## Лабораторная работа №2 ОПРЕДЕЛЕНИЕ ТЕПЛОТЫ ПАРООБРАЗОВАНИЯ ВОДЫ

*Цель работы* — определение удельной и молярной теплоты парообразования воды при фазовом переходе первого рода по экспериментально полученной зависимости давления насыщенных паров от температуры.

Теория метода.

Фазой называется однородная часть вещества, имеющая границу с другими частями системы, в которой она находится, и которая может быть отделена от этой системы. Переход вещества из одного фазового состояния в другое называется фазовым переходом. Фазовый переход первого рода всегда сопровождается поглощением или выделением скрытой теплоты Q и изменением удельного

объема  $\upsilon = \frac{V}{m}$  и молярного объема вещества  $\mu \upsilon = \frac{V}{v}$ , где v – число молей,

$$v = \frac{m}{\mu}$$
;  $m$  – масса;  $\mu$  – молекулярная масса вещества.

Поскольку количество скрытой теплоты зависит от массы вещества, претерпевающей фазовый переход, для характеристики процесса используется удельная теплота перехода q, отнесенная к единице массы вещества:

$$q = \frac{Q}{m},\tag{10.1}$$

и молярная теплота перехода  $\mu q$ , отнесенная к одному молю вещества:

$$\mu q = \frac{Q}{\nu} \ . \tag{10.2}$$

При постоянном давлении фазовый переход всегда проходит при определенной температуре, называемой температурой перехода, при которой возможно термодинамическое равновесие фаз при данном давлении. Для рассмотрения фазового перехода «жидкость-пар» обратимся к изотермам, построенным для нескольких значений температуры  $(T_1, T_2)$  на P-V диаграмме (рис. 10.1). Горизон-

тальные участки изотерм отвечают областям фазового перехода. В процессе перехода молярный объем скачкообразно изменяется от величины  $\mu v_I$ , что соответствует молярному объему жидкой фазы, до величины  $\mu v_2$ , что соответствует молярному объему газообразной фазы. Интервал  $\mu v_1$ - $\mu v_2$  представляет собой область двухфазного состояния (жидкость-пар) вещества. Среди всех возможных температур есть одна, называемая критической температурой  $T_{KP}$ , при которой горизонтальный участок изотермы, что отвечает фазовому переходу, вырождается в точку перегиба. При температуре вещества, больше критической,

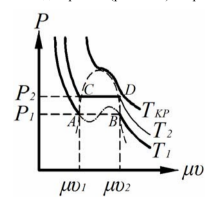


Рисунок 10.1 Изотермы Ван-дер-Ваальса и реального вещества

исчезает разница между паром и жидкостью, а вещество ни при каком давлении невозможно перевести из газообразного в жидкое состояние. За областью фазового перехода состояние реального вещества в жидкой и газообразной фазах достаточно точно описывает уравнение Ван-дер-Ваальса, которое для одного моля газа имеет вид

$$\left(p+\frac{a}{V^2}\right)\cdot \left(V-b\right)=RT,$$

где параметры a и b введены для учета потенциального взаимодействия между молекулами и собственного объема молекул газа. Изотерма, описываемая уравнением Ван-дер-Ваальса на P-V диаграмме для температуры  $T_{l}$ , изображена на рис. 10.1 штрихпунктирной линией.

Для вычисления изменения давления насыщенного пара в зависимости от температуры проведем для одного моля вещества цикл Карно, в который входят горизонтальные участки изотерм реального вещества AB и CD (рис.10.1). Пусть  $P_1 = P$ ;  $P_2 = P + dP$ ;  $T_1 = T$ ;  $T_2 = T + dT$ . Выполненная за цикл работа  $\delta A$  равна площади этого цикла на P - V диаграмме, а сам цикл, учитывая близость изотерм его образующих, можно приближенно считать параллелограммом.

