



**Лектор - академик РАН, проф., д.х.н.,  
зав. каф. неорг. химии, декан ФНМ  
ЮРИЙ ДМИТРИЕВИЧ ТРЕТЬЯКОВ**



# Общая и неорганическая химия (1 курс)

Лекция 1. Введение.  
Первый закон термодинамики.



Андрей  
Владимирович  
ШЕВЕЛЬКОВ  
д.х.н., проф.  
к.358



Евгений  
Алексеевич  
ГУДИЛИН  
д.х.н., проф.  
к.548  
[goodilin@inorg.chem.msu.ru](mailto:goodilin@inorg.chem.msu.ru)

[www.chem.msu.ru](http://www.chem.msu.ru)  
[www.nanometer.ru](http://www.nanometer.ru)  
[www.inorg.chem.msu.ru](http://www.inorg.chem.msu.ru)

# Простые правила



+



+



НЕ СПАТЬ!

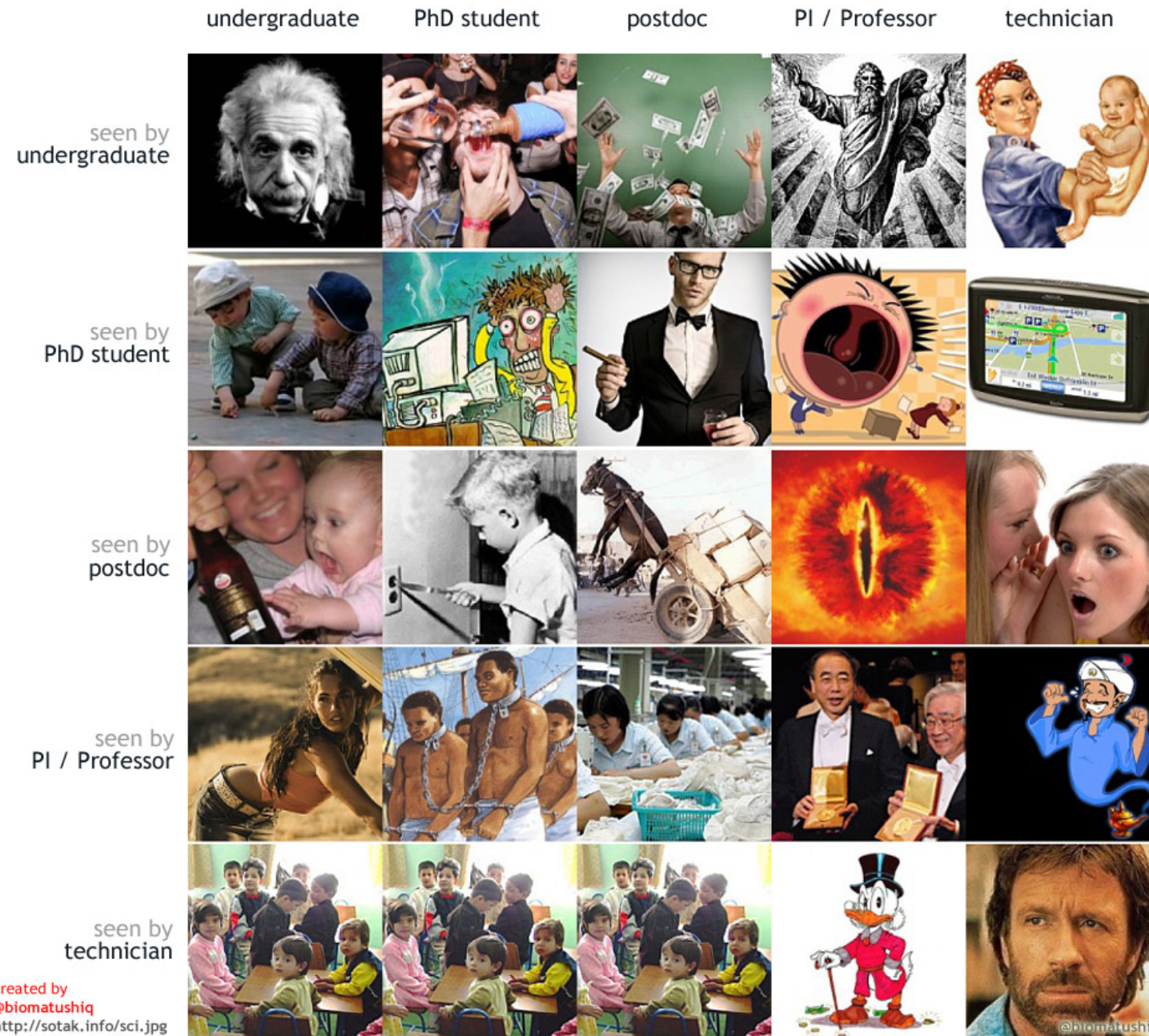
2



# Советы

- Регулярно посещать лекции
- Записать в тетради лишь самое главное
- Стремиться понять лектора
- Учиться не только по лекциям, использовать также учебники и пр.
- Думать и любить химию...

# How people in science see each other





# Неорганическая химия

## Материаловедение

-конструкционные материалы  
-функциональные материалы  
(проводники, изоляторы, полупроводники,  
сверхпроводники, суперионные проводники,  
ферромагнетики, колоссальная магниторезистивность,  
светоизлучающие элементы, биоматериалы,  
катализаторы, фотонные кристаллы...)

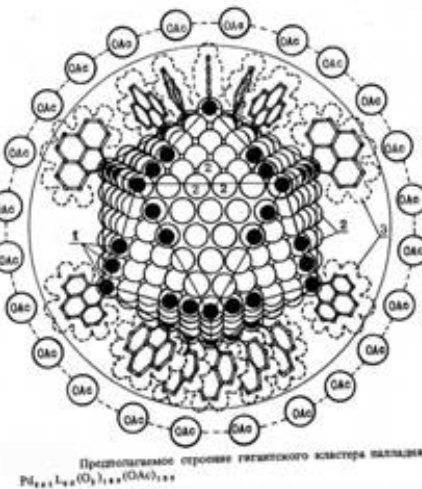


Термодинамика      Кинетика  
("мертвые системы")      (время)  
термохимия  
электрохимия  
фотохимия  
sonoхимия  
магнетохимия...

предсказание возможного направления  
реакций и конечного результата химического  
взаимодействия

"... Все оттенки смысла число передает..."

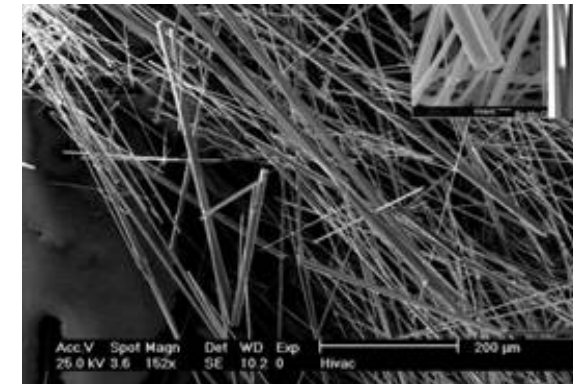
# Химики сами создают объект исследования...



