x.p.} = \Delta H^0 \text{сгор}(\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 \text{ (к)}) - 2\Delta H^0 \text{сгор}(\text{C}_2\text{H}_5\text{OH} \text{ (ж)}) = - 82 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}.$$

Реакция экзотермическая.

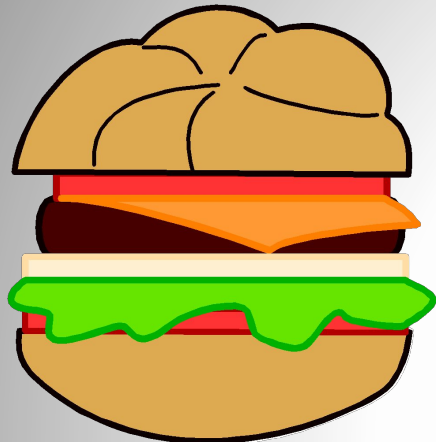
Закон Гесса

Закон Гесса и его следствия применяют в научной диетологии. С его помощью оценивают калорийность пищевых продуктов.

Коэффициентом калорийности называется тепловой эффект реакции сгорания одного грамма вещества, взятый с противоположным знаком.

$$K = - \Delta H^0_{\text{сгор}}(X)$$

Пищевая калорийность



1000 кал = 1

так. Пончик с калорийностью в 500 ккал на самом деле

(Съешь два, чтобы был миллион!)



Пищевая
калорийность

Коэффициенты калорийности основных компонентов пищи равны:

К (белков и углеводов) = 16,5 – 17,2 кДж · Г⁻¹,

К (жиров) = 37,7 – 39,8 кДж · Г⁻¹.

Первое значение (16,5 и 37,7) – нижняя граница. Второе значение (17,2 - 39,8) – верхняя граница.

Для расчета калорийности пищевых продуктов используют формулы:

По нижней границе:

$$K = 16,5 \text{ т(б)} + 16,5 \text{ т(у)} + 37,7 \text{ т(ж)} \text{ [кДж]}$$

По верхней границе:

$$K = 17,2 \text{ т(б)} + 17,2 \text{ т(у)} + 39,8 \text{ т(ж)} \text{ [кДж]}$$



Закон Гесса

Задача 3. Рассчитайте калорийность 300 граммов порции рыбы, если известно, что в 100 г этого продукта содержится 12 г белка, 8 г жиров и 0,3 г углеводов. Коэффициенты калорийности возьмите по нижней границе.

Решение:

$$K = 3 \cdot [16,5 \text{ м(б)} + 16,5 \text{ м(у)} + 37,7 \text{ м(ж)}] \text{ [кДж]}$$

$$K = 1514 \text{ кДж (336 кКал)}$$

Закон Гесса

- На основании данных по калорийности пищевых продуктов, составляется научно-обоснованные нормы их потребления для различных граждан населения, в зависимости от пола, возраста, характера труда.
- Пользуясь этими данными как средними величинами, врач составляет нормы потребления пищевых веществ для каждого пациента в отдельности.
- Норма суточного потребления для взрослого организма:

Белков-80-100 г.

Жиров-60-70 г.

Углеводов-370-450 г.



Суточная потребность человека в энергии составляет:

- 1. При легкой работе в сидячем положении-8400-11700 кДж (2000-2800 ккал).**
- 2. При умеренной и напряженной мышечной работе- 12500-15100 кДж (3000-3600 ккал).**
- 3. При тяжелых физических нагрузках-16700-20900 кДж (4000-5000 ккал).**



Второе начало термодинамики

закон
термодинамики
устанавливает
направление
протекания
самопроизвольных

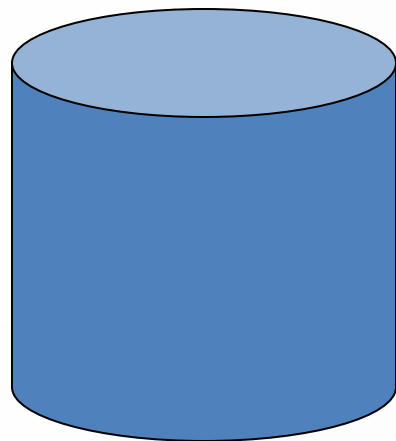
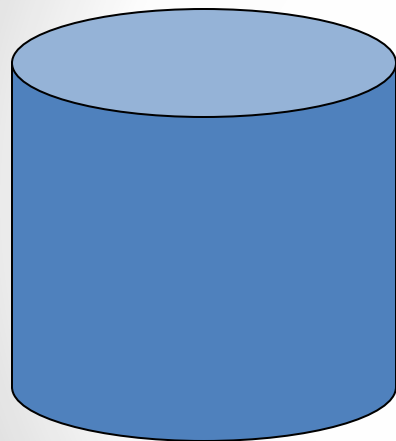
процессов.

Второе начало термодинамики

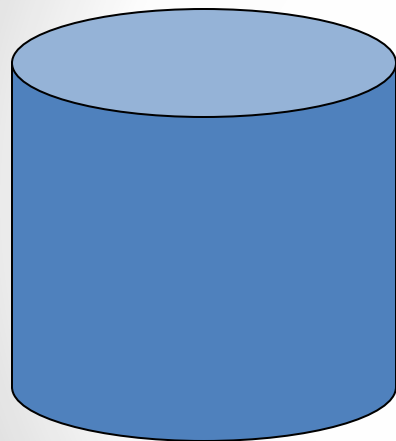


**Существуют различные
равнозначные по смыслу
формулировки 2-го
начала термодинамики.
М.В. Ломоносов (1850),
Р. Клаузиус, (1850):
*теплота не может
переходить сама собой
от более холодного тела
к более теплому.***

