(全体) <u>https://home.hiroshima-u.ac.jp/atoda/Thermodynamics/</u>

## 熱力学 まとめ (熱力学講義ノート)

戸田 昭彦 (広島大学総合科学部,大学院先進理工系科学研究科)

熱力学は温度が関与する巨視的な現象を対象とする。巨視的な現象とは,膨大な数(例えば1モル)の分子・原子や,電磁波・光などの輻射の集団が起こす現象である。

熱力学の法則により,自然界における変化の向き,最終的な安定状態が決まる。物質の状態変化や化学反応,電磁波の輻射が関与しうる全ての現象・分野の基礎となることで,巨視的な系である地球環境あるいは宇宙も適用対象となり,高い普遍性を有する。

熱力学の法則は、分子・原子や輻射の集団の統計的振る舞いによって巨視的な現象が引き起こされることを前 提とはしていない。「温かさの異なる2物体を接触させると、必ず一方向に変化が生じ、最終的には2物体とも一様 な温かさの状態に至る」という、私たちの普段の経験に基づく。さらには、全体としてはどのようにしても元に戻すこ とができない不可逆過程が存在することを認める。その上で、実験により確認された熱の仕事等量や内部エネル ギーを加えたエネルギー保存則の下、論理的に整理することで、エントロピー増大の原理を含む熱力学の諸法則 が得られる。巨視的現象が必ず従うべき、これら諸法則から成る学問体系が応用にも活かされている。

そのような立場から、上記日常経験に基づく最小限の前提による伝統的な手法に沿った解説を詳細に進める。

第1章 熱平衡と温度

熱平衡,熱力学第0法則,力学平衡,温度,理想気体,ボイル=シャルルの法則,絶対温度,状態量,状態方程式,圧縮率,体膨張率,熱圧力係数

第2章 熱力学第1法則と第2法則

仕事, 伝熱, 熱の仕事当量, 内部エネルギー, 熱力学第1法則, 熱力学第2法則, クラウジウスの原理,

熱機関,サイクル,熱源,トムソンの原理,永久機関の不可能性,可逆・不可逆過程

第3章 可逆過程1(具体的な可逆操作,理想気体の可逆熱機関)

可逆過程とは,昇降温時の熱容量,断熱変化,理想気体の性質,可逆熱機関としての理想気体のスターリン グサイクルとカルノーサイクル

第4章 可逆過程2(一般の過程,エントロピーの導入)

カルノーの定理1,熱力学温度,クラウジウスの定理1,エントロピーの定義,理想気体のエントロピー 第5章 不可逆過程(エントロピー増大の原理)

カルノーの定理2,クラウジウスの定理2,エントロピー増大の原理,理想気体の断熱自由膨張

第6章 熱力学第3法則

熱力学第3法則,絶対零度の到達不可能性

第7章 可能な変化と熱力学関数

最大仕事の原理,エンタルピー,ヘルムホルツ自由エネルギー,ギブズ自由エネルギー,ギブズ=ヘルムホ ルツの式,マクスウェルの関係式,熱力学的状態方程式

第8章 熱力学的平衡条件と熱力学不等式

熱力学的平衡条件,熱力学不等式,熱容量,圧縮率

第9章 粒子数が変化する系

化学ポテンシャル,ギブズ=デュエムの関係式,部分系間の熱力学的平衡条件

<u>第10章 相平衡</u>

1次相転移,連続転移,相図,多相共存,クラペイロン=クラウジウスの式,ル・シャトリエの法則(平衡移動の 法則),ギブズの相律

第11章 化学平衡

理想気体の混合のエントロピー,化学平衡の法則(質量作用の法則),反応熱,ル・シャトリエの法則

(参考書)朝永 振一郎 「物理学とは何だろうか」上 岩波新書

三宅 哲「熱力学」 裳華房 Enrico Fermi "Thermodynamics", Dover Publications, 「熱力学」 三省堂

#### 第1章 熱平衡と温度

熱力学では、安定な平衡下で定まる状態量について、状態変化前後の関係を対象とする。本章では、 その基礎となる熱平衡、温度、状態量、状態方程式を導入する。また、熱力学第0法則を示す。

本資料全体で前提とする日常経験:「温かさの異なる2物体を熱接触させると,必ず一方向に変化 が生じ,最終的には2物体とも一様な温かさの状態に至る。」

#### 熱平衡

温度が関与する巨視的な現象を対象とする熱力学で基本となるのが,「熱平衡状態」と呼ばれる 安定状態である。熱力学的な平衡の一つである。(力学平衡と相平衡・化学平衡も加わる。) 熱平衡状態とは.

熱接触している2つの物体間に温冷に関する巨視的変化が起こらなくなった状態。

熱接触とは、

温冷に関する巨視的変化を引き起こす伝熱(加熱や冷却)が可能となる接触。

熱力学第0法則:2物体間の熱平衡について,以下のような論理的推移律の成立を前提とする。 「熱接触している2つの物体AとCが熱平衡にあり,同じくBとCが熱平衡にあるとき,AとBも熱 平衡にある。」(<u>参考0</u>)

温度:物体の温かさ,冷たさの指標

温かさ,冷たさとは,皮膚および粘膜での伝熱に対する我々の直接的な感覚(温覚,冷覚)である。 膨大な数の分子・原子の向きと大きさがでたらめな熱運動による熱エネルギーの指標でもある (<u>章末補4</u>)。

熱接触して平衡にある物体同士でつり合い、等しい値となる物理量として定義される。

カ学的な平衡(力学平衡)は力(圧力)という物理量の釣合いとして表される。同様に考えると, 熱接触している2物体が熱平衡にあるとき,釣合いを表す何らかの物理量を共有しているであ ろう。熱力学第0法則では,物体Cが温度計の役割を果たし,熱的な釣合いを表す物理量とし て温度が定義される(<u>参考0</u>)。 (参考)<u>動画</u>,<u>赤外線映像</u>



温度の高低: 熱接触により生じる一方向変化で, 冷えていく側が高温, 温かくなる側が低温, と定める。(初期の摂氏℃では逆向きに定義されていた!)

温度の単位:

セルシウス温度, 摂氏(t/℃): 1気圧下での氷の融点を0 ℃, 水の沸点を100 ℃ とし, その間を 等分する温度目盛りである。特定の2つの状態で起こる水の相変化を用いており, 根拠と再現 性のある決め方である。

備考1)他の温度単位:華氏(°F) t<sub>F</sub>/°F = (9/5) t/℃ + 32 (例)32 °Fは0 ℃, 100 °Fは37.8 °Cに相当する。

温度目盛の刻み方:0℃と100℃の間を等分に刻む方法

経験的(便宜的)温度目盛:液体や気体の熱膨張・収縮に伴う変化を等分に刻む。 理想気体の温度目盛(ボイルの法則):積pVが温度tの指標(関数)となる。(pV)<sub>t</sub>

気体分子の熱運動の激しさが温度一定である限り変化しないとき, 体積 → 壁への気体分子の衝突回数 / ⇒ 圧力(圧縮に対する反発力)/

圧力pが体積Vに反比例する:  $p \propto 1/V$  (例)自転車の空気入れ



*pV*あるいは,定圧下の体積*V*(上右図におけるピストンの高さ)や,定積下の圧力*p*について, 0 ℃と100 ℃の間を等分に刻む。さらには 0 ℃以下と100 ℃以上についても,同じ間隔で等分 に刻む。(*pV*)<sub>t</sub>で等分に温度目盛を刻むので上のグラフは当然直線関係になる。そこで実現可 能性は別にして,低温へ外挿し続けると特定の温度で必ず (*pV*)<sub>t</sub> = 0 となる。理想気体に関し ては,実測による温度-273.15 ℃ が,この下限温度となり,以下の関係式として表される。

 $\frac{(pV)_t}{t + 273.15 \,^{\circ}\text{C}} = \frac{(pV)_0}{273.15 \,^{\circ}\text{C}}$ 

絶対温度(K ケルビン)の定義: T/K = t/℃ + 273.15

熱力学温度ともいう(P.18)。

2019年5月20日以前の定義:水の三重点=(0.01 °C, 611.73 Pa)の温度を273.16 Kとしていた。 現在の定義:ボルツマン定数の値をk<sub>B</sub> = 1.380649 × 10<sup>-23</sup> J K<sup>-1</sup>と定め,測定で得られた熱エ ネルギー k<sub>B</sub>T/J の値から温度 T/K を決める(<u>参考1G</u>)。