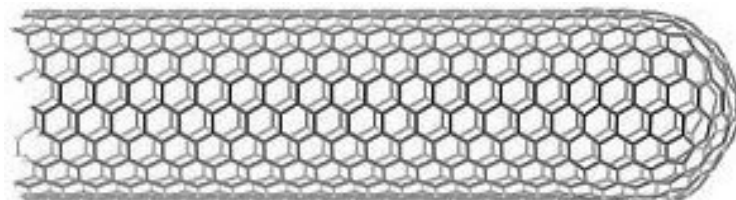
**кластеры (Pd)**



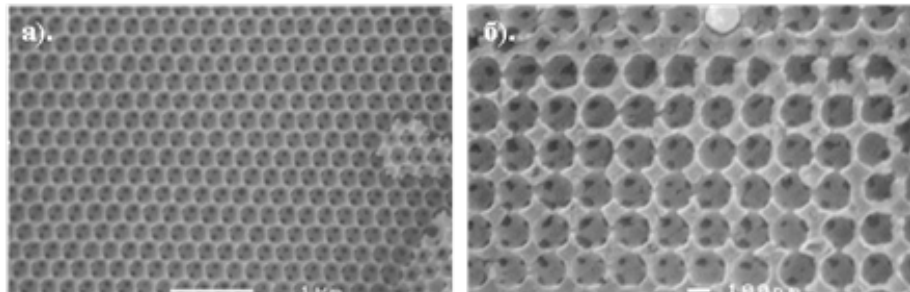
**аэрогели (Ti)**



**суперионики (Mn)**



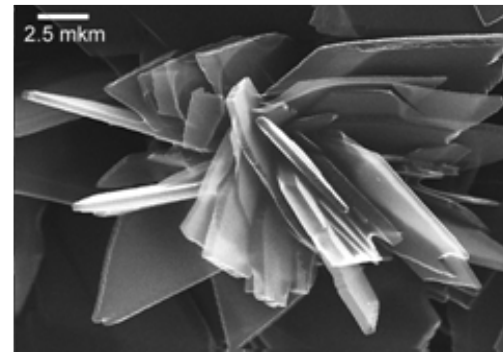
**углеродные нанотрубки и фуллерены (C)**



**фотонные кристаллы (Si)**



**сверхпроводники (Cu)**



**биоматериалы (Р)**



# Признаки химической реакции

- изменение цвета ( $J_2$  и крахмал,  $Fe^{3+}$  и роданиды, "лисий хвост",  $KMnO_4$ )
- появление запаха (бром,  $H_2S$ ,  $SO_2$ , меркаптаны)
- изменение вкуса ("инвертированный сахар")
- выпадение осадка ( $PbJ_2$ ,  $BaSO_4$ ,  $AgJ$ , "берлинская лазурь")
- свечение (люминол, "синглетный кислород")
- увеличение объема (фараонова змея, сахар + олеум)
  
- выделение тепла, разогревание, взрыв ( $H_2SO_4 + H_2O$  или  $H_2O + H_2SO_4$ , алюмотермия, фосфор и бертолетова соль,  $H_2 + O_2$ : "комарик", "трехiodистый азот", "оксиликвиты")
- поглощение тепла, охлаждение (растворение роданида, нитрата аммония, тиосульфата натрия - сольватация?)
  
- возникновение Э.Д.С. ...

**химические реакции - участие "электронных оболочек"**  
**ядерные реакции (физика) - участие ядерных оболочек**

"... Широко простирает химия руки свои в дела человеческие..."

**Почему?: термодинамика**

**Как?: кинетика**

# Система законов

I закон т.д. →  $Q, A, U, H, C_p, C_V$ , з-ны Гесса и Кирхгоффа  
(всеобщий закон сохранения, не знающий исключений)

II закон т.д. →  $S$   
("чудес не бывает", самопроизвольные процессы)

"Нулевой" закон т.д. → температура, уравнение состояния

Постулат Планка, тепловая теорема Нернста →  $S$  при  $T=0K$

→  $F, G$  (свободная энергия) →  $\mu$  (химический потенциал)

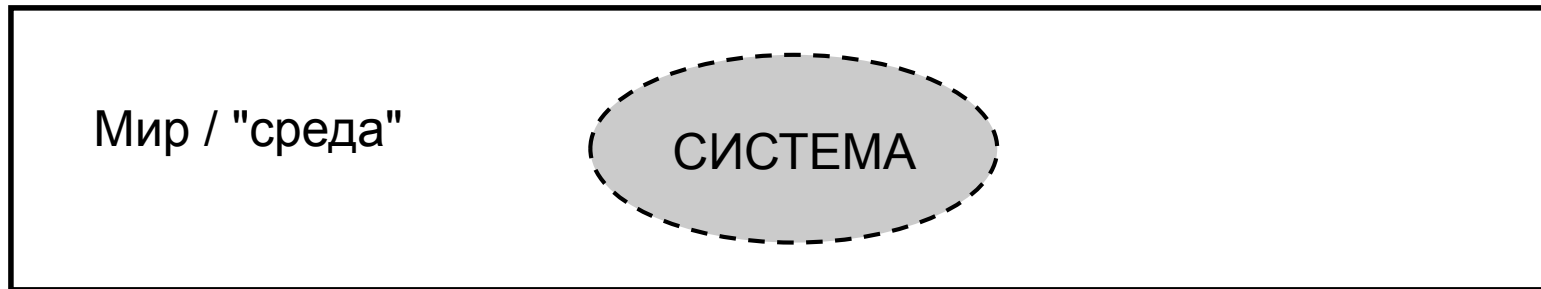
выход реакции,  
направление протекания процесса

равновесие ←

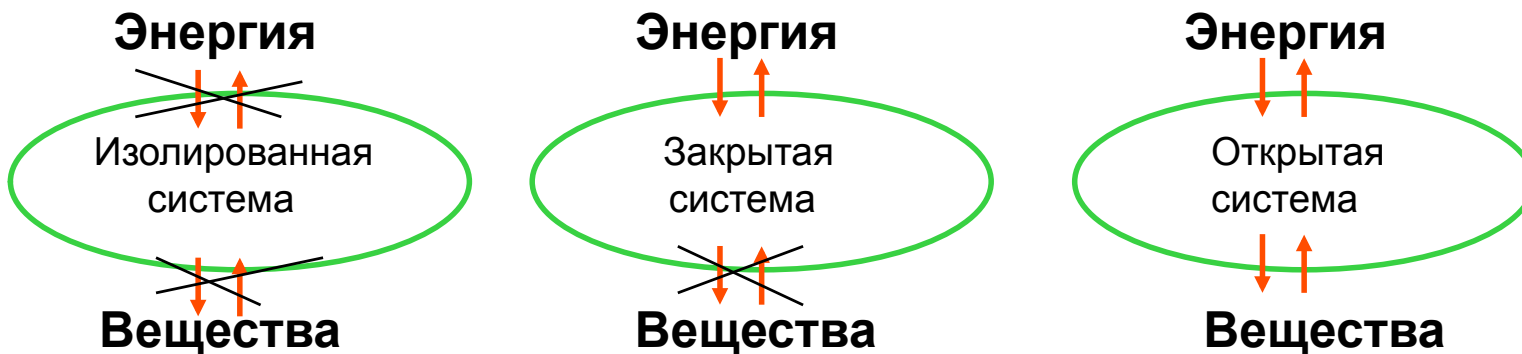
Термодинамика - *therme* ("теплота") + *dynamis* ("сила") : наука о силах, связанных с теплотой, изучает взаимосвязь теплоты, работы и различных видов энергии. (Равновесная) т.д. работает с равновесными системами.

Конечные, "мертвые" системы, не изменяющиеся во времени - в явном виде фактор времени не присутствует.

# Система



- ◆ Система - конкретный объект (т/д) исследования, выделенный (из окружающего мира) реально существующими или воображаемыми поверхностями / границами.



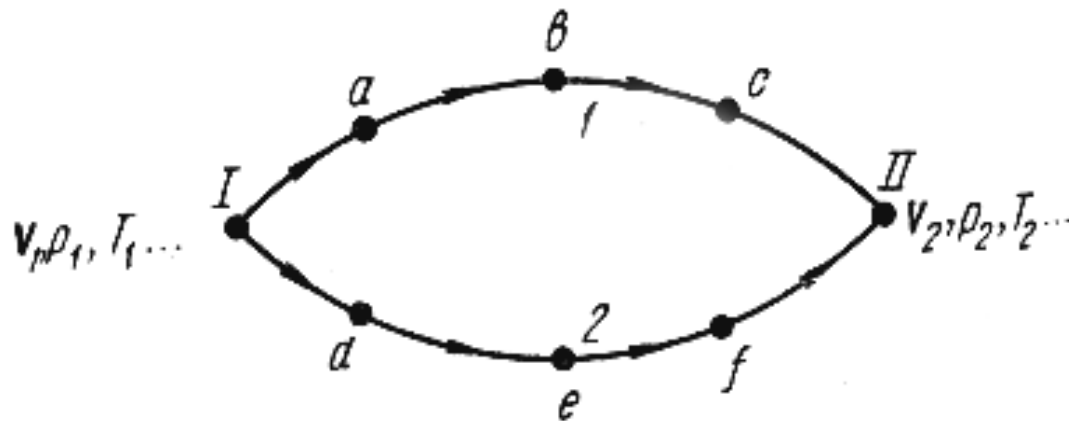
- ◆ Система характеризуется присущими ей свойствами.