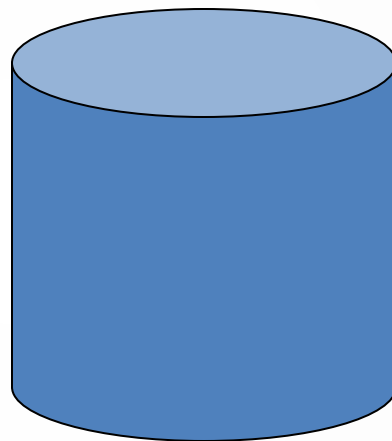
Второе начало термодинамики



Второе начало термодинамики

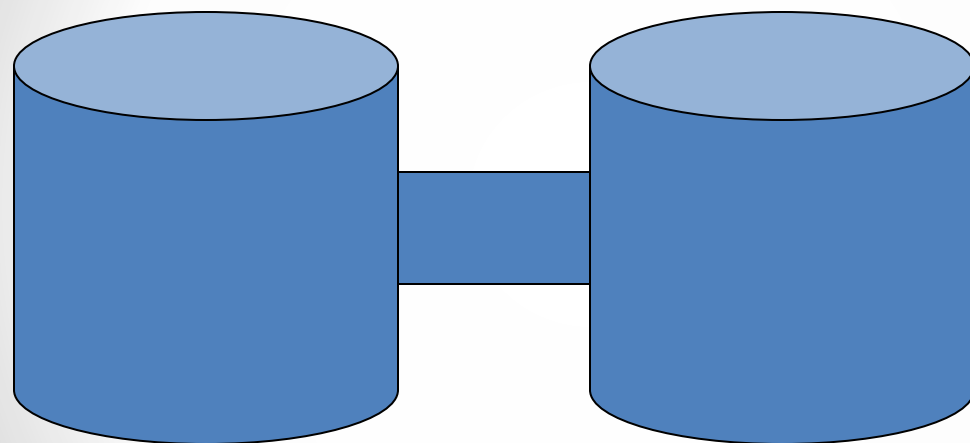


200°



100°

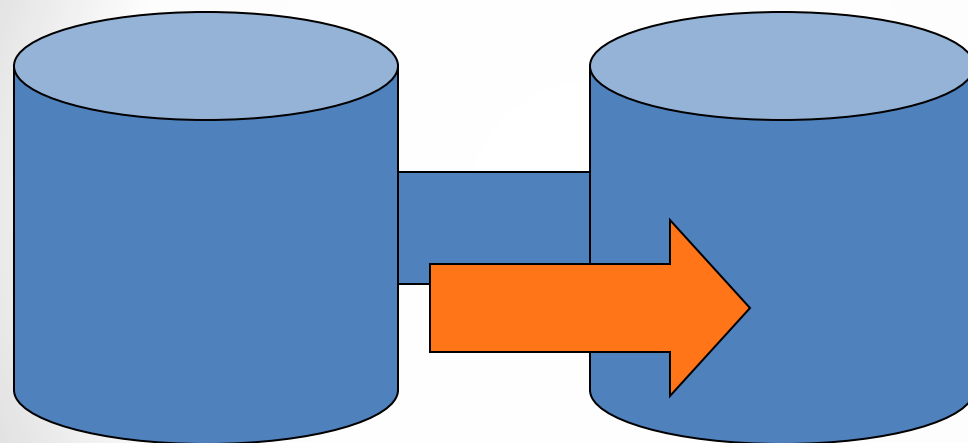
Второе начало термодинамики



200°

100°

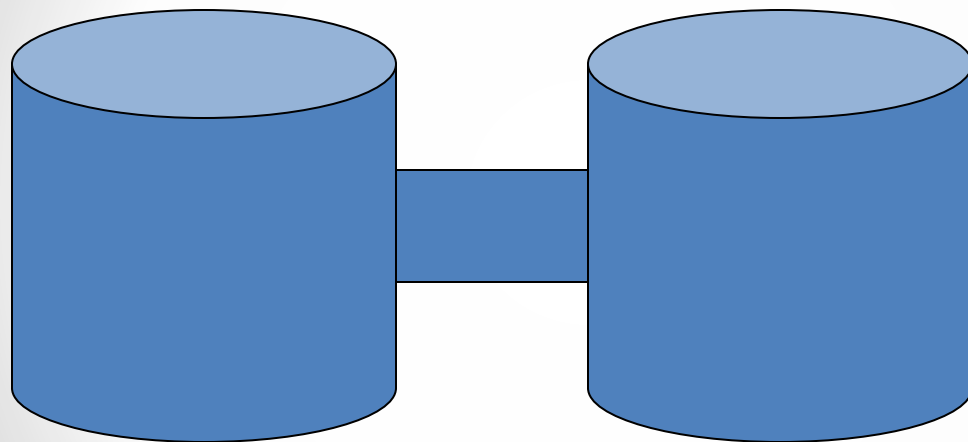
Второе начало термодинамики



200°

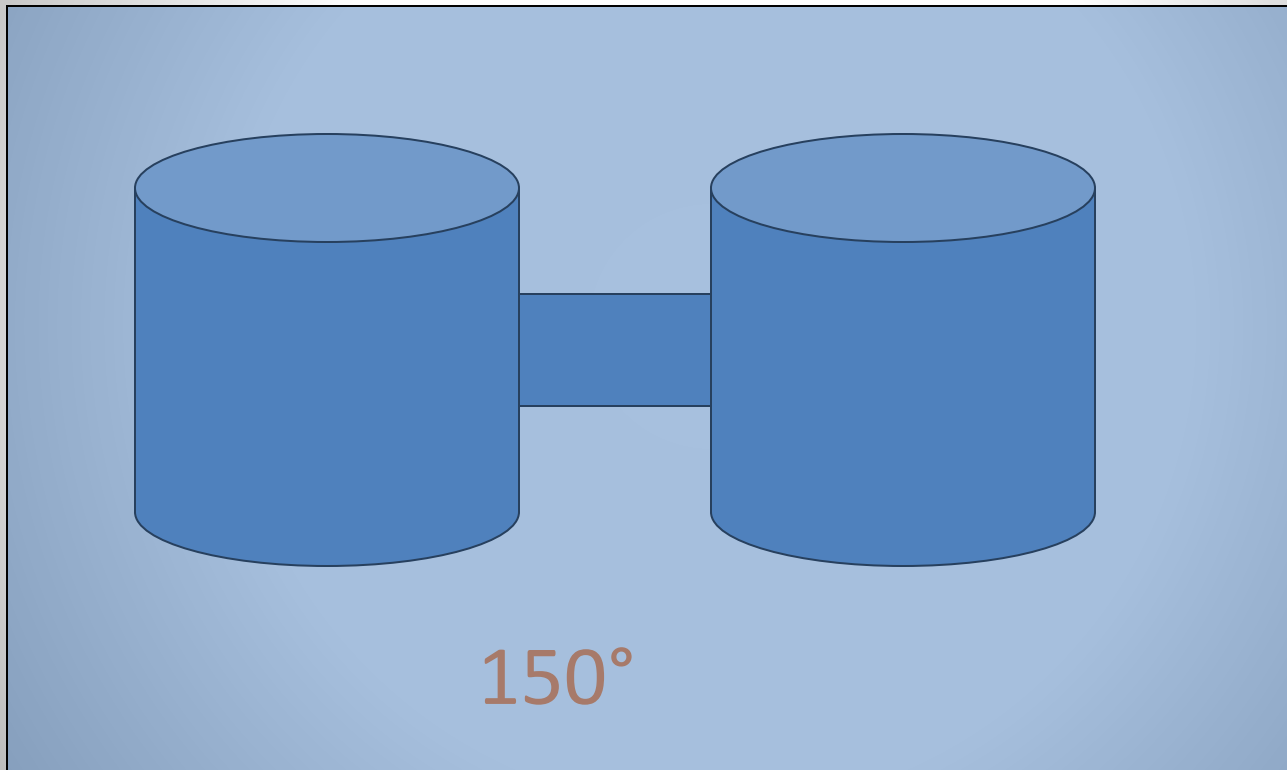
100°

Второе начало термодинамики



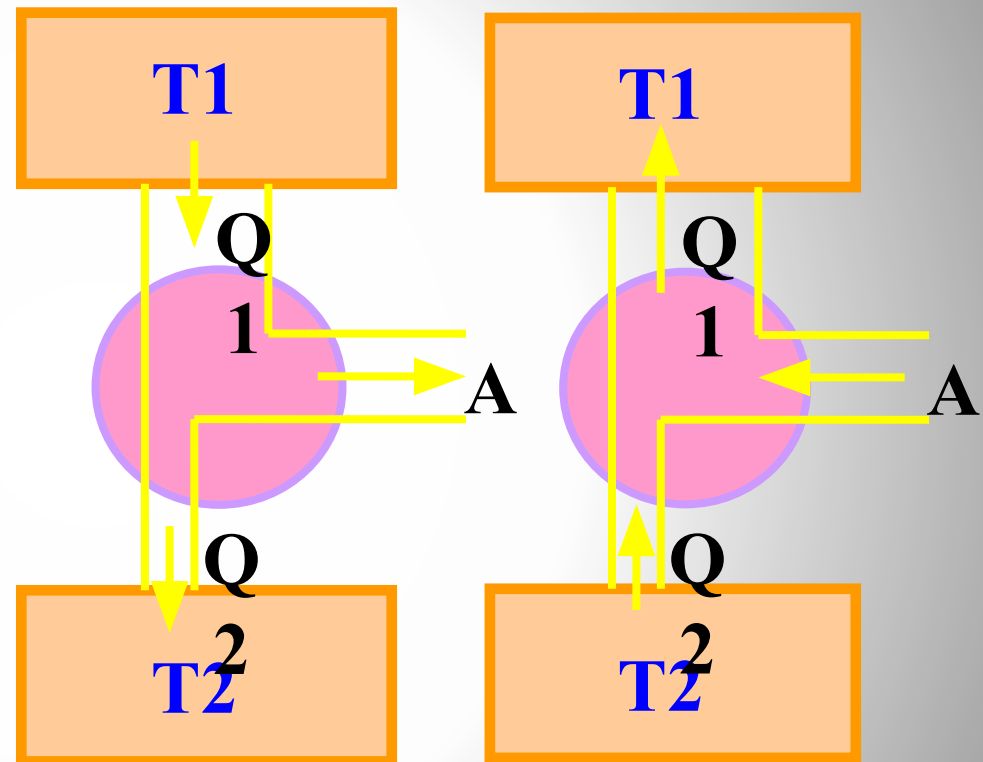
150°

Второе начало термодинамики