なお、アボガドロ定数も  $N_A = 6.02214076 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$ と定められている。

ボイル=シャルルの法則:  $\frac{(pV)_T}{T} = \frac{(pV)_{273.15}}{273.15 \text{ K}} = nR$  (参考4)

pV = nRT (=  $nN_Ak_BT$ ) ただし,気体の物質量 n,気体定数  $R = N_Ak_B \cong 8.314$  J K<sup>-1</sup> mol<sup>-1</sup> この法則に厳密に従う気体を理想気体と呼ぶ。

気体の種類によらず,希薄な低密度極限で成り立つ。

ボイル=シャルルの法則に従えば, k<sub>B</sub>Tに直接比例する理想気体の温度目盛(*pV*)<sub>T</sub>によって温度 を絶対測定することができる。このような温度計を1次温度計と呼ぶ(参考1G)。実際の気体温度 計では, ヘリウム He や水素 H<sub>2</sub>などを用い, 理想気体からのズレの補正を行い, 絶対温度を決定 する(<u>参考1</u>)。

備考2)以下では表記法の規則に従い, p,V,Tなどの物理量を表す記号は斜体, ℃,K,Jなどの単位記号は立体として区別する。また,例えばT/Kは物理量を1単位量で割ることで無次元量として表記している。

備考3)気体ごとの温度目盛りの刻み幅の違いについて,H<sub>2</sub>,N<sub>2</sub>,CO<sub>2</sub> 気体温度目盛りの理想気体温度目盛りからのズレを右図に示す(1気圧 下)。氷の融点と水の沸点を共通の温度基準としており,0℃と100℃ で差は生じない。



状態量(状態変数)

熱力学的な平衡状態で,ある一つの決まった値をもつ物理量を「状態量」あるいは「状態変数」と 呼ぶ。例えば,圧力 p,体積 V,温度 T,質量 m,物質量 n (粒子数N),比容 v(= V/m, V/n),密 度  $\rho$ (= 1/v),濃度 x などは状態量(状態変数)である。

熱力学では,平衡下で定まる状態量について,状態変化前後の関係を対象とする。

状態変数のさらなる分類として以下のように区別する。

示量変数:系の分量に比例する。例 V, m, n (N) など

示強変数:系の分量によらない。例 p,T,v,ρ,x など

- ・ V,m,n(N)などの示量変数は系の分量を規定する量であり,平衡下で一定の値をとる。
- ・ p,T などの示強変数は平衡を表す指標であり,原則,系全体(対象となる全体)で均一となる。 ただし,外場下における例外もある(重力場下の圧力勾配 <u>9章4.4</u>)。
- ・平衡を表すp,T などの指標が系全体で均一であれば,系を構成する各部分系(各物体)の平衡状態も一様となる。そこで例えば、単体(1成分系)における単位質量当たり(1モル当たり)の平衡状態を表す比容v,密度ρや、多成分系における濃度xなどの示強変数も各部分系で均一となる。

状態変数の組(x,y)で状態が特定されているとき,状態量f(x,y)としては,下図のように経度と緯度をx-y軸,高度をf軸とする,洞窟や崖のない,なだらかな地形図を思い浮かべればよい。

状態量 f(x,y)の満たすべき性質として,

$$\Delta f_{A \to B} = \int_{A}^{B} df = f_{B} - f_{A}$$
経路に依らない  

$$df = \left(\frac{\partial f}{\partial x}\right)_{y} dx + \left(\frac{\partial f}{\partial y}\right)_{x} dy$$
全微分可能。  

$$\left(\frac{\partial}{\partial y}\left(\frac{\partial f}{\partial x}\right)_{y}\right)_{x} = \left(\frac{\partial}{\partial x}\left(\frac{\partial f}{\partial y}\right)_{x}\right)_{y}$$
順序に依らず  
結果は同じ  
参考2, P.34マクスウェルの関係式参照

f(x,y)  $\Delta f_{y} = (\frac{\partial f}{\partial y})_{x} \Delta y$   $\Delta f_{x} = (\frac{\partial f}{\partial x})_{y} \Delta x$   $\int f$   $\Delta f = \Delta f_{x} + \Delta f_{y}$   $= (\frac{\partial f}{\partial x})_{y} \Delta x + (\frac{\partial f}{\partial y})_{x} \Delta y$   $= (\frac{\partial f}{\partial x})_{y} \Delta x + (\frac{\partial f}{\partial y})_{x} \Delta y$   $\int f(x + \Delta x, y) - f(x, y)$ 

ただし、
$$\left(\frac{\partial f}{\partial x}\right)_{y} = \lim_{\Delta x \to 0} \frac{f(x + \Delta x, y) - f(x, y)}{\Delta x}$$

備考4) 偏微分可能な関数f(x,y)について, 曲線y(x)に沿った無限小変化については, f(x,y(x))に微分公式を適用すれば, 微分係数が  $\frac{df}{dx} = (\frac{\partial f}{\partial x})_y + (\frac{\partial f}{\partial y})_x \frac{dy}{dx}$ と表される。これを d $f = (\frac{\partial f}{\partial x})_y dx + (\frac{\partial f}{\partial y})_x dy$ として全微分とすると考えればよい(<u>章末補2</u>参照)。

状態方程式

平衡状態における温度を含む状態量間の関係式である。

一般には, f(p, V, T, n) = 0や T = T(p, V, n)のような形式となる。

例1) 理想気体の状態方程式: pV = nRT

例2) ファン・デル・ワールスの状態方程式:  $[p + a(\frac{n}{V})^2](V - bn) = nRT$  ただし, a, b > 0(参考6), 他の例は(参考3), (参考4), (参考5)を参照

これらの状態方程式に従う流体(気体,液体)では、物質量nが一定のとき、2つの状態変数によって状態が特定される。

例えば、pとVを決めると、状態方程式からTが自動的に決まる。

状態方程式を用いると,物質の性質を表す係数の計算ができるようになる。

例) 等温圧縮率  $\kappa_T = -\frac{1}{V} (\frac{\partial V}{\partial p})_T$ , 体膨張率  $\alpha = \frac{1}{V} (\frac{\partial V}{\partial T})_p$ , 熱圧力係数  $\beta = (\frac{\partial p}{\partial T})_V$ 

・*κ<sub>T</sub>*は常に正。平衡状態にある物体を加圧すると必ず収縮する(<u>P.40</u>)。

加圧され膨張する物体は安定に存在できない(力の釣り合う平衡状態に達することがない)。

・αは通常正。昇温すると熱膨張する。ただし例えば,大気圧下で0~4℃の水では負となる。

・ $\beta = \alpha / \kappa_T$ の関係がある(<u>P.35</u>)。

理想気体では以下となる:  $\kappa_T = \frac{1}{p}$ ,  $\alpha = \frac{1}{T}$ ,  $\beta = \frac{p}{T}$ 

備考5) 密度 $\rho$  (= 1/v)について,  $\kappa_T = \frac{1}{\rho} (\frac{\partial \rho}{\partial p})_T$ ,  $\alpha = -\frac{1}{\rho} (\frac{\partial \rho}{\partial T})_p$  でもある。

<u>第1章補足へ</u>

- ・関数の全微分の計算例題
- ・偏微分順序の交換
- ・ファン・デル・ワールスの状態方程式の性質
- ・熱エネルギーと運動エネルギーの関係
- ・1次温度計の測定原理

#### 第2章 熱力学第1法則と第2法則

エネルギー保存則としての「第1法則」と,巨視的変化の不可逆性に関する基準を与える「第2法則」 の一般形を示す。

#### 仕事 W

巨視的に向きと大きさが制御された操作によるエネルギー移動を指す。 仕事(エネルギー)の単位:ジュール

伝熱 Q

熱平衡が崩れて温度差が生じたとき,伝熱(加熱,冷却)が生じることで,双方の温度が変化する。 伝熱の3形態:伝導,放射(輻射),対流

#### 熱量の測定・単位

熱量は加熱による物体の温度上昇の度合いによって測られる。⇒ 熱容量の項参照

カロリー(cal): 大気圧下で水1 gの温度を1℃上げるときの加熱量を基準とする単位。 (calの定義は複数ある。例えばcal<sub>15</sub>は, 14.5 – 15.5 ℃の変化に要する加熱量)