Экстенсивные свойства - суммирующиеся ( $V, m, \dots$ )

Интенсивные свойства - выравнивающиеся при контакте систем ( $p, T, c, \dots$ )

- ◆ Совокупность свойств определяет состояние системы,  
 $F(p, V, T, \dots) = 0$  - уравнение состояния (все свойства знать не обязательно)

# Свойства (параметры) системы



Переход из состояния I ( $V_1, p_1, T_1$ ) в состояние II ( $V_2, p_2, T_2$ ) по двум различным путям изменения системы: 1 (abc) и 2 (def)

- ✓ Полное изменение свойств системы ( $p, V, \dots$ ) не зависит от пути изменения системы, но определяется начальным и конечным состояниями системы
- ✓ Величины, изменение которых зависит от пути изменения системы, не являются свойствами системы
- ✓ Если изменение величины не зависит от пути превращения, то эта величина является **свойством системы**

*Экстенсивные свойства - суммирующиеся ( $V, m, \dots$ )*

*Интенсивные свойства - выравнивающиеся при контакте систем ( $p, T, c, \dots$ )*

$F(p, V, T, \dots) = 0$  - уравнение состояния

$pV = nRT$  (идеальный газ)

# Обратимость и равновесие

**Признаки равновесия -**

- бесконечно малая разность сил действия и противодействия (и вызванное этим бесконечно медленное течение процесса)
- абсолютные значения работ прямого и обратного процессов равны
- изменение внешней силы на бесконечно малую величину изменяет направление процесса
- пути прямого и обратного процесса совпадают



*a*

устойчивое



*b*

безразличное



*c*

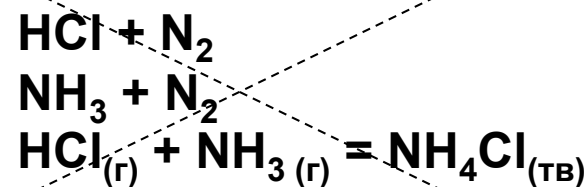
неустойчивое

**Обратимыми** процессами называют процессы перехода системы из одного равновесного состояния в другое, которые можно провести в обратном направлении через ту же последовательность промежуточных равновесных состояний. При этом сама система и окружающие тела возвращаются к исходному состоянию (более общее определение).

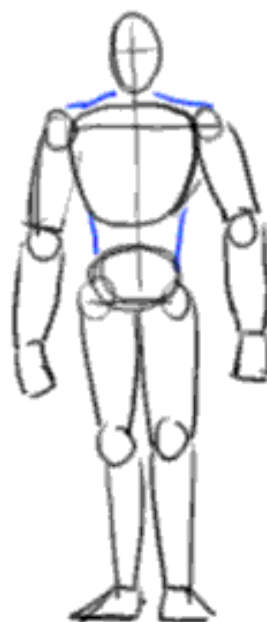
# Температура

"Нулевой закон термодинамики" (Фаулер, 1931, после II и I з.т!)-  
закон термического равновесия: "две системы, находящиеся в"  
**термическом** равновесии\* с третьей системой, состоят в термическом  
равновесии друг с другом".

\*Равновесие ~ "нет изменений"



1 K = 1°C (K = 273.15 + C)  
комн.темпер. ~ 298K



Система 1  
36.6°C



Система 2  
36.6°C

Малая  
система 3  
(измерительная)

Hg  
(к.т.р.)





# Теплота

**Температура** - мера нагретости ("теплое-холодное") (*интенсивный параметр*)

**Передача теплоты** - "микрофизический" ("молекулярный") способ передачи энергии от системы к системе.

$$1 \text{ m/x калория} = 4.1840 \text{ Дж}, 1 \text{ техн. калория} = 4.1868 \text{ Дж}$$

- ◆ Если в результате теплообмена телу передается некоторое количество теплоты, то внутренняя энергия тела и его температура изменяются. Количество теплоты  $Q$ , необходимое для нагревания 1 кг вещества на 1 К называют **удельной теплоемкостью вещества**.

$$c = Q / (m\Delta T)$$

- ◆ Теплоемкость **не является** однозначной характеристикой вещества, так как изменение внутренней энергии тела зависит не только от полученного количества теплоты, но и от работы, совершенной телом.

- ◆ При нагревании жидких и твердых тел их объем изменяется незначительно, и работа расширения оказывается равной нулю. Поэтому все количество теплоты, полученное телом, идет на изменение его внутренней энергии.

"Теплосодержание", "скрытая теплота", ... - теплота может "выделяться" или "поглощаться" (то есть "передаваться"), но не "содержаться"!

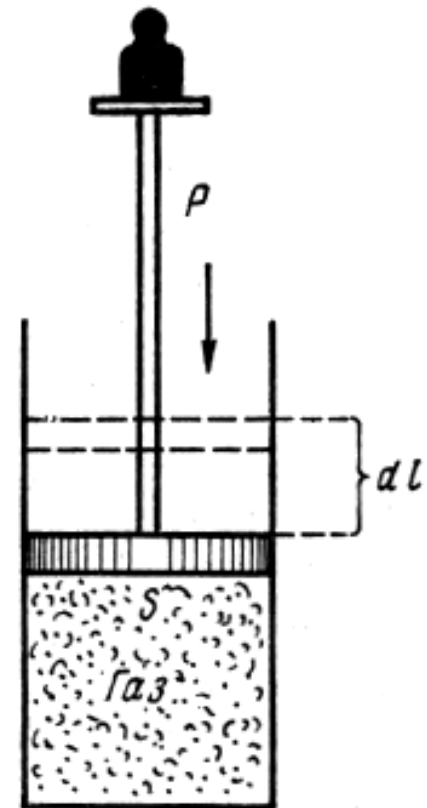
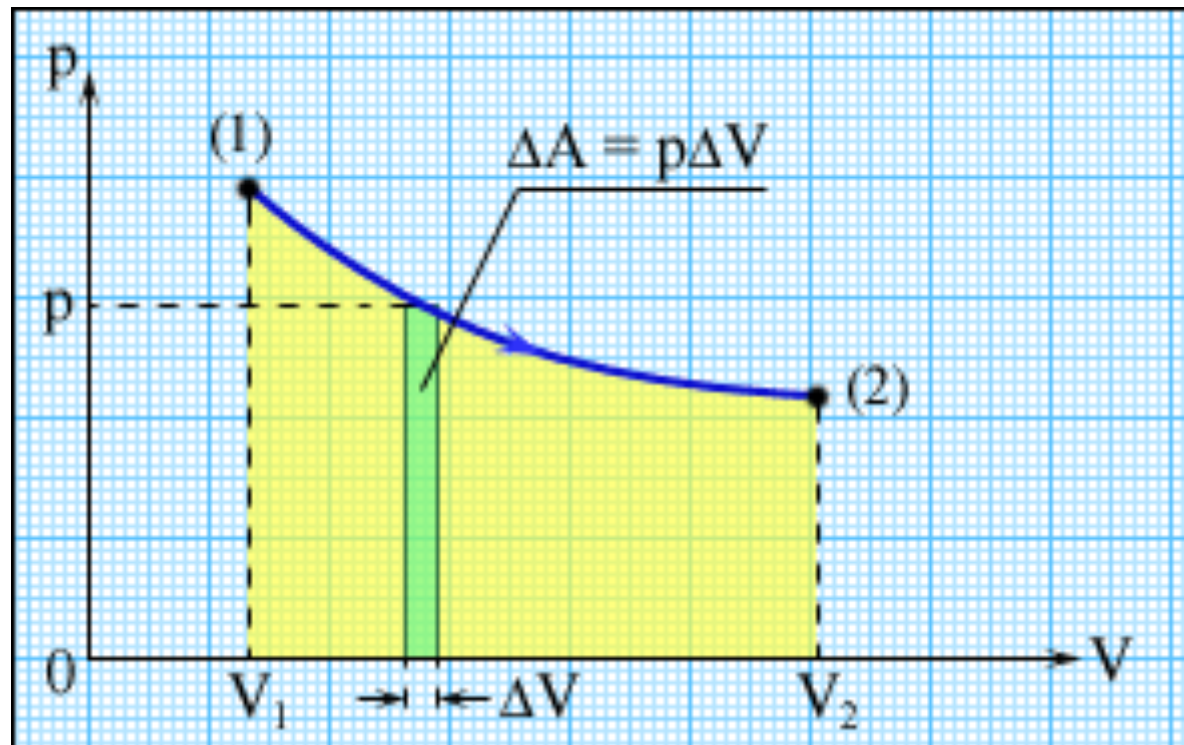
# Работа (ид. газ)

**Совершение работы** - "макрофизический" способ передачи энергии от системы к системе.

Газ в цилиндре под поршнем: внешние силы совершают над газом работу  $A'$ .