Второе начало термодинамики

У. Кельвин (1854):
Никакая тепловая машина не может полностью превратить тепло в работу: часть его обязательно должна быть отдана холодильнику.

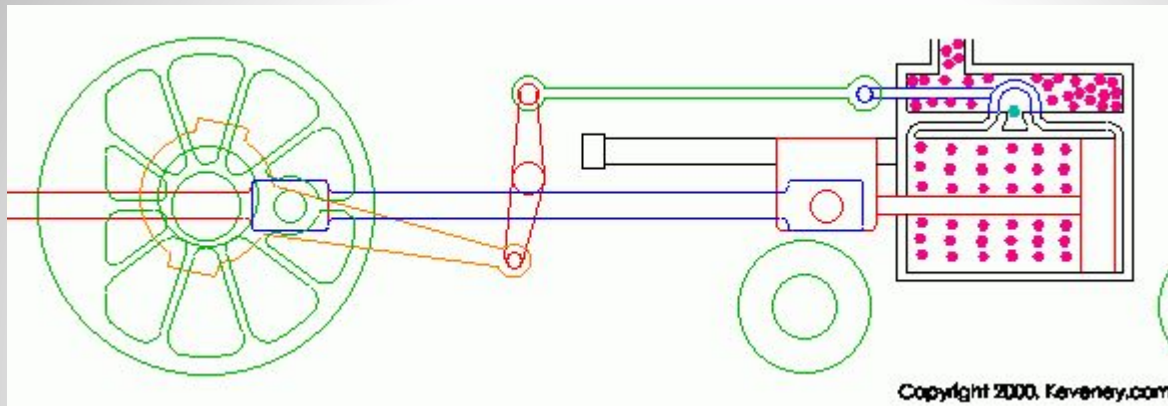


*Второе начало
термодинамики*



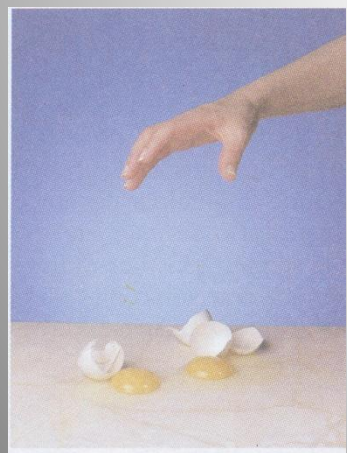
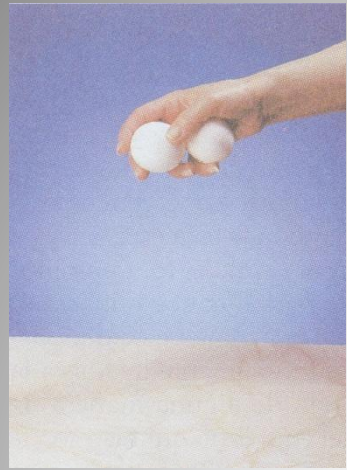
В. Освальд (1888):
**Невозможен вечный
двигатель второго
рода, т.е.
невозможно полное
превращение
теплоты в работу.**