備考1) 「熱」には様々な意味(英語でも, Heat, Thermal)があるので Heat を意味する「伝熱」と表記する。 備考2) 温度差下の伝熱では双方が加熱あるいは冷却される。摩擦仕事では発熱のみが生じる。

#### 熱の仕事当量

仕事と伝熱は,互いに変換可能である。

例) 仕事⇒発熱: 仕事による摩擦熱の発生(による温度上昇) (ランフォード) (参考動画)
 加熱⇒仕事: 加熱時の気体の膨張による仕事 (マイヤー) (参考動画)

仕事⇔伝熱:気体の圧縮・膨張時の仕事と発熱・吸熱,その他の精密測定(ジュール) 伝熱量( $Q/cal_{15}$ )はW = QJとして,熱の仕事当量と呼ばれる係数 $J = 4.1855 J cal_{15}^{-1}$ により仕 事量(W/J)に換算される。

以下では,仕事量(W/J)と同じく,単位をジュールJにして伝熱量(Q/J)を表記する。 加熱により温度上昇せず仕事のみを行う場合もある。(参考動画)等温下の除荷に伴う仕事 温度変化を伴う伝熱を顕熱,伴わない伝熱を潜熱とよぶ(<u>7章末補6</u>参照)。除荷・載荷による

仕事が等温下で行われたときに生じる加熱・排熱が潜熱である(2相共存時の相転移も含む)。 以上より,伝熱(加熱,冷却)によってもエネルギーが移動する。

改めて伝熱とは

温覚,冷覚が生じたときのエネルギー移動を原意とする。

熱伝導や熱輻射では,直接的なエネルギー移動が微視的な分子・原子レベルで生じる。 伝熱により分子・原子の熱運動が増減し,熱平衡で熱運動の指標となる温度が等しくなる。 熱対流でも,熱接触面における最終的な伝熱は熱伝導や熱輻射による。

内部エネルギー U

単位: ジュール J

物体を構成している膨大な数の分子・原子のもつエネルギーの総和として,物体内に蓄えられて いるエネルギーである。

温度Tにより $k_{\rm B}T$ 単位で表される熱エネルギー(Thermal energy)に加え,分子・原子などの平均配置を決める相互作用エネルギーの静的な寄与が含まれる。(3章末補7)

熱力学第1法則:Δ $U = U_2 - U_1 = Q + W$ 

(内部エネルギーの増加量)=(外部からの加熱量)+(外部からの仕事量)を意味する。 第1法則の表式は,内部エネルギーUが状態量(示量変数)となることを前提とし,状態変化の際の 増減ΔUは,途中の経路に依らず,変化前後の状態 U<sub>1</sub>,U<sub>2</sub> のみで決められる。また,その増減は, 仕事と伝熱によるエネルギー移動量の和に等しく,エネルギー保存則が成り立つ。すなわち,エネ ルギーの無からの生成や無への消滅は起こらない。このため,第1種永久機関(無からエネルギー を作り出すことのできる動力機関)の存在は否定される。

通常,記号QとWは内部エネルギーが増える方向を正とする。また,QとWは状態変化時のエネ ルギー移動量であり,合計して同一の状態量変化ΔUが生じたとしても,個別のQとWは経路によ って異なり得る。すなわち,伝熱や仕事自体を表す状態量を作業物体に個別に一般的に定義でき るわけではない。

微小変化は dU = q + wと表す。dU = d'Q + d'Wなどと表記されることが多いが,状態量変化 に相当する全微分dUと混同されやすいので,このように表記する。意味は同じである。

備考3) 物体の昇温は,加熱のみ(ΔU = Q)でも,容器壁への摩擦仕事のみ(ΔU = W)でも,行える。 備考4) 変化量ΔUとしての定義なので,Uは定数分だけ未定,符号も決まらないが以下では必要としない。 備考5) エネルギー保存則は,自然界の基本法則となる保存則の一つとして,熱力学第1・第2法則の定立と 共に19世紀半ばに確立された。確立以前には,伝熱は熱素(カロリック)と名付けられた物質の移動によるも のと考えられた。(今でも,「熱を加える(加熱する)」,「熱を失う」,「熱がある」,「熱をもつ」のように表現され る。)当時は熱の仕事当量の関係も知られておらず,エネルギーではなく熱素量が全系で保存され,各物体の 熱素量Qが状態量になると誤って考えられた。そのため,状態量である熱素量Qの変化量となる伝熱量は,微 小変化では単独で全微分dQになるとされた。(<u>5章末補8</u>)

なお,電場が行う仕事など,力学的な仕事以外も外部からの仕事に含まれる。(参考3)

熱力学第2法則:「ある種の巨視的な変化は不可逆である。」

熱力学第1法則(エネルギー保存則)に反しない全ての変化が自然界で起こりうるとは限らない。 (起こらない例 低温物体から高温物体への自発的な伝熱)

起こりうる変化の基準を与えるのが,熱力学第2法則である。

具体的には以下の互いに等価な関係にある諸原理により表される。

後述のように,全ての不可逆過程は,非平衡状態から平衡状態へと向かう変化であり,変化する 向きの指標がエントロピーの値により各状態に付される。

他に何の変化も残さない過程は実現できない。」

クラウジウスの原理:「低温物体から高温物体に伝熱し,

高温物体

反クラウ ジウス

低温物体

Q

Q

ここで過程とは,全系における平衡状態間の遷移を指す。例えば,異なる温度で平 衡状態にある2物体が,互いに接触しないことで保たれている全系の平衡状態か ら,熱接触可能な状態に置かれたときに生じる変化が伝熱過程である。

他に何の変化も残さない,自然で自発的な伝熱過程は,冷却される側を高温, 加熱される側を低温として,一方向に不可逆的に進み,熱接触したままであれば 最終的に温度の等しい熱平衡状態に至る。伝熱の向きは途中で交代せず,熱平 衡に至る前に熱接触を断つときにも温度の高低が逆転していることはない。

低温物体から高温物体への伝熱を強制的に起こすためには、他に残る変化とし

て,外からの仕事が必要となる。例)冷蔵庫やエアコン このような装置はヒートポンプと呼ばれる。

もう一つの原理であるトムソンの原理は,熱を仕事に継続的に変換する熱機関と呼ばれる装置に関 する原理である。熱機関に関する用語の定義として.

熱機関:サイクルにより伝熱されたエネルギーを継続的に仕事に変換できる装置。(例) サイクル: 作業物体が熱源(熱浴)との伝熱や外部への仕事など, 一連の状態変化を辿った後に, 元と全く同じ状態に再び戻る過程のこと。

熱源(熱浴):温度不変のまま伝熱エネルギーを供給・吸収できる物体(3章末補6)

2つの熱源と伝熱し仕事を行う熱機関(右図)での記号に関する約束:

- ・記号01,02,Wは,矢印向きを正とする。そこで熱機関の仕事W > 0は,内部 エネルギーが減少する向きとなる。
- ・熱機関としての順行サイクルは時計回りの矢印で、ヒートポンプとなる逆行 サイクルは反時計回りの矢印で表す。単なる伝熱には矢印を付けない。
- ・加熱量0, 排熱量0, 外への仕事の総量Wに対し、1サイクル前後の変化に 関する第1法則は以下となる。

 $\Delta U = (Q_2 - Q_1) - W = 0$ 

熱機関の効率 η: 熱源からの加熱量と外への仕事の総量との比として定義さ れ,2つの熱源と伝熱し仕事を行う熱機関では以下となる。

$$\eta = \frac{W}{Q_2} = \frac{Q_2 - Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{Q_1}{Q_2}$$

備考5) 熱機関の逆行程を行うヒートポンプの効率は成績係数(coefficient of performance, COP)とよばれ, 暖房COP = Q<sub>2</sub>/W, 冷房COP = Q<sub>1</sub>/Wなどと定義される(参考8)。暖房COP = 1 + Q<sub>1</sub>/W > 1であり, 暖房用 ヒートポンプの加熱量は、仕事による摩擦熱量(0 = W、ジュール熱発生によるヒーター)を必ず上回る。