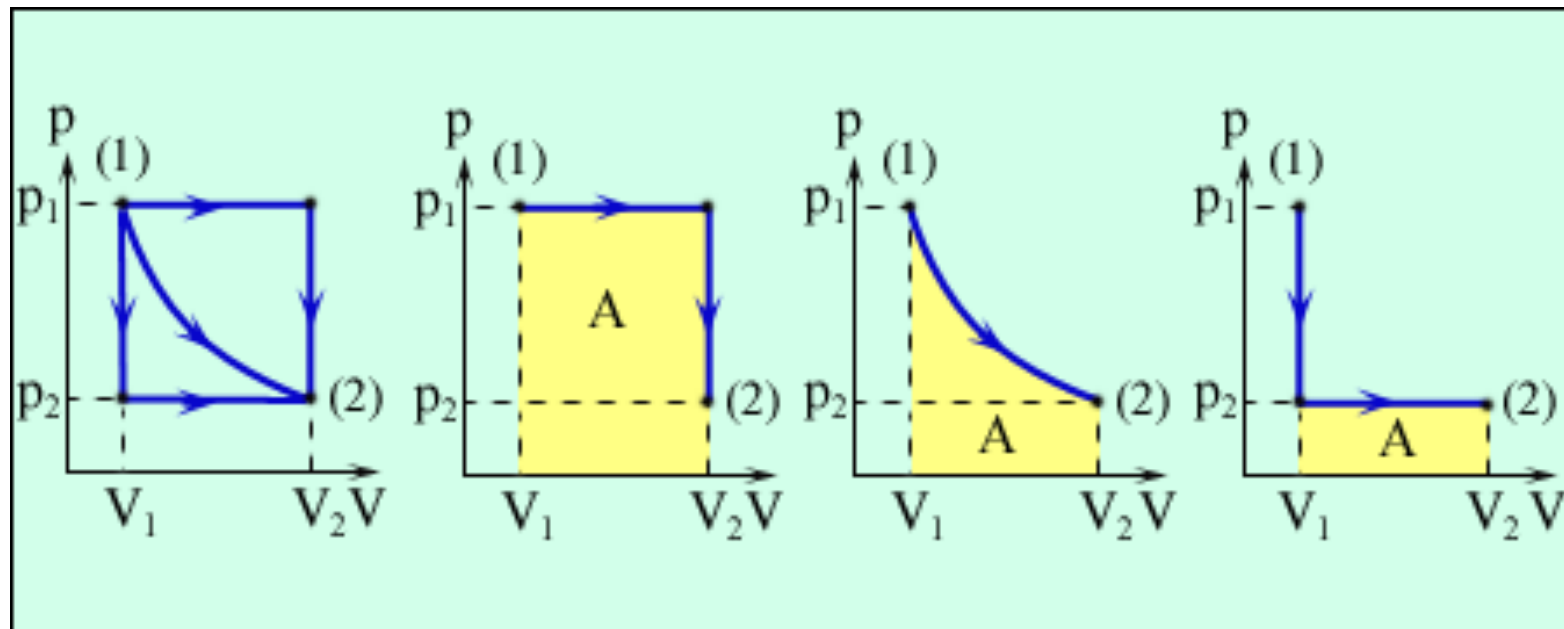
Газ совершает работу  $A = -A' = pS\Delta l = p\Delta V$ . При расширении газа, работа, совершаемая газом, положительна, при сжатии – отрицательна.

$$A = \sum p_i \Delta V_i, \text{ при } \Delta V_i \rightarrow 0: \quad A = \int_{V_1}^{V_2} p dV$$



# Работа и путь перехода

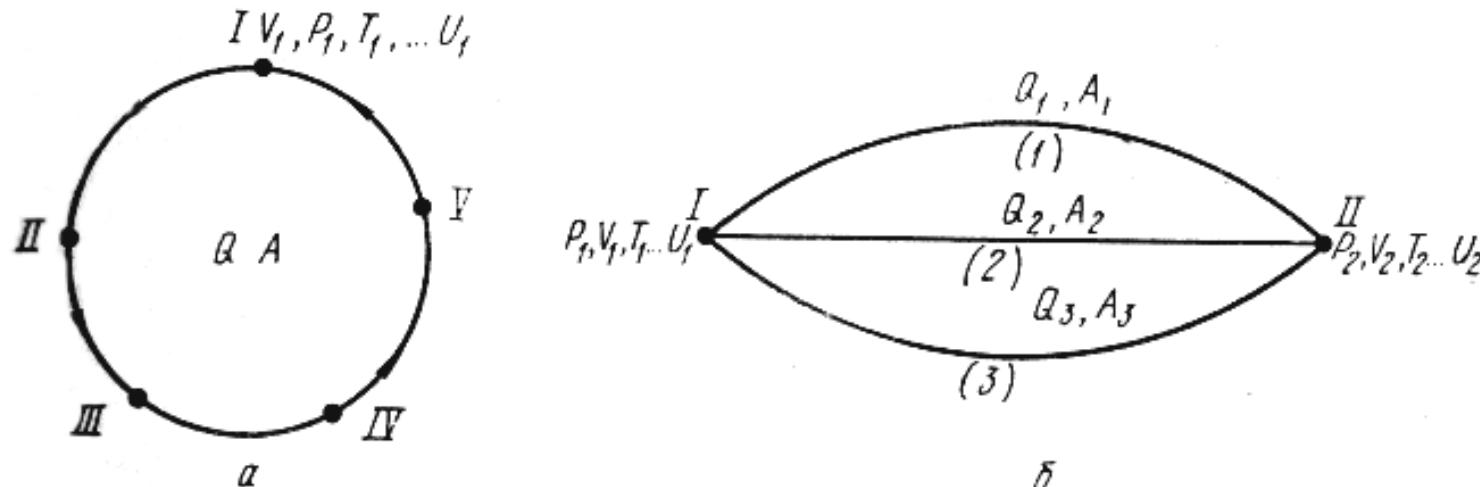
Величина работы зависит от пути перехода из начального состояния в конечное.



Работа - не свойство системы

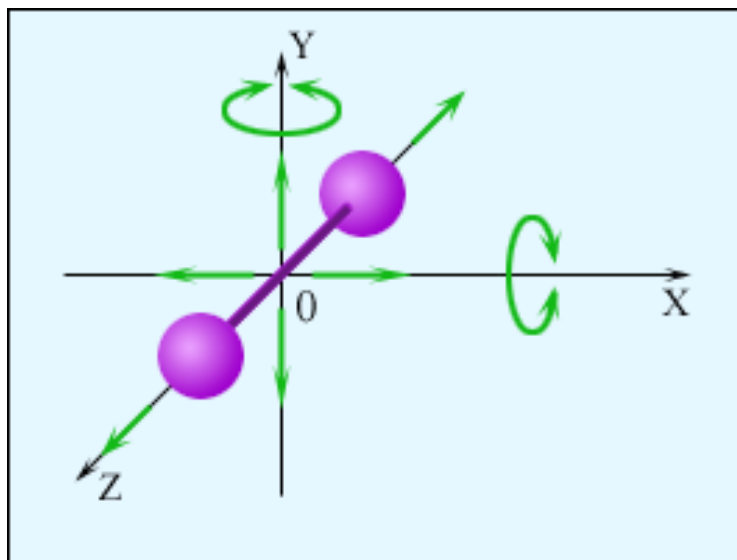
Система не "содержит" определенный запас работы

# Внутренняя энергия



$Q = A$  ("ничего не изменилось")