Тогда

$$\delta A = (\mu \nu_2 - \mu \nu_1) \cdot dP.$$

В ходе изотермического фазового перехода (участок AB) вещество получает от нагревателя количество теплоты, равное молярной теплоте перехода  $\mu q$ . Поэтому КПД цикла можно записать в виде

$$\eta = \frac{(\mu \upsilon_2 - \mu \upsilon_1) \cdot dP}{\mu q} = \frac{(\upsilon_2 - \upsilon_1) \cdot dp}{q} \tag{10.3}$$

Поскольку рассматривается цикл Карно, КПД этого цикла можно также записать, используя теорему Карно:

$$\eta = \frac{T_2 - T_1}{T_2} = \frac{dT}{T} \,. \tag{10.4}$$

Приравняв выражения (10.3) и (10.4), получим

$$\frac{dP}{dT} = \frac{q}{T \cdot (\nu_2 - \nu_1)} \,. \tag{10.5}$$

Соотношение (10.5) называется уравнением Клапейрона-Клаузиуса. Его можно использовать для определения теплоты парообразования жидкости. Учитывая, что при температурах, далеких от критической,  $v_2 >> v_I$ , получаем

$$\frac{dP}{dT} = \frac{q}{T \cdot \nu_2} \,. \tag{10.6}$$

На участках невысоких давлений к пару можно применить законы идеального газа, и тогда удельный объем  $v_2$  можно определить из уравнения Клапейрона-Менделеева:

$$v_2 = \frac{R \cdot T}{\mu \cdot P} \tag{10.7}$$

Подставляя значение  $v_2$  из формулы (10.7) в соотношение (10.6), получим

$$\frac{dP}{P} = \frac{\mu \cdot q}{R} \cdot \frac{dt}{T^2} \tag{10.8}$$

Считая величину q постоянной для исследуемого интервала изменения температуры, проинтегрируем уравнение (10.8):

$$\ln P = -\frac{\mu \cdot q}{R \cdot T} + const \ . \tag{10.9}$$

Полученная формула устанавливает связь между молярной теплотой парообразования воды, давлением и температурой водяного пара. Изменяя температуру пара T, необходимо построить график зависимости  $\ln P = f(\frac{1}{T})$ , по угловому коэффициенту которого  $K_{\alpha} = \frac{\mu \cdot q}{R}$  можно определить молярную теплоту парообразования воды.

### Экспериментальная установка

Для определения теплоты парообразования воды предназначена экспериментальная установка ФПТ1-10, общий вид которой показан на рис. 10.2.

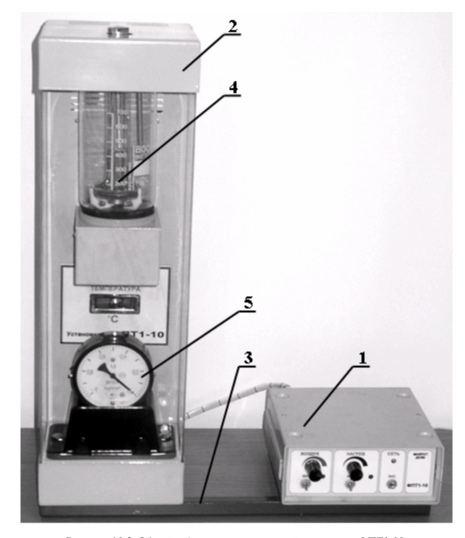


Рисунок 10.2 Общий вид экспериментальной установки ФПТ1-10: 1 – блок приборов; 2 – блок рабочего элемента; 3 – стойка; 4 – термостат; 5 – вакуумметр

Рабочий элемент установки представляет собой стеклянную ампулу с исследуемым веществом (в данной работе исследуется вода), из которой откачан воздух до давления минус 55 ... минус 69 кПа (минус 0,6 ... минус 0,7 кг/см³), размещенную в термостате 4. Ампула соединена с вакуумметром 5, показания которого P соответствуют разности между атмосферным давлением в лаборатории  $P_0$  и давлением водяного пара в ампуле  $P_{II}$ , следовательно:

$$P_{\varPi}=P_{\theta}$$
 -  $P$ 

Температура пара измеряется цифровым термометром, датчик которого находится в термостате, и регистрируется на цифровом индикаторе «Температу-

ра» блока рабочего элемента 2. Для нагрева ампулы с исследуемой жидкостью в термостате, заполненном водой, находится нагревательный элемент, выполненный из нихромовой спирали, помещенной в трубку из кварцевого стекла.