Второе начало термодинамики



Паровой двигатель

Второе начало термодинамики



Больцман:
***самопроизвольно
могут протекать
только такие
процессы, при
которых система из
менее вероятного
состояния
переходит в более
вероятное
состояние.***

Второе начало термодинамики

**Для изолированной системы (при $E=const$,
 $V=const$) критерием самопроизвольности
процесса является энтропия (S).**

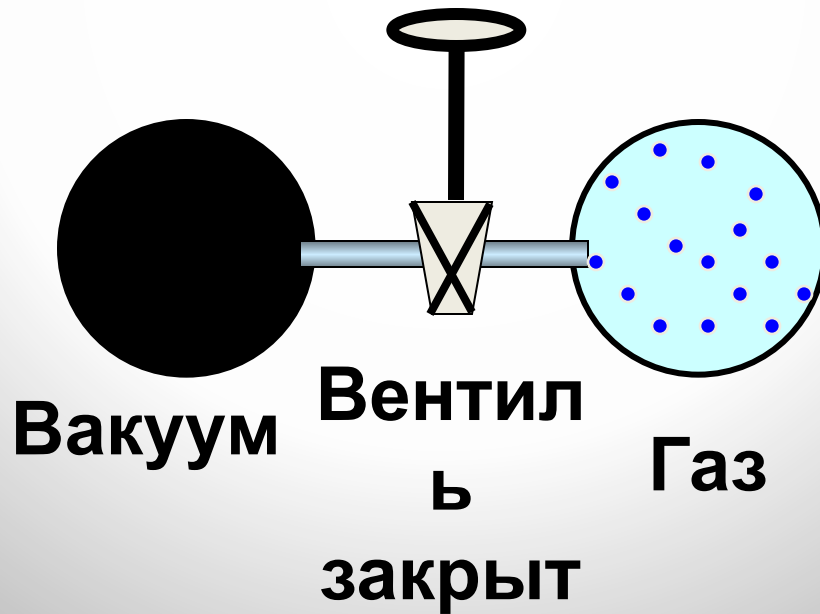
**Процесс протекает самопроизвольно, если
 $\Delta S > 0$.**

Протекает обратный процесс, если $\Delta S < 0$

В момент равновесия $\Delta S = 0$.

Самопроизвольные процессы

- *Пример*
 - Свободное перемещение газа

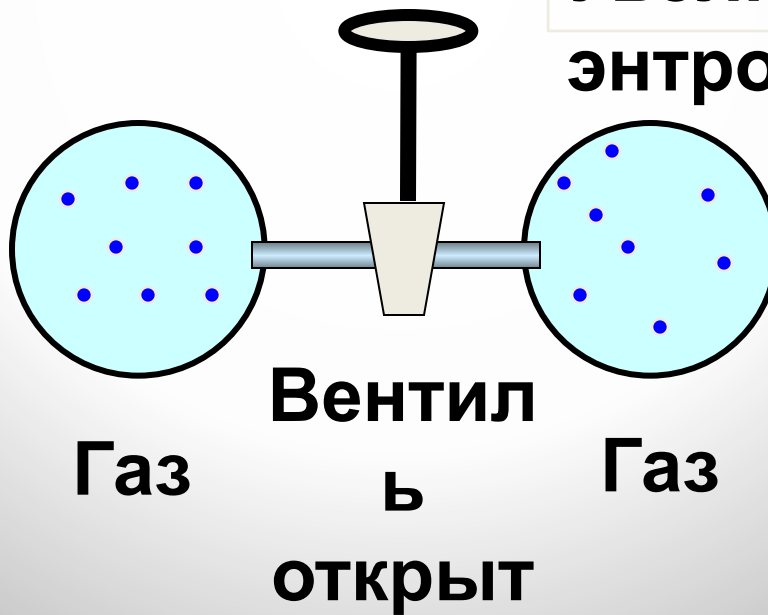


Самопроизвольные процессы

- Пример
- Свободное перемещение газа



Равновесие



Увеличение
энтропии

Газ

Вентиль

Газ

открыт



Современная формулировка: энергия любого вида может переходить от одного тела к другому только в том случае, если термодинамический потенциал её у первого тела выше, чем у второго.

Второе начало термодинамики

Для процессов, протекающих при $p=const$ и $T=const$, роль термодинамического потенциала выполняет энергия Гиббса (изобарно-изотермический потенциал), а в случае процессов, протекающих при $V=const$ и $T=const$ – энергия Гельмгольца ΔF (изохорно-изотермический потенциал).



В условиях постоянной температуры и давления самопроизвольно могут протекать только такие процессы, при которых система способна совершать работу против внешних сил, то есть для которых изменение энергии Гиббса – величина отрицательная.