トムソンの原理:「熱源からの伝熱量と等量の仕事を行い、

他に何の変化も残さない過程は実現できない。」 伝熱されたエネルギーを全て仕事に変換して元の状態に戻り,他に何の変化 も残さない「熱→仕事」サイクルのような、加熱のみによる熱機関は実現不可 能であり、他に残る変化として排熱が必要とされる。すなわち、サイクルにより 伝熱されたエネルギーを継続的に仕事に変えるためには、2つ以上の熱源と



の間の加熱と排熱が必要となる。第2種永久機関(効率=1となる熱機関)の否定を意味する。

他に何の変化も残さない,熱-仕事間の変換過程の向きは,仕事⇒熱であり,仕事による摩擦 熱の発生(「仕事→熱」サイクル)は一方向に不可逆的に起こる。(参考動画)

#### クラウジウスの原理 ⇔ トムソンの原理

クラウジウスの原理が成り立つことは日常経験からも明らかであろう。

トムソンの原理については自明ではないかも知れないからこそ,第2種永久機関の開発が試み続 けられて来たのであろう。

結合サイクルを用いた対偶による証明により、これら二つの原理が等価であることが示される。

- つまり,温度差伝熱の向きを認めるのであれば,第2種永久機関の可能性は否定される。
  - 以下の対偶による証明では,一方の原理で不可能とされる過程が可能であると仮定すると,他 方の原理で不可能とされる過程も可能となってしまうことを示す。

低温熱源

熱源

高温熱源

 $Q_{2}$ 



クラウジウスの原理 → トムソンの原理 「熱→仕事サイクルが可能であれば,逆向き の伝熱も可能となる」ことを示す結合サイクル。



トムソンの原理 → クラウジウスの原理 「逆向きの伝熱が可能であれば,熱→仕事サイ クルも可能となる」ことを示す結合サイクル。

元に戻せない

第2法則の

不可逆過程

逆行不可能

可逆,不可逆な過程とは?(詳細は参考9G)

不可逆過程は第2法則により規定され、一方向変化の経験則に基づくクラウジウスの原理や、トムソンの原理のような等価な原理として表現される。

「温度差下の伝熱」に加え、「仕事→熱」サイクルも摩擦力により圧力差が生じたときの力学操作と 捉えると、これらの不可逆過程は、熱平衡や力学平衡などの熱力学的な平衡にはない非平衡な状態 から、最終的な平衡状態へと至る変化として捉え直される。そこで、平衡状態へと向かう変化として 不可逆過程を再定義することもできる(<u>第8章</u>)。このとき、可逆過程は熱力学的な平衡下における 変化として規定される。

順行が可能な過程の不可逆性については,逆行できないことに加え,第2法則の両原理の表現 「・・・他に何の変化も残さない過程は実現できない」によって,より強く規定されており,関与する系 全体の状態について,日常経験に直接基づくわけではないが,如何なる経路を辿っても完全には元

に戻せない過程として定義されている。すなわち右図のように,逆行 不可能ではあるが他の経路では元に戻せるような操作は存在しな いことが第2法則の両原理の表現により規定されている。そこで順 行可能な経路について,系全体としての可逆・不可逆性は辿る経路

に依らないことになる。つまり,逆行できない不可逆変化は如何なる経路でも完全には元に戻せず 何らかの変化が何処かに残る過程となる。一方で,何らかの操作により完全に元に戻すことができ る変化は,逆行もできる可逆過程となる。なお,クラウジウスの原理やトムソンの原理で示された不可 逆変化では,熱源に残る伝熱によるエネルギーが元に戻せない変化であることから,伝熱先となる 熱源も可逆・不可逆性判別の対象となる系全体に含まれる。

このように、ある種の巨視的変化が可逆・不可逆であること、その可逆・不可 逆性が経路に依らないことを認めれば、その自然な帰結として、不可逆変化 の向きを定める指標Sが連続的に変化する状態量として、右図のように全系 の各状態に付されることになる。さらには、この状態量は伝熱量と関係付けら れる。そのような指標の役割を果たす状態量が、今後第5章にかけて新たに 定義され、エントロピーと呼ばれることになる。



元に戻せる

可逆過程

逆行可能

なお,関与する系全体の一部に生じる変化の可逆・不可逆性が経路によることと混同すべきでは ない。例えば,物体表面の摩擦で生じる昇温は不可逆であるが,同一の変化を熱源による温度差な しの可逆な等温加熱膨張+可逆な断熱圧縮で起こすこともできる。ただし、(作業物体+熱源+力 学装置)を全系とすれば、これら2つの変化で全系に生じる変化は明らかに異なる。

### 第2章補足へ

- ・電子レンジによる加熱は
- ・第2法則の2つの原理について等価性を証明する図の関係
- ・2つの原理と温度の高低の定義との関係
- ・不可逆サイクルの具体的構成例
- ・熱機関サイクルの不可逆性とは

#### 第3章 可逆過程1(具体的な可逆操作,理想気体の可逆熱機関)

可逆過程について,仕事や伝熱の具体的な例を示すことで,昇降温時の熱容量を定義し,理想気体の等温変化,断熱変化についてまとめる。また,可逆な熱機関として,理想気体のスターリングサイクルとカルノーサイクルの具体例を示す。

#### 可逆過程とは:

第2法則で規定される不可逆変化を含まない過程。

クラウジウスの原理:熱平衡が保たれたまま,温度差なしで行われる可逆伝熱。

トムソンの原理:力学平衡が保たれたまま,圧力差(摩擦)なしで行われる可逆仕事。

全体の平衡状態が保たれながら行われることで,無限にゆっくりと進む仮想的過程となる。

準静的過程ともいう。ただし,準静的過程には2つの異なる立場からの定義が存在する。混乱を 避けるため,この用語は以下では用いない。詳細は<u>参考9G</u>を参照のこと。

各作業物体は状態方程式で表される曲面上(平衡状態)を辿りながら進むことになる。

可逆仕事の例:

気体の場合,  $w_r = -pdV$  (添字rは可逆過程を意味する)

 $: w_{\rm r} = -F\Delta L = -(pA)\Delta L = -p(A\Delta L) = -pdV$ 

その他の仕事の例は、参考3を参照。



(参考動画) <u>等圧下の仕事(</u>無限小温度変化), <u>等温下の伝熱</u>(無限小圧力変化)

#### 熱容量 C 単位: J K<sup>-1</sup>

単位温度上昇に必要とされる加熱量(蓄熱量)。

qだけ加熱(冷却)することでdTだけ温度変化したとき,その比例係数:q = CdT。

比熱 c: 単位質量あるいは1モル当りの熱容量。比熱容量。単位: JK<sup>-1</sup>g<sup>-1</sup>, JK<sup>-1</sup>mol<sup>-1</sup>

温度変化時の状況により区別がある。力学操作を固定した変化経路における定積熱容量*Cv*と定 圧熱容量*C<sub>n</sub>*(次項)が作業物体の熱的性質を表す。

*C<sub>v</sub>とC<sub>p</sub>*は常に正となる。熱平衡状態にある物体の昇温には加熱が必要とされる。加熱されて降温 する物体は熱平衡に達することができず,平衡状態として安定には存在できない。(<u>第8章</u>,<u>参考</u> <u>17A</u>)

伝熱と仕事との関係は,第1法則(エネルギー保存則)の下,q = dU - wと表される。仕事が可逆 である場合に限り,伝熱の可逆性(温度差のあるなし)に依らず, $q(=q_r) = CdT = dU - w_r$ の関 係が成り立つ。摩擦を伴う不可逆な仕事では,一部が摩擦熱として物体の温度上昇に寄与する。 例えば摩擦のみを行う仕事wを体積が固定された容器壁に対して行うとき, $C_v$ を物体の定積熱容 量として,容器内の物体について, $q < q + w = dU = C_v dT$ となる。

温度の異なる2物体( $T_1 < T_2$ )が熱接触した後に達する平衡温度を $T_e$ とするとき,(可逆仕事の下) 熱容量が変化しなければ,伝熱量Qとの関係は以下のように表される。

 $|Q| = C_1(T_e - T_1) = C_2(T_2 - T_e)$ 

備考1)固体や液体の熱容量については,教科書などの表では,通常,大気圧下における定圧比熱の測定値 が示されている。

備考2)力学操作以外についても、例えば磁場下の磁性体に関しては、磁化Mあるいは磁場Hが一定のときの熱容量C<sub>M</sub>、C<sub>H</sub>が定義される。(参考3)