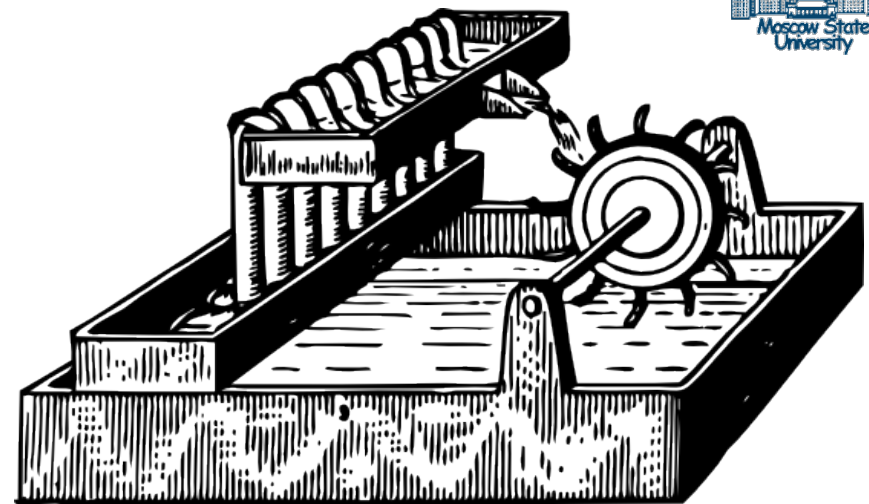
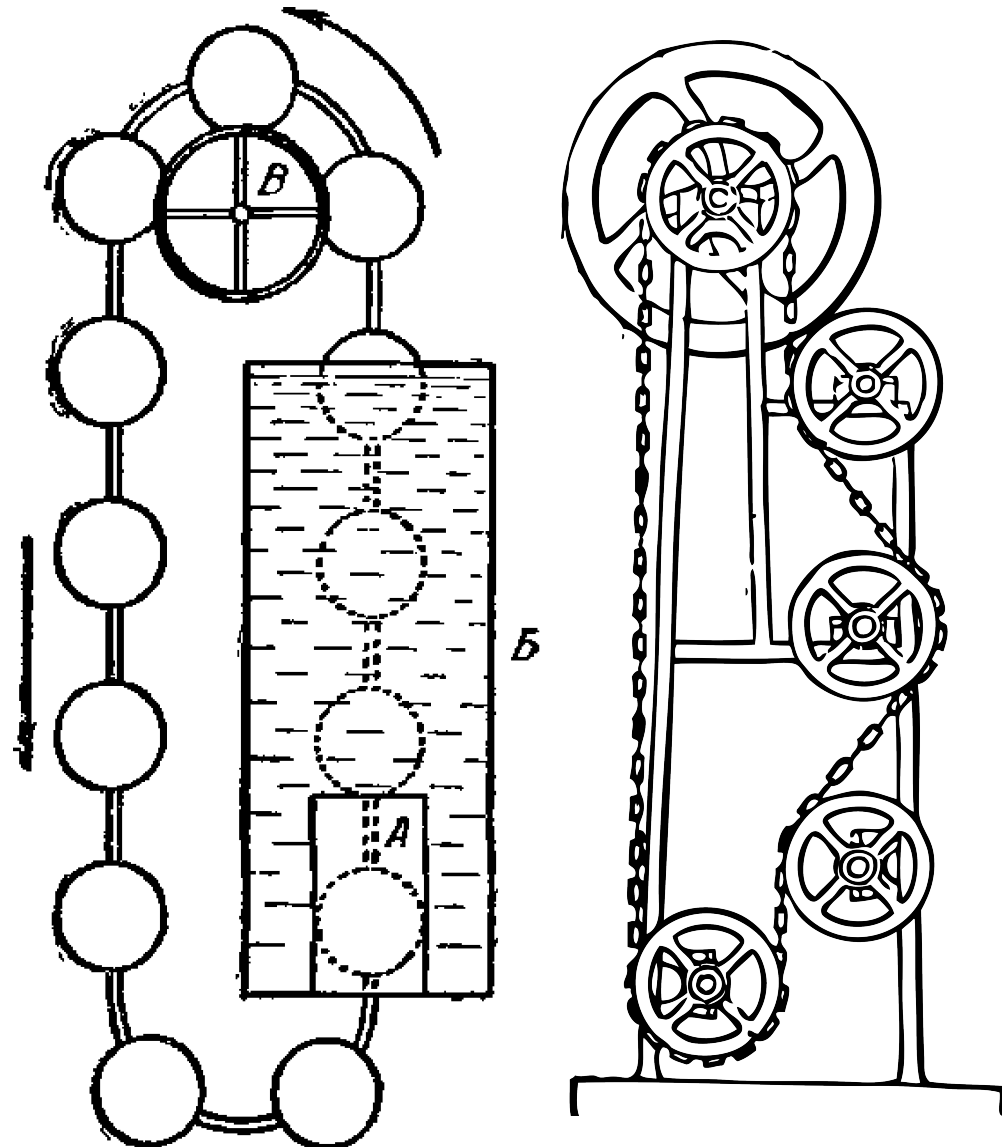
$Q_1 + A_1 = Q_2 + A_2 = \dots = \text{const} \rightarrow$  существует ф-я сост-я, такая, что  $\Delta U = Q - A$



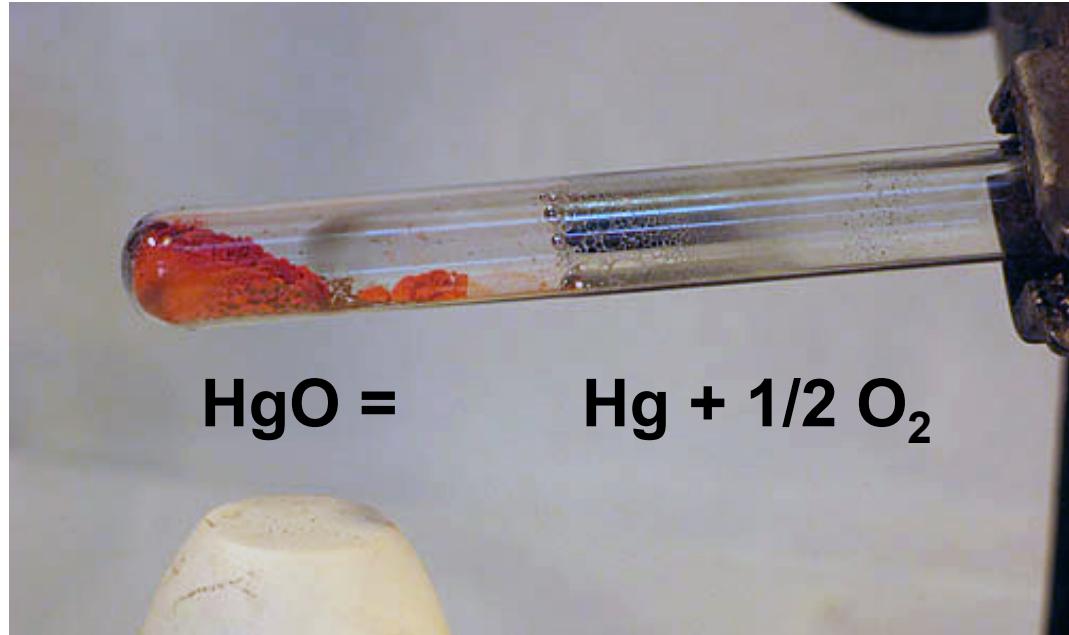
**Энергия межмолекулярного взаимодействия**  
**Молекулярно-кинетическая энергия молекул**  
**Энергия химической связи**  
**Энергия взаимодействия электронов и ядер**  
**Внутриядерная энергия,  $m c^2$**   
 „????”

кинетическая энергия системы как целого  
 энергия положения системы в пространстве

# Вечный двигатель и птичка Хоттабыча



# М.В.Ломоносов и закон сохранения



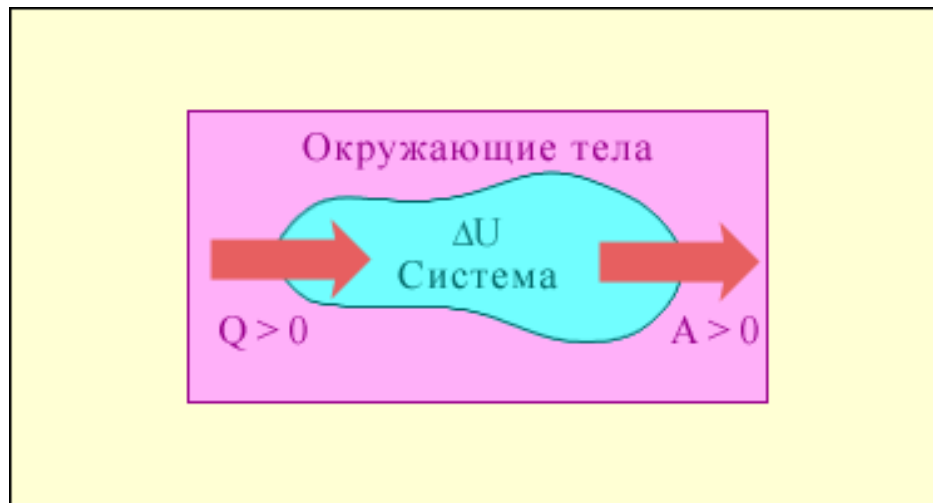
# Первый закон Т.Д.