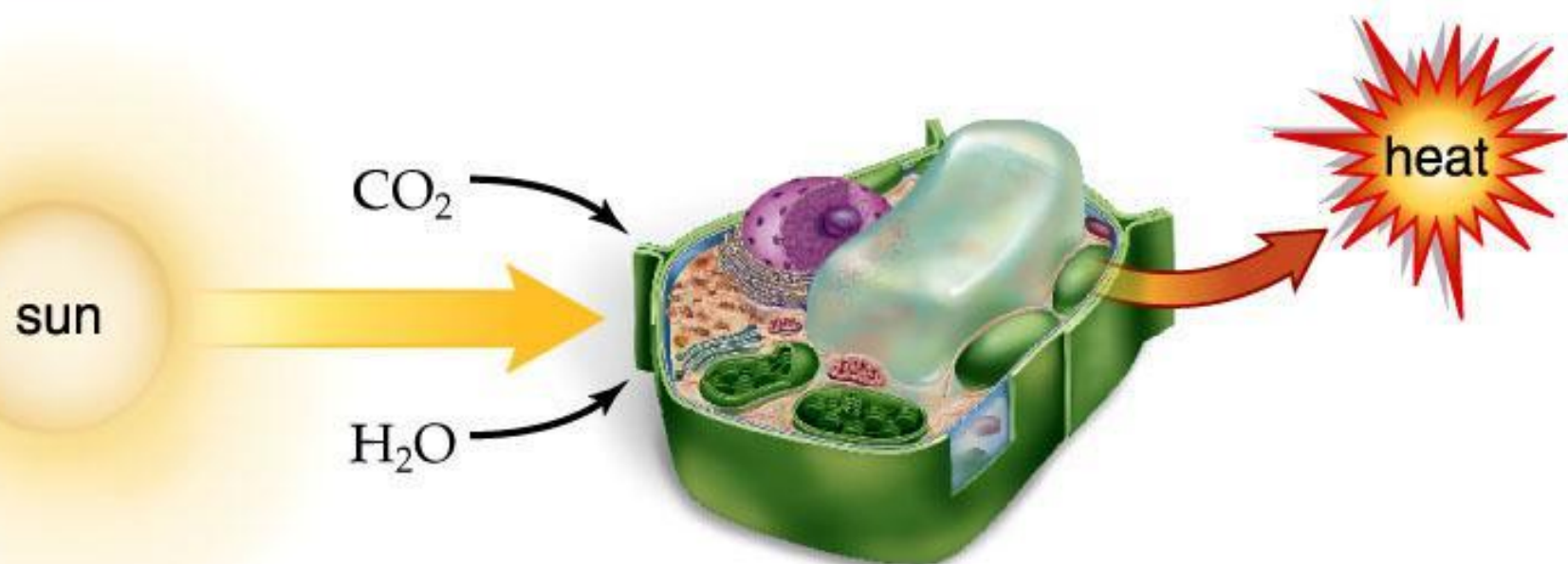
Второе начало термодинамики

Математическое выражение 2-го начала термодинамики:

$\Delta G^0 \text{пр.} = \sum n \Delta G^0 \text{обр(прод)} - \sum n \Delta G^0 \text{обр(реагент),}$

$\Delta G^0 \text{пр.} = \Delta H^0 - T \Delta S^0.$

Биоэнергетика



Особенности организации живых систем:

**Биологические системы являются
открытыми.**

**Процессы в живых системах в
конечном итоге необратимы.**

**Живые системы не находятся в
состоянии равновесия.**

**Все биологические системы
гетерогенны.**

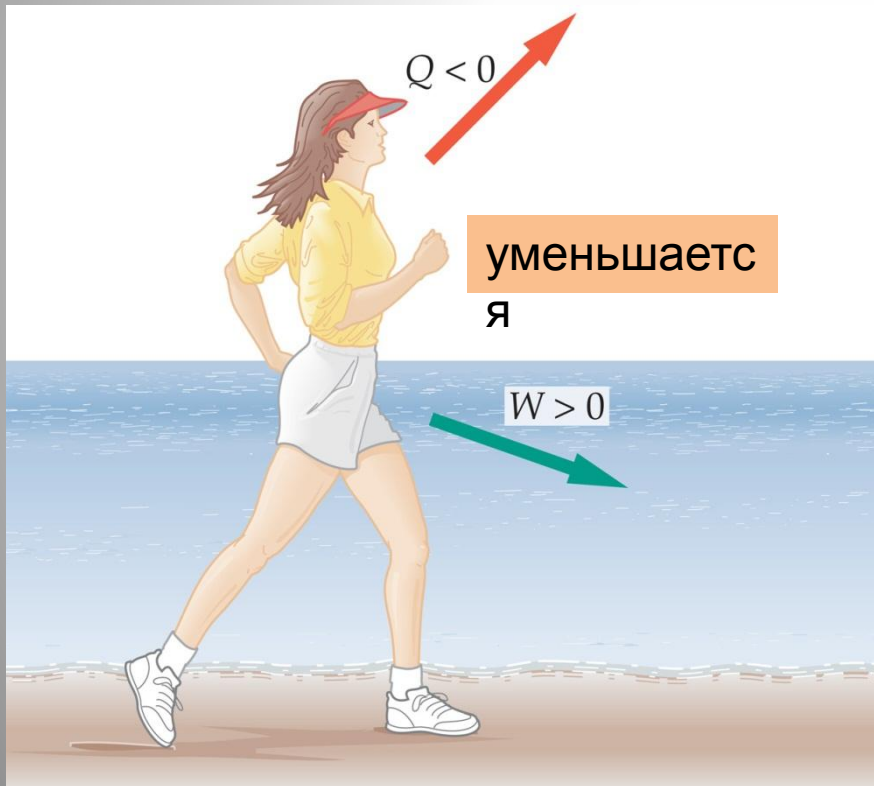


Биоэнергетика

Основным источником энергии для организма человека является химическая энергия, заключенная в пищевых продуктах, часть которой (за вычетом энергии, выводимой из организма с продуктами жизнедеятельности) расходуется на: 1) совершение работы внутри организма, связанной с дыханием, кровообращением и т.д.; 2) нагревание вдыхаемого воздуха, потребляемой воды и пищи; 3) покрытие потерь теплоты в окружающую среду с выдыхаемым воздухом и с продуктами жизнедеятельности и т.д.

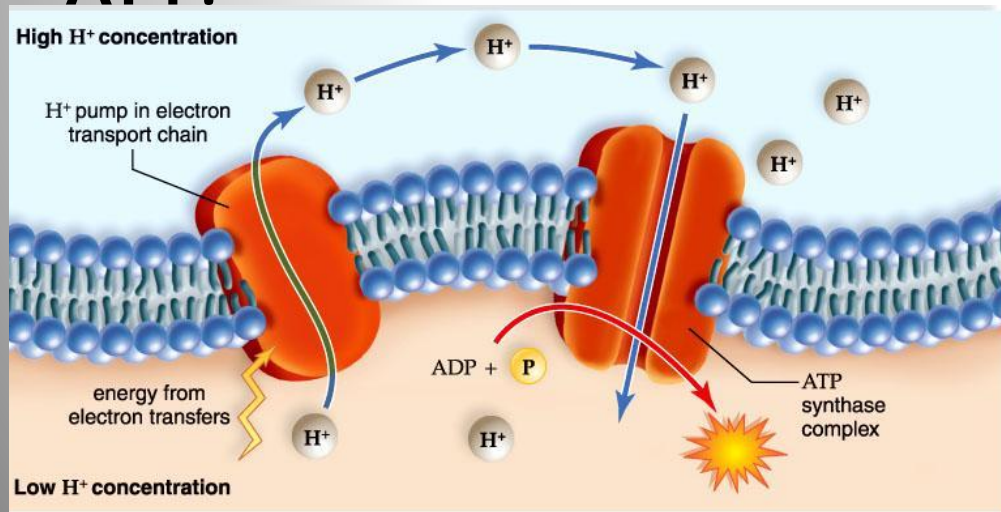
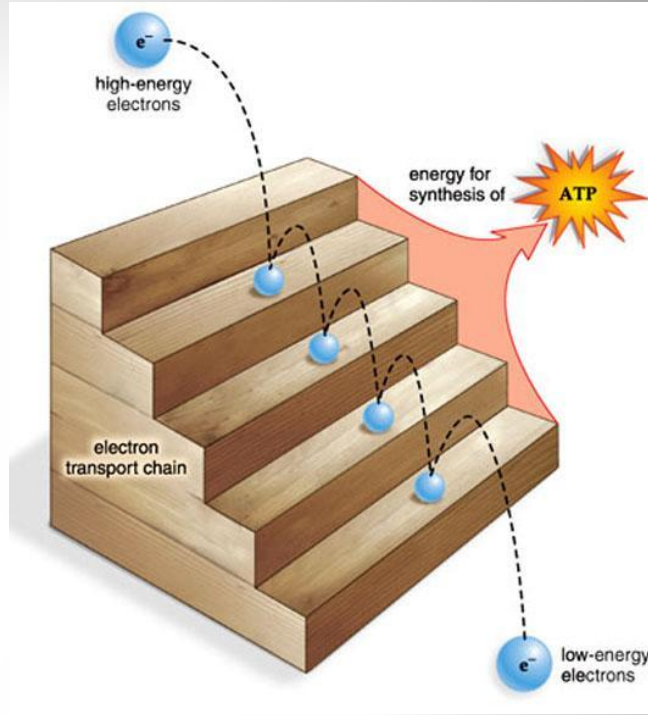
Биоэнергетика