#### 2つの熱容量

定積熱容量:  $C_V = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V$  定圧熱容量:  $C_p = C_V + \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T + p\right]\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \ge C_V$ 証明)  $dU = q + w_r = q - pdV$ から, q = dU + pdV $dU = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T dV$ を用いると,  $q = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T + p\right] dV$ 上式より, 定積過程 (dV = 0)では,  $q = C_V dT = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT$  なので,  $C_V = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V$  $-方, dV = \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p dT + \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_T dp$  の関係を用いると, 定圧過程 (dp = 0)では,  $q = C_p dT = \{C_V + \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T + p\right]\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p\} dT$  この関係から上記の $C_p$ の表式が得られる。  $- ReicC_p \ge C_V$ となることの証明は<u>P.43</u>参照。

理想気体の性質:状態方程式 pV = nRT および  $(\frac{\partial U}{\partial V})_T = 0$ 

(2番目の性質はTが熱力学温度(P.18)となることを前提として状態方程式から導出可 P.35, 7章補4) ・  $\left(\frac{\partial U}{\partial v}\right)_T = 0$ から,温度が一定である限り,内部エネルギーは変化しない。分子間相互作用がなく, 内部エネルギーが運動エネルギーのみで決まることを意味する。

$$\therefore dU = (\frac{\partial}{\partial T})_V dT + (\frac{\partial}{\partial V})_T dV = C_V dT$$

- ・  $C_V(T)$  となる。::  $0 = (\frac{\partial}{\partial T}(\frac{\partial U}{\partial V})_T)_V = (\frac{\partial}{\partial V}(\frac{\partial U}{\partial T})_V)_T = (\frac{\partial C_V}{\partial V})_T$
- ・単原子理想気体では定数 $C_V = (3/2)nR$ となる(<u>参考4</u>)。 $C_V$ が定数となる気体を完全気体,分子 内振動の量子効果により $C_V(T)$ となる気体を半完全気体として区別することもある。
- ・これらの性質により,理想気体では以下のマイヤーの関係式が成り立つ。

$$C_p - C_V = \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T + p\right]\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p = (0+p)\frac{nR}{p} = nR > 0$$

断熱変化:熱接触を絶った条件下での変化のこと。

断熱変化では、内部エネルギーの増減は力学的仕事のみによる。  $q = 0 \Rightarrow dU = w$ 外部に仕事をすると内部エネルギーが減少し、通常は熱エネルギーが低下するので温度が下がる(<u>7章補10</u>)。

#### 理想気体の可逆断熱変化: ポアソンの法則

理想気体では  $dU = C_V dT$  であり, 断熱下 $q_r = 0$ の変化経路上では,  $q_r = dU + pdV = C_V dT + pdV = 0$ から,  $C_V dT = -pdV = -\frac{nRT}{V} dV$ の関係が保たれている。 以下のように, この関係式は *T*, *V*各々の項に分けられ, (*T*<sub>0</sub>, *V*<sub>0</sub>) → (*T*, *V*)の変化における各項の 積分結果は経路に依らない。

1. 
$$C_V(T)$$
  $\mathcal{O} \succeq \mathfrak{E}$ ,  $C_V(T) \frac{\mathrm{d}T}{T} = -nR \frac{\mathrm{d}V}{V} \implies \int_{T_0}^T \frac{C_V(T)}{T} \mathrm{d}T = -\int_{V_0}^V nR \frac{\mathrm{d}V}{V} = -nR \ln(\frac{V}{V_0})$ 

- 2.  $C_V$ が定数のとき、マイヤーの関係式より、 $C_p$ も定数であり、定数  $\gamma \equiv C_p/C_V > 1$ として以下となる。 例)単原子理想気体で  $\gamma = 5/3$  (<u>参考4</u>)
  - $\Rightarrow \frac{\mathrm{d}T}{T} = -\frac{nR}{C_V} \frac{\mathrm{d}V}{V} = -\frac{C_p C_V}{C_V} \frac{\mathrm{d}V}{V} = -(\gamma 1) \frac{\mathrm{d}V}{V} \quad \exists \exists \mathcal{C}, \gamma \, \mathcal{M}$ 定数なので、

$$\Rightarrow \int_{T_0}^{T} \frac{dT}{T} = -(\gamma - 1) \int_{V_0}^{V} \frac{dV}{V} \Rightarrow \ln(\frac{T}{T_0}) = -(\gamma - 1) \ln(\frac{V}{V_0}) \Rightarrow TV^{\gamma - 1} = T_0 V_0^{\gamma - 1}$$
  
すなわち、可逆断熱膨張時に降温する。  
さらには  $pV = nRT$ から  $\frac{dT}{T} = \frac{nR}{pV} \frac{pdV + dp}{nR} = \frac{dV}{v} + \frac{dp}{p}$  および  $\frac{dV}{V} = \frac{dT}{T} - \frac{dp}{p}$  なので、  
 $(p_0, V_0) \rightarrow (p, V)$  および  $(T_0, p_0) \rightarrow (T, p)$ の変化で、それぞれ以下が成り立つ。  
 $\Rightarrow \frac{dV}{V} + \frac{dp}{p} = -(\gamma - 1) \frac{dV}{V} \Rightarrow \frac{dp}{p} = -\gamma \frac{dV}{V} \Rightarrow pV^{\gamma} = p_0 V_0^{\gamma}$   
 $\Rightarrow \frac{dT}{T} = -(\gamma - 1)(\frac{dT}{T} - \frac{dp}{p}) \Rightarrow \gamma \frac{dT}{T} = -(1 - \gamma) \frac{dp}{p} \Rightarrow Tp^{1/\gamma - 1} = T_0 p_0^{-1/\gamma - 1}$ 
  
これらの関係は、ポアソンの法則と呼ばれる。 (動画 参照, 7章補11で再確認)  
**理想気体の可逆な等温変化と断熱変化のまとめ**:  
可逆等温変化:  $pV = nRT$  (一定)  $\Rightarrow p \propto V^{-1}$   
可逆断熱変化:  $pV'(-cc) \Rightarrow p \propto V^{-1}$   
可逆断熱変化:  $pV (-cc) \Rightarrow p \propto V^{-1}$   
 $\sigma = p \propto V^{-\gamma}$  ( $\gamma > 1$ )  
なお,  $c_V(T)$ となる半完全気体でも(あるいは一般  
 $ofe 業物質でも), 等温変化よりも断熱変化の方 圧力
 $\Lambda, p or Bultu V 依存性が現れる(章末補2).  $p$   
 $\#3$ ) 理想気体では, 体積変化時の仕事に要するエ  
 $\lambda \nu^{\chi} - oR bultu Frickる.
 $\vdots w_r + q = dU = c_V dT = 0$  なので、 $w_r = -q$   
· 断熱変化では, 気体の内部エネルギー変化による。  
 $\vdots q = 0$  で温度変化が生じ,  $w_r = dU = C_V dT$$$$ 

備考4)理想気体の可逆断熱変化時のポアソンの法則は, $q_r$ が全微分となることを前提とする熱素説の時代 にも知られていたが,全微分とはならないはずの $q_r$ の全微分可能条件は,その導出には用いられていない (<u>章末補3</u>,<u>発展6</u>参照)。次章(<u>P.21</u>)で再確認されるように,ポアソンの法則(あるいは断熱条件)導出時の 変化経路に依らない積分は,実際には,断熱過程 $q_r = 0$ で変化しない新たな状態量(次章で導入されるエン トロピー)に関する積分をとることに相当している。 可逆熱機関

第2法則で規定される不可逆変化を含まない,温度差なしの等温伝熱(クラウジウスの原理),圧 力差なしの仕事(トムソンの原理:摩擦熱の発生なし)を行う熱機関として,仮想的ではあるが以下 の2つの例のように実現可能となる(参考7,参考9)。

なお等温過程では一定温度に保たれた熱源,つまり熱容量無限大の物体を想定する(<u>章末補</u> 6)。以降で用いる熱源も同様である。

例1) 理想気体のスターリングサイクル

(参考動画)