"Энергия не создается и не уничтожается" (дефект массы,  $E=mc^2$ )

М.В.Ломоносов: «... сколько ... у одного тела отнимется, столько же присовокупится к другому»

"В любой изолированной системе общий запас энергии постоянен."

"Вечный двигатель (первого рода) невозможен." (патентование закрыто)



$$Q = \Delta U + A.$$

Количество теплоты, полученное системой, идет на изменение ее внутренней энергии и совершение работы над внешними телами.

Изменение  $\Delta U$  внутренней энергии **неизолированной** т.д. системы равно разности между количеством теплоты  $Q$ , переданной системе, и работой  $A$ , совершенной системой над внешними телами.

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



# Предыстория 1 з.т.

**Механика → Теплород → Энергия → Равновесие, термодинамика**

Блейк (1759) - **различие между температурой и теплотой**

Лавуазье, Лаплас (1780) – **теплоемкости и тепловые эффекты** реакций

Бекетов (1865) – вытеснение металлов из растворов (закон действующих масс)

Гульдберг, Вааге (1867) – формулировка закона **действующих масс**

Гибbs (1873-1878) – **общая теория** т.д. функций

Ле-Шателье-Браун (1885) – принцип **смещения равновесий**

Никола Леонард Сади Карно (1796-1832 г.г.) "Размышления о движущей силе огня" (теплород)

Юлиус Роберт Майер (1814-1878 г.г.), Джеймс Прескотт Джоуль (1818-1889 г.г.), **механический (и электрический) эквивалент теплоты**,

Германн Людвиг Фердинанд Гельмгольц (1821-1894 г.г.) "О сохранении силы" (1847 г.), Уильям Томпсон (lord Кельвин) (1824-1907 г.г.) "К динамической теории теплоты" (1850 г.), Рудольф Готтлиб (Клаузис) (1822-1888 г.г.) "О движущей силе теплоты" (1850 г.).

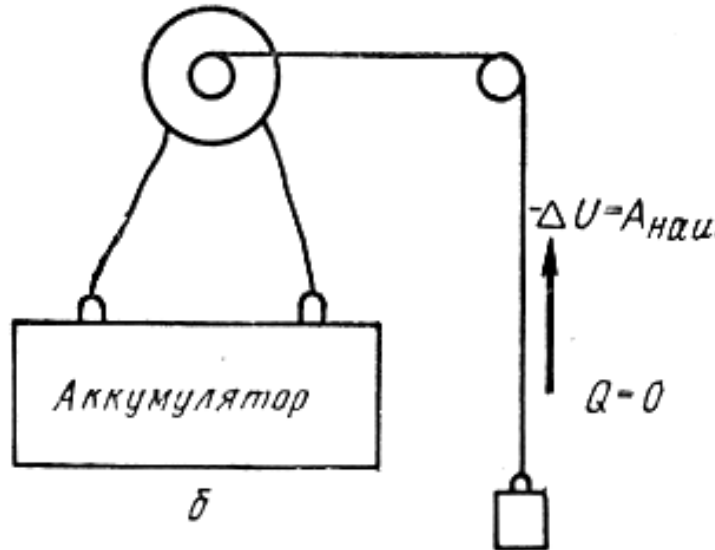
Нернст (1906) – тепловая теорема

# Работа и теплота

$$-\Delta U = Q_{\text{нацб}}, A=0$$



*α*



$$R=0 \text{ (77K)}, J^2Rt = 0$$

$$\dots mgh$$

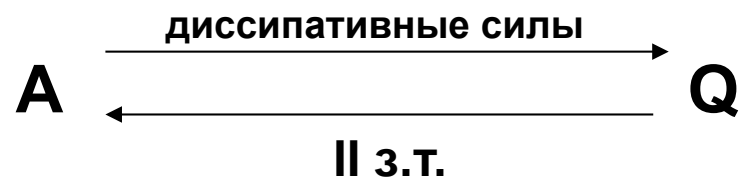
Термодинамика:

- +  $Q$  - поглощение
- $Q$  - выделение

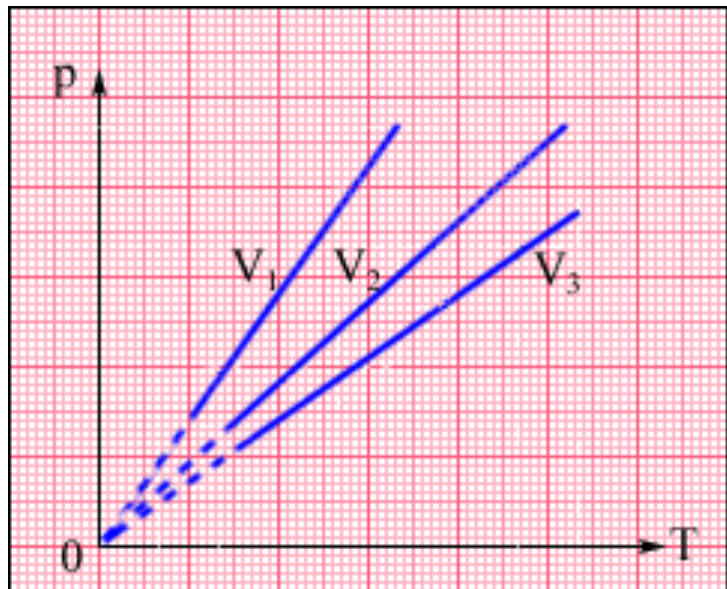
(термохимия:

- +  $Q$  - экзотерм.
- $Q$  - эндотермич.)

"Запас энергии" → макродействие + микроскопические изменения



# Работа в изохорном процессе



$$pV = vRT = \frac{m}{M}RT$$

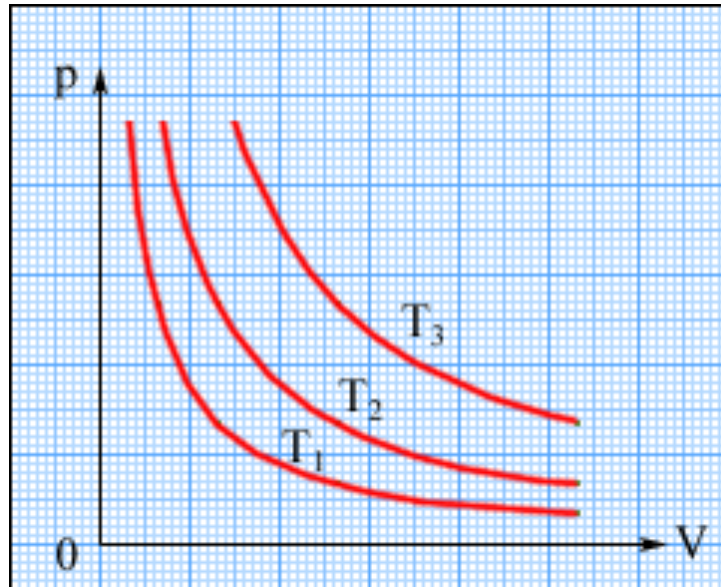
$V=\text{const}$ ,  
 $p = \text{const} * T$  (линия  $p-T$ )

В изохорном процессе ( $V=\text{const}$ ) газ работы не совершает,  $A=0$ .

$$Q=\Delta U=U(T_2)-U(T_1)$$

Внутренняя энергия идеального газа зависит только от температуры (закон Джоуля). При изохорном нагревании тепло поглощается газом ( $Q>0$ ), и его внутренняя энергия увеличивается. При охлаждении тепло отдается внешним телам ( $Q<0$ ).