Химическая энергия также расходуется на совершение внешней работы, связанной с перемещениями человека, его трудовой деятельностью

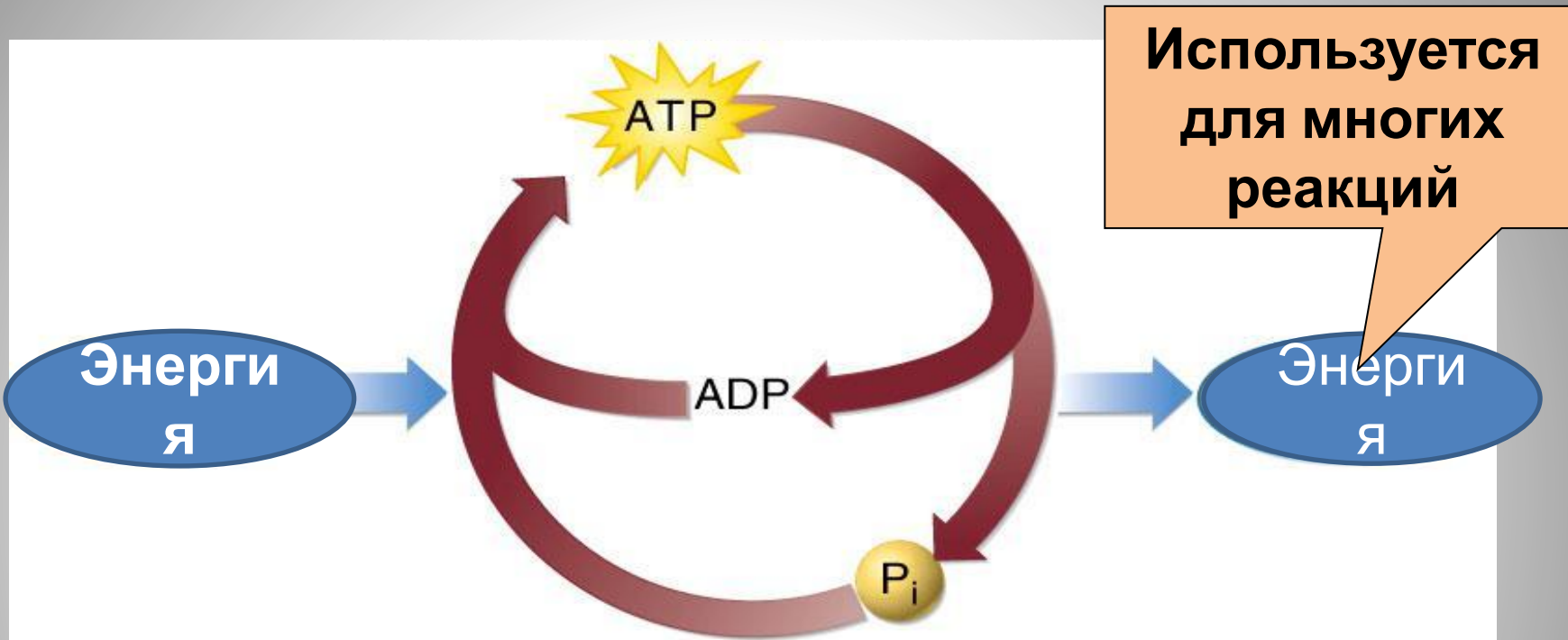


Биоэнергетика

Белки, жиры и углеводы служат субстратами окислительного фосфорилирования - одного из важнейших компонентов клеточного дыхания, приводящего к получению энергии в виде АТФ.