作業物質として理想気体を用い,等温変化と等積変化の合計4つの以下の行程を可逆過程として 行うサイクルである。



このうち等積冷却・加熱行程で起こる温度変化は、無限小の温度差をもつ無限個の連続熱源との間 における仮想的な極限操作として、無限小の温度差で伝熱を行う過程を想定することで、可逆に行 うことができる(<u>参考9D</u>)。その際の伝熱の総量は、定積熱容量 $C_V$ を用いて $\pm \int_{T_1}^{T_2} C_V dT$ と表される。 理想気体では $C_V$ は温度のみの関数なので、冷却・加熱時の伝熱量は互いに等しく、無限個の熱源と の伝熱は1サイクル後に全て相殺されている。そこで可逆スターリングサイクルでは、これらの熱源を 熱再生器と呼び、降温時の排熱を昇温時の加熱にそのまま用いている。これらの熱源もサイクルに 含めて考えると、等積行程は外部との伝熱を必要とせず、サイクルの効率にも影響しなくなる。その 結果、外部熱源と伝熱を行うのは、2つの熱源と伝熱を行う等温行程のみとなる。理想気体の等温 行程では内部エネルギーが一定に保たれるので( $Q - W = \Delta U = U(T) - U(T) = 0$ )、伝熱量Qと仕 事量Wは等しく、以下の関係がある。

等温  $T_2$ ・膨張  $V_A \rightarrow V_B$ 

$$Q_2 = W_2 = \int_{V_A}^{V_B} p dV = \int_{V_A}^{V_B} \frac{nRT_2}{V} dV = nRT_2 \ln \frac{V_B}{V_A}$$

等温  $T_1$ · 圧縮  $V_E \rightarrow V_S$ 

$$Q_1 = W_1 = -\int_{V_B}^{V_A} p dV = \int_{V_A}^{V_B} \frac{nRT_1}{V} dV = nRT_1 \ln \frac{V_B}{V_A}$$

等温膨張と等温圧縮行程における体積変化は共に等しく $V_A \leftrightarrow V_B$ なので,上の2式から,以下の関係が成り立つ。

$$\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{nRT_1 \ln(V_{\rm B}/V_{\rm A})}{nRT_2 \ln(V_{\rm B}/V_{\rm A})} = \frac{T_1}{T_2} \text{ fights, } \eta_{\rm S} = \frac{W}{Q_2} = \frac{Q_2 - Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{T_1}{T_2}$$

例2) 理想気体のカルノーサイクル

(参考動画)

作業物質として理想気体を用い、2つの熱源間の以下の行程を可逆過程として行うサイクルである。 力学平衡と熱平衡が保たれながら行われる。 圧力 p(1)A→B 等温(T<sub>2</sub>)膨張 (2)B→C 断熱膨張( $T_2 \rightarrow T_1$ ) 繰り返し  $W_{\rm BC}$ (3)C→D 等温(*T*<sub>1</sub>)圧縮  $W_{\rm DA}^{\ \cdot}$ (4)D→A 断熱圧縮( $T_1 \rightarrow T_2$ )  $W_{\rm CD}^{'}Q$ 各行程での変化: (1)等温 $T_2$ で, 膨張  $V_A \rightarrow V_B$ ・外への仕事  $W_{AB} = \int_{V_A}^{V_B} p dV = \int_{V_A}^{V_B} \frac{nRT_2}{V} dV = nRT_2 \ln(V_B/V_A) > 0$  ・高温熱源からの加熱 Q<sub>2</sub> > 0 ・等温変化なので  $\Delta U_{AB} = Q_2 - W_{AB} = 0$  故に,  $Q_2 = W_{AB} = nRT_2 \ln(V_B/V_A) > 0$ (2)断熱  $Q_{BC} = 0$  で, 膨張  $V_B \rightarrow V_C$ , 降温  $T_2 \rightarrow T_1$ ・外への仕事  $W_{\rm BC} > 0$ ・断熱条件  $\int_{T_2}^{T_1} (C_V(T)/T) dT = -nR \ln(V_C/V_B)$  (あるいは  $T_2 V_B^{\gamma-1} = T_1 V_C^{\gamma-1}$ ) ·内部エネルギー変化  $\Delta U_{BC} = U(T_1) - U(T_2) = 0 - W_{BC} = -W_{BC} < 0$ (3)等温 $T_1$ で, 圧縮  $V_C \rightarrow V_D$ ・外からの仕事  $-W_{CD} = \int_{V_C}^{V_D} p dV = nRT_1 \ln(V_D/V_C) < 0$ ・低温熱源への排熱 −01 < 0 ・等温変化なので  $\Delta U_{CD} = (-Q_1) - (-W_{CD}) = 0$  故に,  $-Q_1 = -W_{CD} = nRT_1 \ln(V_D/V_C) < 0$ (4) 断熱  $Q_{\text{DA}} = 0$  で, 圧縮  $V_{\text{D}} \rightarrow V_{\text{A}}$ , 昇温  $T_1 \rightarrow T_2$ ・外からの仕事 -W<sub>DA</sub> < 0 ・断熱条件  $\int_{T_1}^{T_2} (C_V(T)/T) dT = -nR \ln(V_A/V_D)$  (あるいは  $T_1 V_D^{\gamma-1} = T_2 V_A^{\gamma-1}$ ) ・内部エネルギー変化  $\Delta U_{DA} = U(T_2) - U(T_1) = 0 - (-W_{DA}) = W_{DA} > 0$ 以上より, 1. 外への仕事の総量W (> 0)について, 断熱過程では $W_{BC} = W_{DA} = U(T_2) - U(T_1)$ なので,  $W = W_{AB} + W_{BC} - W_{CD} - W_{DA} = nRT_2 \ln(V_B/V_A) - nRT_1 \ln(V_C/V_D)$ 2.2つの熱源との総伝熱量0(>0)は,  $Q = Q_2 - Q_1 = nRT_2 \ln(V_{\rm B}/V_{\rm A}) - nRT_1 \ln(V_{\rm C}/V_{\rm D})$  3.熱力学第1法則については、1サイクル後に元の状態に戻り、ΔU = 0 – W = 0が成立する。 4. 行程(2)と(4)の断熱条件から, V<sub>B</sub>/V<sub>C</sub> = V<sub>A</sub>/V<sub>D</sub> (: V<sub>B</sub>/V<sub>A</sub> = V<sub>C</sub>/V<sub>D</sub>)が成立するので,以下の関係 が成り立つ。  $\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{nRT_1 \ln(V_C/V_D)}{nRT_2 \ln(V_P/V_A)} = \frac{T_1}{T_2} \text{ GOT, } \eta_C = \frac{W}{Q_2} = \frac{Q_2 - Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{T_1}{T_2}$ 

2つの可逆サイクルについてのまとめ

理想気体の可逆なスターリングサイクル,カルノーサイクルとは, 2つの外部熱源と伝熱を行う可逆サイクルであり, 高温(T<sub>2</sub>)熱源からQ<sub>2</sub>だけ加熱され, 外へ総和Wの仕事をして,

 $W = Q_2 - Q_1 = nRT_2 \ln(V_B/V_A) - nRT_1 \ln(V_B/V_A)$ 余分な熱を低温 $(T_1)$ 熱源に $Q_1$ だけ排熱し, 元の状態に戻る可逆サイクルである。

共に $\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{T_1}{T_2}$ の関係が成り立ち, 熱機関としての効率は等しい。  $\eta_{\rm S} = \eta_{\rm C} = \frac{W}{Q_2} = \frac{Q_2 - Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{T_1}{T_2}$ 



#### 第3章補足へ

- ・可逆仕事の例
- ・C<sub>V</sub>(T)となる半完全気体におけるpのV依存性(等温変化,断熱変化)
- ・理想気体における微小伝熱量qの表式は全微分か?
- ・熱容量の単位
- ・連続的な圧力変化を伴う仕事や,温度変化を伴わない可逆な伝熱の操作法
- ・熱容量無限大の等温熱源とは
- ・可逆な加熱膨張とトムソンの原理との関係
- ・2つの熱源とのみ伝熱を行う可逆サイクルの他の例
- ・熱容量の定義で前提とされる昇温(温度変化)を伴う可逆な加熱とは
- ・熱エネルギーと内部エネルギーの関係
- ・理想気体などの流体系の特殊性

前章の理想気体を用いた2つの可逆熱機関については,共に

 $\eta_{\rm r} = 1 - \frac{Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{T_1}{T_2}$  あるいは  $\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{T_1}{T_2}$ 

