

Sammendrag, P.W. Atkins.

Pensum: Kap. 1.1, 1.2, 1.4, 1.5, 1.6, hele kap. 2.

Kap. 1.

<u>Tilstandsligning:</u> Sammenheng mellom systemets termodynamisk variable, vanligvis	
p	trykk
T	temperatur
V	volum
n	antall mol
$\{x_i\}$	sett av molbrøker

Noen vanlige tilstandsligninger:

1. Ideell gasslov:
$$p = \frac{nRT}{V}$$
2. Van der Waals:
$$p = \frac{nRT}{V - nb} - a\left(\frac{n}{V}\right)^2$$
3. Berthelot:
$$p = \frac{nRT}{V - nb} - \frac{a}{T}\left(\frac{n}{V}\right)^2$$
4. Redlich-Kwong:
$$p = \frac{nRT}{V - nb} - \frac{a}{\sqrt{T}} \frac{n^2}{V(V + nb)}$$

2-4 er såkalte kubiske tilstandsligninger, a og b er stoffparametre.

Virialutviklingen:
$$p = \frac{nRT}{V} \left[1 + B(T)\left(\frac{n}{V}\right) + C(T)\left(\frac{n}{V}\right)^2 + \dots \right]$$

$B(T)$, $C(T)$, ... er virialkoeffisientene

Andre lover (ikke egentlig tilstandsligninger):

- Boyles lov: $pV = \text{konstant}$ (for konstant n og T)
Charles lov: $V = \text{konstant} \times T$ (for konstant n og p)
Avogadros prinsipp: $V = \text{konstant} \times n$ (for konstant p og T)
Daltons lov: $p_i = x_i p$

Kap. 2.

Termodynamikkens første lov (energikonservering)

1. Lukket system $\Delta U = q + w$
2. Åpent system $\Delta U = q + w + \sum_{\text{alle komponenter } i} \mu_i \Delta n_i$

ΔU	endring i systemets indre energi
q	tilført varme til systemet
w	tilført arbeid til systemet
μ_i	kjemisk potensial for komponent i
Δn_i	endring i antall mol av komponent i i systemet

Tilført arbeid: $w = - \int p_{ytre} dV$

For en reversibel prosess (balanse mellom kraft og motkraft): $p_{ytre} = p$

Reversibel kompresjon/ekspansjon av en ideell gass:

$$w = -nRT \int_{V_{start}}^{V_{slutt}} \frac{dV}{V} = -nRT \ln\left(\frac{V_{slutt}}{V_{start}}\right)$$

Varmekapasitet ved konstant volum: $C_v = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V$ (evne til å ta opp eller avgrense varme når volumet holdes konstant)

Entalpi: $H = U + pV$

Varmekapasitet ved konstant trykk: $C_p = \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_p$ (evne til å ta opp eller avgrense varme når trykket holdes konstant)

Adiabatisk prosess: Prosess uten utveksling av varme mellom system og omgivelser.

Adiabatisk tilstandslikning for ideell gass: $pV^\gamma = \text{konstant}$, $\gamma = \frac{C_p}{C_v}$

Standard tilstand: Ren form ved aktuell temperatur og 1 bar.

Standard entalpiendring: $\text{H}_2\text{O (l)} \rightarrow \text{H}_2\text{O (g)}$ $\Delta_{vap}H^0 = +40.66 \text{ kJ mol}^{-1}$ ved 373 K

Dannelsesentalpi: $\text{Na (s)} + \frac{1}{2}\text{Cl}_2 \text{ (g)} \rightarrow \text{NaCl (s)}$ $\Delta_fH^0 = -411.2 \text{ kJ mol}^{-1}$ ved 298 K

Entalpiendring ved annen temperatur: $\Delta_fH^0(T_2) = \Delta_fH^0(T_1) + \int_{T_1}^{T_2} \Delta_r C_p dT$