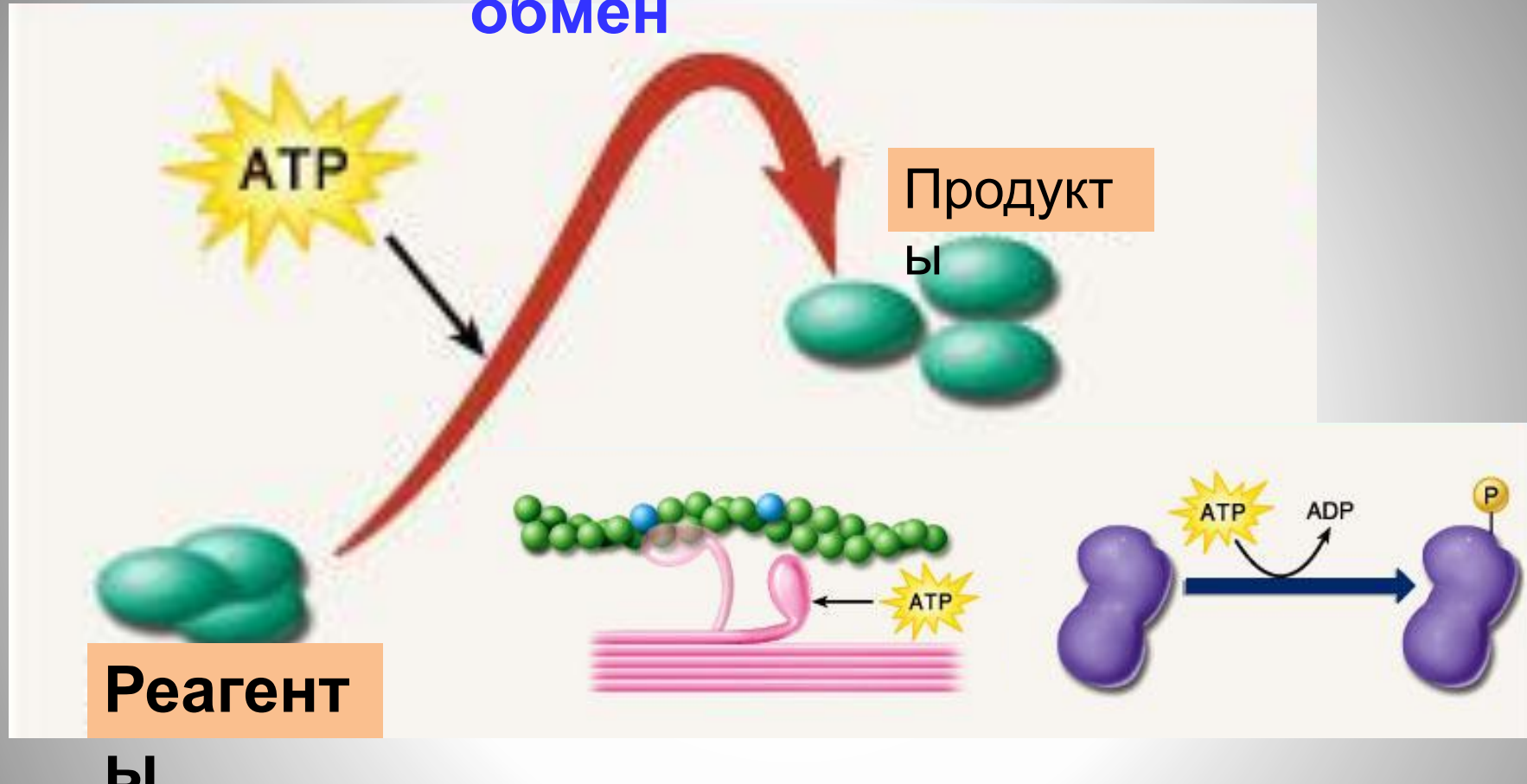


Энергетический обмен



- Энергетический обмен в клетке в основном связан с расщеплением макроэргических связей АТФ.

Энергетический обмен



Энергия АТФ используется,
например, для
биосинтеза белка.

Состояние открытой системы, для которой характерно постоянство ее параметров, неизменность во времени скоростей притока и удаления веществ и энергии, называется стационарным.



Биоэнергетика

В термодинамике открытых систем важной величиной является производная энтропии по времени, которая показывает прирост энтропии в единицу времени. В стационарном состоянии организма эта производная всегда больше нуля.

Снижение энтропии (негэнтропия) за счет потребления организмом из окружающей среды питательных веществ с низким значением энтропии происходит одновременно с увеличением энтропии за счет выделения в среду продуктов распада, обладающих высокой энтропией.

Теорема Пригожина

Производство энтропии системой, находящейся в стационарном состоянии, стремится к минимуму.

$$dS/dt = dS_{\text{орг}}/dt_{\text{орг}} + dS_{\text{среда}}/dt_{\text{среда}}$$

dS/dt – скорость изменения энтропии;

$dS_{\text{орг}}/dt_{\text{орг}}$ – скорость изменения энтропии внутри организма;

$dS_{\text{среда}}/dt_{\text{среда}}$ – скорость изменения энтропии вследствие обмена организма с окружающей средой и массой и энергией.

Биоэнергетика

Производство энтропии возрастает в период эмбриогенеза, при процессах регенерации и при росте злокачественных новообразований.



Вопросы для самоконтроля

1. В чем состоят особенности термохимических уравнений?
2. Сформулируйте закон Гесса и его следствия.
3. Сформулируйте закон Кирхгоффа.
4. В чем сущность современной формулировки второго закона термодинамики?

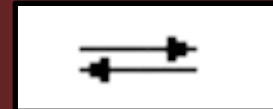
**СПАСИБО ЗА
ВАШЕ
ВНИМАНИЕ!**

Химическое равновесие



**Равновесное состояние -
такое состояние системы, когда при
постоянных внешних условиях
параметры системы не изменяются во
времени.**

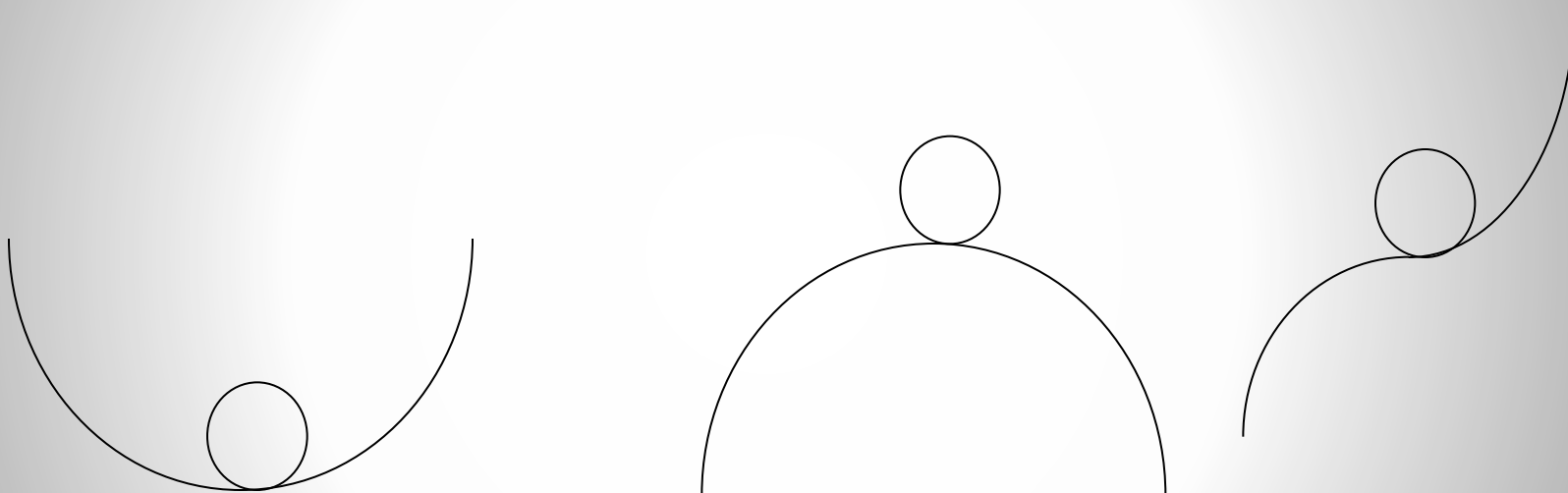
Динамическое равновесие:



с одинаковой скоростью

Химическое равновесие

- Истинное
- Метастабильное



Термодинамика химического равновесия

Состояние химического равновесия характеризуют законом действующих масс.