# Работа в изотермическом процессе



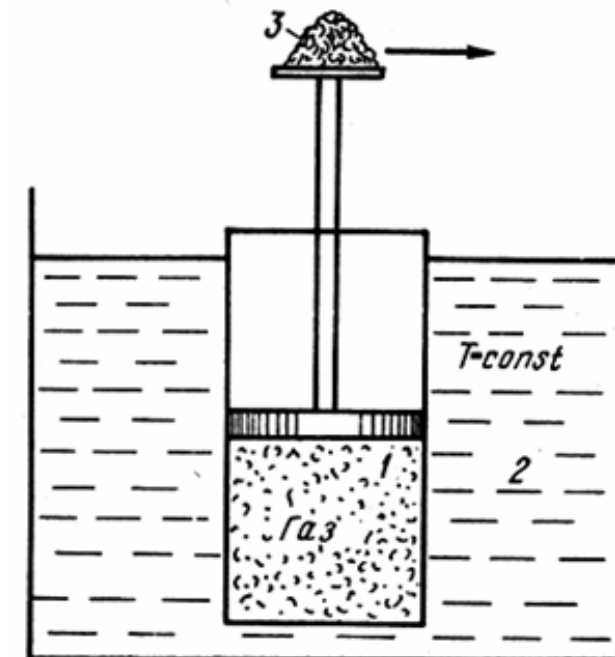
$$pV = nRT = \frac{m}{M}RT$$

$T = \text{const}$ ,  
 $pV = \text{const}$  (гипербола  $p$ - $V$ )

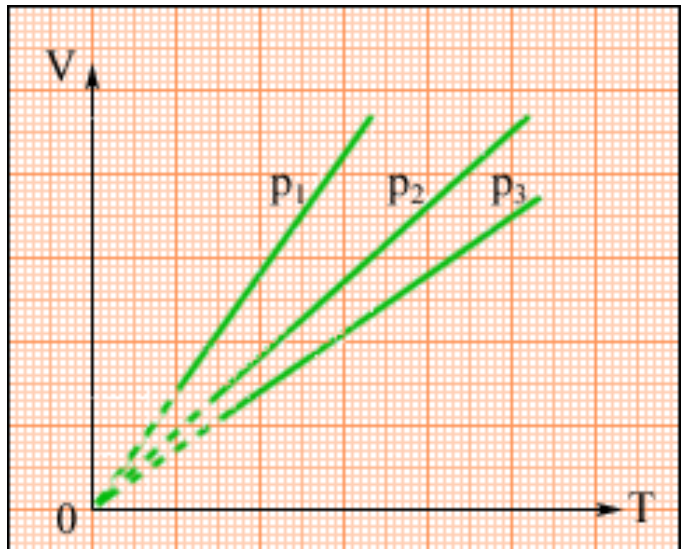
В изотермическом процессе температура газа не изменяется,  $\Delta U=0$ .

$$Q=A$$

Количество теплоты  $Q$ , полученной газом в процессе изотермического расширения, превращается в работу над внешними телами. При изотермическом сжатии работа внешних сил, произведенная над газом, превращается в тепло, которое передается окружающим телам.



# Работа в изобарном процессе



$$pV = nRT = \frac{m}{M}RT.$$

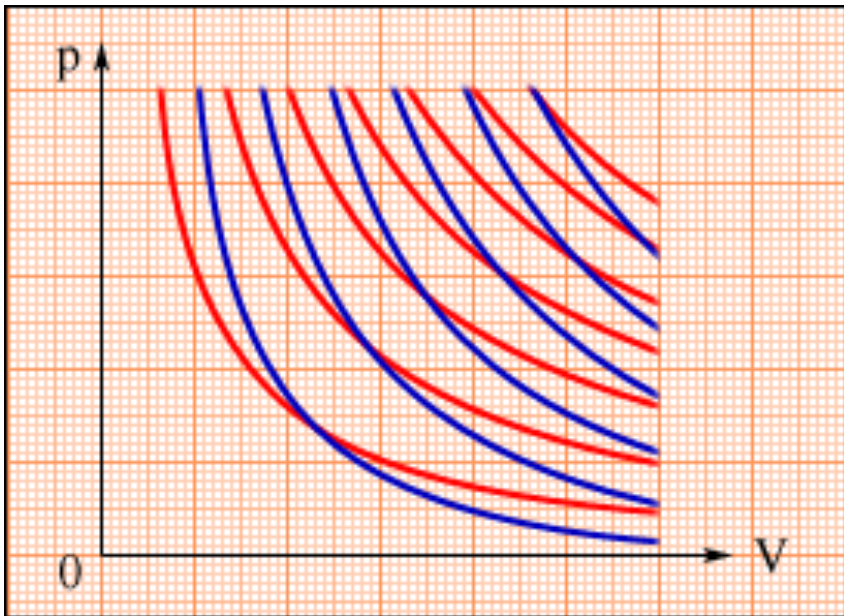
$p=\text{const}$ ,  
 $V = \text{const} * T$  (линия V-T)

В изобарном процессе ( $p=\text{const}$ )  $A=p(V_2-V_1)=p\Delta V$ ,

$$Q=U(T_2)-U(T_1)+p(V_2-V_1)=\Delta U+p\Delta V$$

При изобарном расширении  $Q>0$  – тепло поглощается газом, и газ совершает положительную работу. При изобарном сжатии  $Q<0$  – тепло отдается внешним телам. В этом случае  $A<0$ . Температура газа при изобарном сжатии уменьшается,  $T_2 < T_1$ ; внутренняя энергия убывает,  $\Delta U < 0$ .

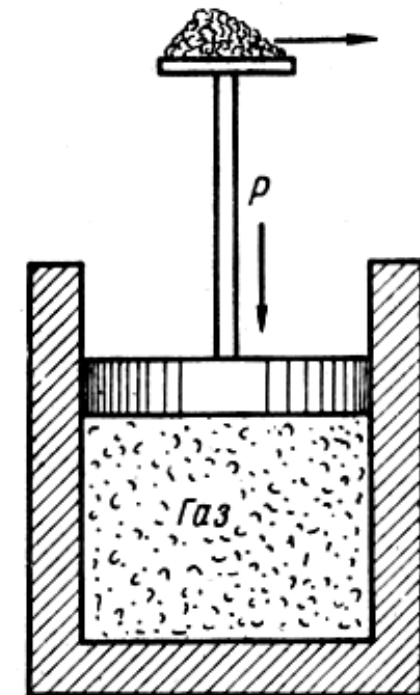
# Работа в адиабатическом процессе



Семейства изотерм и адиабат идеального газа.

При адиабатическом расширении газ совершает положительную работу ( $A>0$ ); внутренняя энергия уменьшается ( $\Delta U<0$ ), это приводит к снижению температуры газа, давление газа при адиабатическом расширении убывает быстрее, чем при изотермическом расширении.

В адиабатическом процессе  $Q=0$ ;  
 $A=-\Delta U$ ,  
газ совершаает работу за счет убыли  
внутренней энергии.  
 $pV^k=\text{const}$  ( $k>1$ ).



$$A = C_V(T_2 - T_1)$$



# Тепловой эффект реакции

Тепловой эффект реакции - теплота, выделяющаяся или поглощающая при химической реакции.