Для получения достаточной точности эксперимента нагревание воды в термостате должно происходить достаточно медленно, чтобы температуру воды в ампуле можно было считать равной температуре воды в термостате. Необходимая мощность нагревателя устанавливается регулятором «Нагрев», который находится на передней панели блока приборов I.

В блоке рабочего элемента находится микрокомпрессор, с помощью которого в термостат можно подавать сжатый воздух. Микрокомпрессор обеспечивает равномерное нагревание воды в термостате. Интенсивность подачи сжатого воздуха устанавливается регулятором «Воздух», который находится на передней панели блока приборов.

#### Порядок выполнения работы.

- 1. Убедиться в том, что уровень воды в термостате не менее чем на 2 см выше верхнего края ампулы, после чего включить установку тумблером «Сеть».
- 2. Включить тумблер подачи воздуха и регулятором «Воздух» установить такую интенсивность подачи сжатого воздуха в термостат, при которой обеспечивается перемешивание воды без ее сильного бурления.
- 3. Включить тумблер «Нагрев», регулятор мощности «Нагрев» установить в крайнее правое положение.
- 4. После нагревания воды до температуры 65 <sup>0</sup>C уменьшить мощность нагревателя, вращая регулятор мощности «Нагрев» влево.
- 5. В диапазоне температур термостата (68...98)  $^{0}$ С снимать показания вакуумметра через каждые 2  $^{0}$ С. Перевести показания N вакуумметра в единицы давления  $P{=}aN$ , где a цена деления шкалы вакуумметра; a = 400  $\Pi a/\partial en$ . Регулятор мощности «Нагрев» вывести в крайнее левое положение, выключить тумблер «Нагрев». Результаты измерений занести в таблицу 10.1.

Таблина 10 1

_									иолици т
	<b>№</b> изм.	<i>t</i> , <sup>0</sup> C	T, K	1/T, K <sup>-1</sup>	<i>P</i> , Па	$P_{\Pi}$ , Па	$\ln P_{II}$	$\mu\cdot q,$ Дж/моль	<i>q</i> , Дж/К²
Γ									

- 6. Выключить подачу сжатого воздуха тумблером «Воздух».
- 7. Выключить установку тумблером «Сеть».

# Обработка результатов измерения.

- 1. По формуле (10.10) вычислить давление водяного пара в ампуле.
- 2. Построить график зависимости давления насыщенного пара в ампуле от температуры пара  $P_{\Pi} = f(T)$ , которая соответствует фазовому переходу между жидкостью и паром.
  - 3. Вычислить значения  $\frac{1}{T}$  и  $\ln P_{\Pi}$  и построить график зависимости

$$\ln P_{II} = f\left(\frac{1}{T}\right).$$

Определить угловой коэффициент  $K_{\alpha}$  графика.

- 4. Используя найденный угловой коэффициент  $K_a$ , определить молярную теплоту парообразования воды  $\mu q$  по формуле  $\mu q = K_a \cdot R$ .
- 5. Вычислить удельную теплоту парообразования воды q, учитывая, что молярная масса воды  $\mu$  =18  $10^{-3}$  кг/моль.
  - 6. Оценить ошибки результатов измерения.

#### Контрольные задания,

- 1. Что такое фазовый переход? Назовите виды фазовых переходов.
- 2. Какая величина называется скрытой теплотой перехода?
- 3. Запишите и объясните уравнение Ван-дер-Ваальса,
- 4. Изобразите на P-V диаграмме изотермы Ван-дер-Ваальса и реального вещества для нескольких значений температуры. Что такое критическая температура?
  - 5. Расскажите о цикле Карно. Запишите формулу КПД цикла Карно.
- 6. Выведите уравнение Клапейрона-Клаузиуса. Поясните физический смысл этого уравнения.
  - 7. Выведите основную расчетную формулу, используемую в данной работе.
- 8. В чем заключается метод определения теплоты парообразования воды с использованием экспериментальной зависимости  $P_\Pi(T)$ ?
  - 9. Для чего ампулу с исследуемым веществом помещают в термостат?
  - 10. Какие основные источники ошибок данного метода измерений?