の関係が成り立ち,その効率が,加熱や仕事量に依らず,2つの熱源温度のみで決まっていた。

第2法則に基づけば,一般の作業物体を用いる可逆熱機関についても,以下の特性が示される。 これらの特性により,熱力学温度T(カルノーの定理1)と,新たな状態量としてのエントロピーS(クラ ウジウスの定理1)が定義されることで,可逆伝熱一般に成り立つ表式がq<sub>r</sub> = TdSと表されることに なる。また先述の通り,伝熱量と関係する状態量Sが不可逆性の指標となる(次章)。

#### 一般の可逆熱機関の効率について

「高温・低温熱源を共有する全ての可逆熱機関は等しい効率をもつ。」

証明) 高温・低温熱源を共有し, 当量の仕事 W = Q<sub>2</sub> - Q<sub>1</sub> = Q'<sub>2</sub> - Q'<sub>1</sub>を行う2つのサイクルAとBが ある。下図のように, Aの順行程とBの逆行程とが結合すると, 2つの熱源間の自発的な伝熱を表す サイクルとなる。クラウジウスの原理から, 高温熱源から低温熱源への(図では下向きの)伝熱のみ が可能である。この条件は, 伝熱が生じないときも含めて, 以下のように表される。

 $Q_2 - Q_2' = Q_1 - Q_1' \ge 0$ 

すなわち,逆行程による伝熱量Q',Q'の方が大きくなることはない。

両サイクルAとBが共に可逆のとき,結合サイクルの逆サイクルも可能となる。そこで,順,逆どちら かのサイクルで伝熱が生じると,その逆のサイクルは必ずクラウジウスの原理に反することになり,そ もそも,当量の仕事を行う可逆サイクル同士の結合サイクルに伝熱は起こらず,系全体には何の変 化も生じないことになる。すなわち, $Q_2 - Q'_2 = Q_1 - Q'_1 = 0$ であり, $Q_2 = Q'_2$ , $Q_1 = Q'_1$ なので,可逆 サイクルAとBは熱機関としては全く同じ働きをすることになり,等しい効率をもつ。



次に,異なる量の仕事を行う熱機関の比較を行う。先ず,同じ行程をn回繰り返したとき,Q,W全 てがn倍となるので,比 $Q_1/Q_2$ すなわち効率 $\eta$ は繰り返し回数に依らない。そこで,仕事量が有理数比 ( $W_A/W_B = m/n$ )となる熱機関同士でも,互いの仕事量が等しくなるだけ繰り返したもの( $nW_A = mW_B$ )を1サイクルとして上記の比較を行えば,効率が等しいといえる。一般化して,任意の量(実数 比)の仕事を行う熱機関も等しい効率をもつと結論できるであろう。実際,上記の理想気体を用い た可逆熱機関では,連続的にQ,Wを変えることができ,その間,効率は変化しない。 このように,2つの熱源を共有する可逆サイクルであれば,作業物質や仕事量,伝熱量によらず,効率は等しくなることが示された。全ての可逆サイクルについて成り立つ,カルノーの定理として以下のようにまとめられる。

カルノーの定理1(可逆熱機関の効率)(不可逆な場合は後述P.23)

「同一の高温・低温熱源による全ての可逆熱機関の効率は互いに等しく,2つの熱源の温度のみで 決まる。」

すなわち,可逆熱機関の効率 $\eta_r$ が熱源の温度 $t_1, t_2$  ( $t_1 < t_2$ )のみの関数 $F(t_1, t_2)$ で表される。

$$\eta_{\rm r} = 1 - \frac{Q_1}{Q_2} = 1 - F(t_1, t_2) \ (= 1 - \frac{f(t_1)}{f(t_2)})$$

別な見方をすれば、上式により、伝熱量の比 $Q_1/Q_2$ を用いた温度tの定義が可能となる。 その際、 $F(t_1, t_2) = f(t_1)/f(t_2)$ と表されることが以下のように示される。(<u>章末補12</u>:カルノー関数 による別証)

まず, $t_2 \ge t_1$ の熱源に,さらに低温 $t_0$ の熱源を加える。このとき, $t_2 - t_1, t_1 - t_0$ 間の2つの可逆サイクルの効率の上記表式から以下の関係が得られる。

$$F(t_1, t_2) = \frac{Q_1}{Q_2}$$
,  $F(t_0, t_1) = \frac{Q_0}{Q_1}$ 

次に,この二つの可逆サイクルを結合すると,その結合サイクルもやはり可逆となる一方で,t<sub>1</sub>の熱 源とは差し引きで伝熱がなく,t<sub>2</sub>とt<sub>0</sub>の2つの熱源のみとQ<sub>2</sub>とQ<sub>0</sub>の伝熱を行うサイクルとなる。そこで, この結合可逆サイクルについて,効率の上記表式から以下の関係が得られる。

$$F(t_0, t_2) = \frac{Q_0}{Q_2} = \frac{Q_0}{Q_1} \frac{Q_1}{Q_2} = F(t_0, t_1) F(t_1, t_2) \implies \frac{F(t_0, t_2)}{F(t_0, t_1)} = F(t_1, t_2)$$

最終的に得られた関係式の右辺は $t_0$ によらない。そこで、左辺の関数 $F(t_0, t')$ は $t_0$ の関数 $g(t_0)$ と  $t' = t_1, t_2$ の関数f(t')とに分離できているはずである。

このとき例えば、 $F(t_0, t') = \frac{g(t_0)}{f(t')}$ と書けるので、結局、 $F(t_1, t_2) = \frac{F(t_0, t_2)}{F(t_0, t_1)} = \frac{g(t_0)}{f(t_2)} \frac{f(t_1)}{g(t_0)} = \frac{f(t_1)}{f(t_2)}$ と表される。(すなわち、g(t) = f(t)であった。)

理想気体のカルノーサイクルで用いられ,理想気体温度計で決められた絶対温度も,伝熱量の比 $Q_1/Q_2$ から決められた温度の一つであると見做すことができる。実際,以下の関係を満たす絶対温度は,関数f(t)をそのまま温度T = f(t)とみなした場合の温度と定係数を除いて一致する。

$$\eta_{\rm r} = 1 - \frac{Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{T_1}{T_2} \ (<1) \quad \text{ASVIZ} \quad \frac{Q_1}{Q_2} = \frac{T_1}{T_2} \ (>0)$$

理想気体温度計で決められていた絶対温度の比が、「理想気体」などの作業物質によらず、「全ての 可逆サイクル」において伝熱量の比として決められることになり、熱力学的な根拠のある温度(熱力 学温度)目盛りとして、絶対温度(P.3)が再定義されたことになる。そこで、絶対温度は熱力学(的) 温度とも呼ばれる。絶対温度目盛りの定係数は水の3重点の温度を273.16 Kとすることで決められ ていた。この係数により1 Kと1 ℃の温度変化は等しい。 クラウジウスの定理1(可逆サイクルに関するクラウジウスの等式)(不可逆な場合は後述<u>P.23</u>) クラウジウスの原理  $\rightarrow$  カルノーの定理  $\rightarrow \frac{Q_1}{Q_2} = \frac{T_1}{T_2} \rightarrow \frac{(-Q_1)}{T_1} + \frac{Q_2}{T_2} = 0$ 

3つ以上の熱源をもつ可逆サイクルについても,以下の「クラウジウスの等式」が成立する。

 $\sum_{i} \frac{Q_i}{T_i} = 0$  ただし,  $Q_i$ は内部エネルギー上昇の向き(吸熱)を正とする。

証明)以下の図のように,複数の熱源T<sub>i</sub>と伝熱がある一般のサイクルAと,一つの熱源Tを共有する 複数の可逆サイクルR<sub>i</sub> (*i* = 1…N)とにより構成された結合サイクルを考える。

これら全てを結合したサイクルが可能となる条件は、下図の結合サイクルがトムソンの原理に反し ないことであり、何の変化も生じていないときも含めて、このサイクルが図とは逆向きに廻る場合に 相当する。この条件は以下のように表される。

 $W - \sum_{i} W_i = \sum_{i} Q_i' \le 0$ 

一方,各可逆サイクル $R_i$ では $Q_i/T_i = Q'_i/T$ の等式が成立し、以下の関係が確認できる。

 $\sum_{i} \frac{Q_i}{T_i} = \sum_{i} \frac{Q_i'}{T} = \frac{1}{T} \sum_{i} Q_i' \le 0$ 