Условия:

1.  $p=const$  ИЛИ  $V=const$
2. не совершается никакой работы, кроме  $p\Delta V$
3. температура продуктов = температура реагентов

Экзотермические реакции: выделение теплоты (алюмотермия, горение, взрыв, "вулкан", гидролиз  $TiCl_4$ )

Эндотермические реакции: (образование "трехходистого азота", переход графит - алмаз, образование "веселящего газа"  $N_2O$ )

$$Q_v = U_2 - U_1 = \Delta U \quad (V = const)$$

$$Q_p = U_2 - U_1 + p(V_2 - V_1) = (U_2 + pV_2) - (U_1 + pV_1) = H_2 - H_1 = \Delta H \quad (p=const)$$

**$H \equiv U + pV$  - энталпия** ("полная энергия")

Совпадение тепловых эффектов при  $p=const$  и  $V=const$  ( $\Delta U \approx \Delta H$ ), если:

- мало изменяется объем (твердые и жидкые вещества)

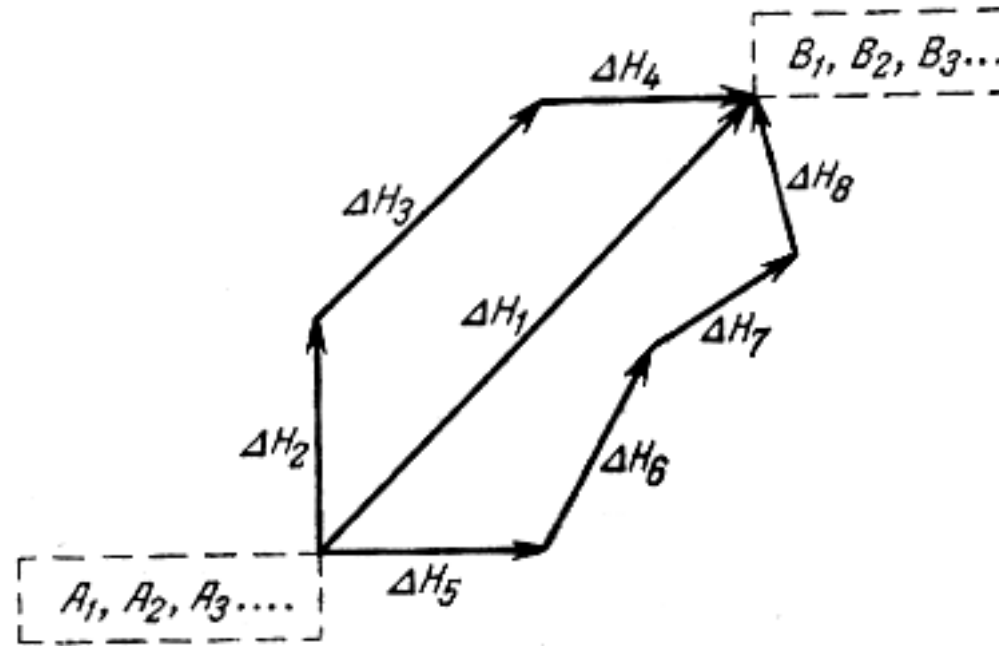
- одинаково число молей г/о реагентов и продуктов реакции

**В большинстве случаев  $\Delta U \neq \Delta H$  из-за уменьшения (увеличения) объема системы при  $p=const$  и совершением работы**

# Закон Гесса

Тепловой эффект химических реакций зависит только от вида и состояния исходных веществ и конечных продуктов, но не зависит от пути перехода.

Г.И.Гесс (1836 г.)-  
проф. Горного Института  
(Петербург)



**Следствие:** тепловой эффект реакции равен разности между теплотами образования всех веществ, указанных в правой части уравнения (продуктами), и теплотами образования всех веществ в левой части (реагентами), взятых со стехиометрическими коэффициентами (для теплот сгорания - наоборот!).



# Стандартные условия

Стандартные условия - вещества в стандартных состояниях

$\Delta H^0$  - "дельта аш нулевое"

$\Delta H_{\text{ст}}^0$  - "дельта аш стандартное при Т (К)"

Стандартные условия:

устойчивая модификация (ж.тв.)  
гипотетич. состояние ид. газа (газы)  
1 атм. = 101325 Па  
любая температура (обычно 298.15К)

Нормальные условия:

1 атм. = 101325 Па  
 $0^{\circ}\text{C} = 273.15\text{K}$

**Твердые и жидкые:**

C - графит (а не алмаз),  
J<sub>2</sub> - кристаллы (а не пары)

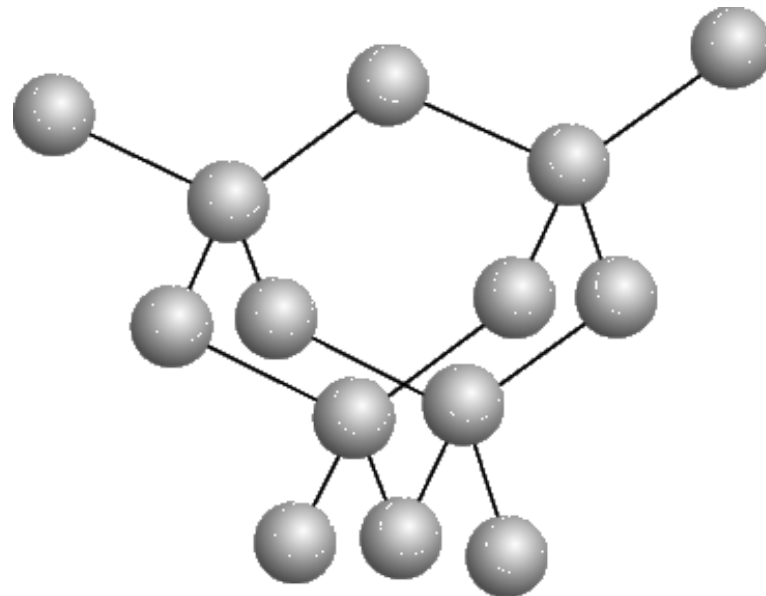
Br<sub>2</sub> - жидк. (а не кристаллы)

S - ромбич. крист. модиф. (а не монокл. или аморфн.)

H<sub>2</sub>O - жидккая (иногда - г.о., "ид. газ", хотя 0.0312 атм. при 300К)  
(искл. - белый фосфор (а не красный))

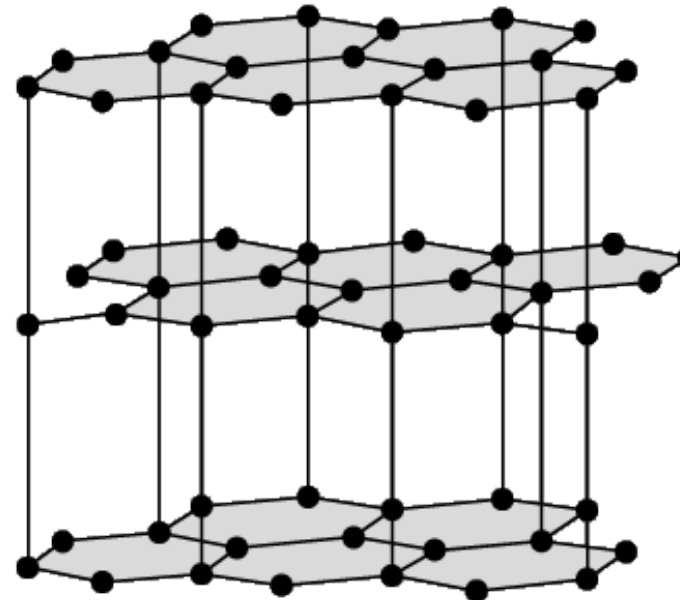
$\Delta H < 0$  - теплота выделяется (экзо)  
 $\Delta H > 0$  - теплота поглощается (эндо)

# Графит и алмаз



Алмаз

*a*



Графит

*b*



катализатор  
высокие р, Т





# Сравнение

	<b>U</b>	<b>Q</b>	<b>A</b> («механическая»)
«содержание в системе»	неизвестно	не имеет смысла	не имеет смысла
изменение, $\Delta$	свойство системы (d)	зависит от пути ( $\delta$ )	зависит от пути ( $\delta$ )
знак в Т.Д.	$>0$	+ (поглощение - (выделение))	+ (над внешн. силами) - (над системой)
смысл знач. абс.	«остаток энергии» внутри системы	<u>микро</u> физическая форма передачи энергии <u>между</u> системами	<u>макро</u> физическая форма передачи энергии <u>между</u> системами
связь с температурой	зависит	коэффициент пропорциональности - теплоемкость	может зависеть
связь изменением объема	для идеального газа – не зависит	может зависеть	$p\Delta V$ при $p=\text{const}$ (ид. газ)



# Литература

1. Н.С.Ахметов, Общая и неорганическая химия, М.:Высшая школа, 1988
2. Дж.Хьюи, Неорганическая химия, М.:Химия, 1987
3. О.М.Полторак, Л.М.Ковба, Физико-химические основы неорганической химии, М.:МГУ, 1984
4. Е.Н.Еремин. Основы химической термодинамики, М.:Высшая школа, 1974
5. В.А.Киреев. Курс физической химии, М.:Химия, 1975
6. Д.Джонсон, Термодинамические аспекты неорганической химии, М.:Мир, 1985

<http://www.chem.msu.su/rus/teaching/eremin1/welcome.html>

<http://www.physics.ru/op25part1/design/index.htm>