Для обратимой химической реакции вида:



при постоянных внешних условиях отношение произведения концентрации продуктов к произведению концентрации реагентов с учетом стехиометрии есть величина постоянная и называется константой химического равновесия (k_c).

Закон действующих масс (гомогенные системы)



- $c(A) = [A] = \text{const}$
- $c(B) = [B] = \text{const}$
- $c(D) = [D] = \text{const}$
- $c(E) = [E] = \text{const}$

$$K_c = \frac{[D]^d [E]^e}{[A]^a [B]^b}$$



Вещества в твердой фазе в уравнение не входят.

Термодинамика химического равновесия

Константа химического равновесия зависит от природы реагирующих веществ и температуры и не зависит от их концентрации.

Константа равновесия (K_c) может изменяться от 0 до ∞ .

Если $k = 0$, реакция не протекает;

$K = \infty$, реакция идет до конца;

$K > 1$, химическое равновесие смещено в сторону образования продуктов;

$K < 1$, химическое равновесие смещено в сторону образования реагентов.

Сдвиг химического равновесия

- Анри Луи Ле Шателье (1884):
- Любое воздействие на систему, находящуюся в состоянии химического равновесия, вызывает в ней изменения, стремящиеся ослабить это воздействие.

Влияние температуры

- Реакция эндотермическая
- $-Q, \Delta H > 0$
- при повышении температуры



- при понижении температуры



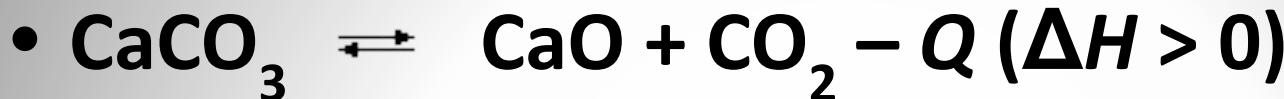
- Реакция экзотермическая
- $+Q, \Delta H < 0$
- при повышении температуры



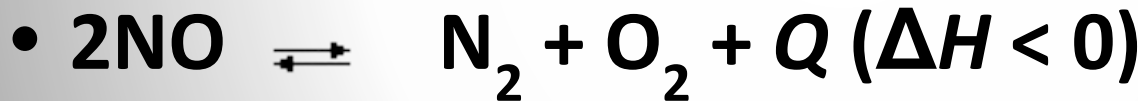
- при понижении температуры



Принцип Ле Шателье



- при повышении температуры



- при повышении температуры

$$K_c = f(T)$$

Влияние концентрации

$$K_c = \frac{[D]^d [E]^e}{[A]^a [B]^b}$$

При $V = \text{const}$:

- Введение реагента



- Удаление реагента



- Введение продукта



- Удаление продукта



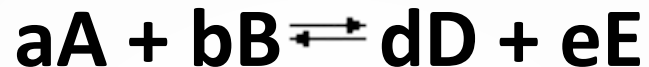
$$K_c = \text{const}$$

Принцип Ле Шателье

- $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 \rightleftharpoons 2\text{SO}_3$
- при увеличении концентрации O_2



Влияние давления



$$K_c = \frac{[D]^d [E]^e}{[A]^a [B]^b}$$

$\Delta n(\text{газ.}) = 0$ давление не
влияет

Принцип Ле Шателье

- $\Delta n(\text{газ.}) > 0$
- при повышении давления
- при понижении давления
- $\Delta n(\text{газ.}) < 0$
- при повышении давления
- при понижении давления

$$K_c = \text{const}$$

Влияние давления

- $\text{N}_2 + 3\text{H}_2 \rightleftharpoons 2\text{NH}_3$
- $\Delta n(\text{газ.}) = 2 - 4 < 0$
- при повышении давления



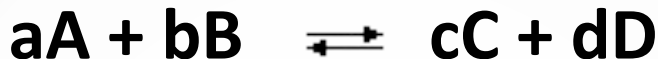
Принцип Ле Шателье

Катализатор

- не влияет на K_c
 - не является реагентом или продуктом
- => не смещает химическое равновесие
ускоряет его достижение

Термодинамика химического равновесия

Направление данной химической реакции общего вида:



при заданных концентрациях веществ (A, B, C, D) при постоянной температуре можно представить с помощью **уравнения изотермы:**

$$\Delta G_{\text{р-я}} = \Delta G^0_{\text{р-я}} + RT \ln \Pi_c,$$

где $\Delta G_{\text{р-я}}$ –изменение энергии Гиббса реакции, $\Delta G^0_{\text{р-я}}$ – изменение стандартной энергии Гиббса $\Delta G^0_{\text{р-я}} = -RT \ln K_c.$

Термодинамика химического равновесия

Пс – величина стехиометрического соотношения концентраций веществ, участвующих в реакции при заданных условиях:

$$\Pi_c = \frac{C_C^c * C_D^d}{C_A^a * C_B^b}$$

Преобразованное уравнение изотермы:

$$\Delta G_{\text{р-я}} = -RT \ln \frac{\Pi_c}{K_c} = RT (\ln \Pi_c - \ln K_c)$$
$$\Delta G_{\text{р-я}} = RT \ln \frac{1}{K_c}$$

Термодинамика химического равновесия

Анализ уравнения изотермы

Если $\Pi_c > K_c$, то $\frac{\Pi_c}{K_c} > 1$, $\ln \frac{\Pi_c}{K_c} > 0$, $\Delta G > 0$
– протекает обратный процесс.

Если $\Pi_c < K_c$, то $\frac{\Pi_c}{K_c} < 1$, $\ln \frac{\Pi_c}{K_c} < 0$, $\Delta G < 0$
– протекает прямой процесс.

Если $\Pi_c = K_c$, то $\frac{\Pi_c}{K_c} = 1$, $\ln \frac{\Pi_c}{K_c} = 0$, $\Delta G = 0$
- состояние равновесия.

Спасибо
за Ваше внимание!