すなわち、不等式  $\sum_i Q_i / T_i \leq 0$  が一般のサイクルAについて必ず成り立つことになる。



サイクルAを含む図の破線で囲まれた系が可逆のとき,全行程が可逆となり,逆行程も可能となる。 そこで,順,逆どちらかの行程で変化が生じたとすると,その逆行程がトムソンの原理に反することに なり,そもそも結合過程には何の変化も生じることはなく, $\sum_i Q'_i = 0$ ,すなわち, $\sum_i Q_i/T_i = 0$ となる。

なお、 $Q'_i$ の正負はT, $T_i$ の高低と共に可逆サイクル $R_i$ の動作の向きに合わせて決められるので、共通熱源の温度Tは $T_i$ に依らず任意に取ることができる。

また,サイクルA内の作業物体の状態変化が可逆であるとき,伝熱は温度差・温度変化なしに生じ るので,どのような場合にも外部の伝熱相手としては等温熱源*T<sub>i</sub>*を想定できる。次項では,一般の作 業物体における新たな状態量として,クラウジウスの等式からエントロピーが定義されるが,この定 義の際に重要なこととして,図の破線で囲まれた系の可逆サイクルは,一般の作業物体が実現可能 な全ての可逆変化を経ながら元の状態に戻る過程を表している。これは,複数の作業物体からなる 複合系にも当てはまる。 エントロピーS

クラウジウスの等式から可逆サイクルでは以下の関係式が得られる。

$$\sum_{\substack{A \to B \to C}} \frac{Q_r}{T} = 0 \implies \sum_{\substack{A \to B \to C}} \frac{Q_r}{T} + \sum_{\substack{C \to D \to A}} \frac{Q_r}{T} = 0 \implies \sum_{\substack{A \to B \to C}} \frac{Q_r}{T} = \sum_{\substack{A \to D \to C}} \frac{Q_r}{T}$$



上の等式は、経路A→B→Cに対し、どのような経路C→D→Aを辿っても成り立つ。つまり上式 は、作業物体の状態がA→Cの可逆過程で変化するとき、 $\Sigma Q_r/T$ が途中の経路に依らずに始状 態Aと終状態Cのみで決められることを意味する。先述のように、この関係は作業物体における 可逆過程で実現可能な全ての状態変化で成り立つ。そこで、作業物体の各状態で決まった値を 取る「エントロピー」と名付ける新たな状態量Sを、その変化分 $\Delta S$ が $\Sigma Q_r/T$ に相当する量となるよう に、定義することができる。

$$\sum_{A \to C} \frac{Q_r}{T} = S(C) - S(A) = \Delta S = \int_{A \to C} dS \quad ( \texttt{エントロピーの定義式} )$$

具体的には、ある状態のS<sub>0</sub>を基点として、この状態から可逆過程により到達できる全ての終状態 にS<sub>0</sub> + ΔSの値を振っていくことで、全体として矛盾なく整合した値を割り当てることができる。

エントロピーの性質:単位は J K<sup>-1</sup>

- ・状態量であり,全微分dSが存在する。伝熱量に比例して連続的に変化する示量変数となる。
- ・微小な可逆過程ではdS = q<sub>r</sub>/Tである。可逆な伝熱過程なので温度差なしの等温下で起こり、T は作業物体の温度に等しい。
- ・熱力学第1法則が作業物体の状態量の関係式として以下のように表される。

 $\mathrm{d}U = q_{\mathrm{r}} + w_{\mathrm{r}} = T\mathrm{d}S - p\mathrm{d}V$ 

この関係式は可逆過程(q<sub>r</sub>かつw<sub>r</sub>)においてのみ成り立つ。状態量であるSの変化量の評価は、この関係式を用いた可逆な経路で行う。

- ・可逆な等温伝熱では、  $dS = \frac{q_r}{T}$ より、  $\Delta S = \frac{Q_r}{T}$
- ・伝熱により温度変化が生じる場合にも、可逆な加熱昇温(冷却降温)時の $q_r$ は作業物体の熱容量 Cにより $q_r = C dT$ と表される(<u>参考9C</u>)。そこで、

$$\mathrm{d}S = \frac{q_{\mathrm{r}}}{T} = \frac{C}{T} \,\mathrm{d}T \, \ddagger \vartheta, \quad \Delta S = \int \frac{C}{T} \,\mathrm{d}T$$

・可逆過程で $q_r = TdS = CdT$ なので $C = T\frac{dS}{dT}$ , 即ち $C_V = T(\frac{\partial S}{\partial T})_V$ 及び $C_p = T(\frac{\partial S}{\partial T})_p$ とも表せる。

- ・可逆断熱変化(常に $q_r = 0$ )は、 $\Delta S = 0$  (S 一定)を意味する。可逆仕事のみによる連続的な状態 変化で辿ることのできる断熱曲線(曲面)上での変化となる。
- ・変化量として定義されているので,その値は定数分だけ未定となる。→熱力学第3法則
- ・伝熱量Qを供給(吸収)する温度T<sub>e</sub>の熱源のエントロピー変化ΔS<sub>e</sub>は,等温の熱源同士の可逆な伝 熱時には以下のように表される。

$$\Delta S_{\rm e} = -\frac{Q}{T_{\rm e}} < 0 \quad (供給時), +\frac{Q}{T_{\rm e}} > 0 \quad (吸収時)$$

熱源は常に等温(T<sub>e</sub>)に保たれており,その状態変化は伝熱によってのみもたらされる。そこで,熱 接触する相手に依らず,等量Qの伝熱は常に同一の状態変化を熱源にもたらし,状態量であるエ ントロピーの変化量ΔS<sub>e</sub>も上式に等しくなる。  ・エントロピーSは、理想気体に限らず、自由度の数にも依らず、一般の系(作業物体)について定義 される。温度の異なる複数の物体(部分系)からなる複合系のエントロピーについては、エントロピ ー変化量に相当するΣQ<sub>r</sub>/Tが、系内部の状態変化の詳細に依らず、外部熱源の温度Tと伝熱量Q<sub>r</sub> で定義される量であることからも分かるように、各部分系のエントロピー変化量の総和が複合系 のエントロピー変化量となる。

作業物体の温度が $T_1 \rightarrow T_2$ と変化したときのエントロピー変化 $\Delta S$ を求めたい場合がある。エントロピーは可逆過程に対して定義された状態量なので、2つの状態を結ぶ可逆な経路における変化量として求める必要がある。そこで、この経路上での熱容量C(例えば定積熱容量や定圧熱容量)が既知であれば、可逆過程で成り立つ関係 dS = (C/T)dTから、 $\Delta S = \int_{T_1}^{T_2} dS = \int_{T_1}^{T_2} (C/T)$ dTと積分することで変化量を見積ることができる。他の状態量の場合も同様に、計算しやすい経路に沿った可逆過程での変化量として求めることになる。

作業物体のエントロピー変化量は外部熱源における変化 Σ(Q<sub>r</sub>/T)により定義されており,作業物体 自体の体積や温度などの物理量との関係が不明瞭であるが,複数の状態量の変化と関係している ことが以下の理想気体の例でも確認できる。

可逆過程におけるエントロピー変化の2つの側面(熱運動変化,体積変化)(参考12)

例)理想気体のエントロピー

 $dS = \frac{1}{T}dU + \frac{p}{T}dV = \frac{1}{T}\left[\left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T dV\right] + \frac{nR}{V}dV = \frac{C_V}{T}dT + \frac{nR}{V}dV$ 

理想気体では*C<sub>V</sub>(T)*なので,体積のみと温度のみの変化経路を辿ることで,上の2つの項は以下のように個別に積分することができる。

 $\Delta S = [S(T_2, V_2) - S(T_1, V_2)] + [S(T_1, V_2) - S(T_1, V_1)] = \int_{T_1}^{T_2} C_V \frac{dT}{T} + nR \int_{V_1}^{V_2} \frac{dV}{V} = \int_{T_1}^{T_2} C_V \frac{dT}{T} + nR \ln \frac{V_2}{V_1}$ さらに熱容量  $C_V$  一定のとき,  $\Delta S = C_V \ln \frac{T_2}{T_1} + nR \ln \frac{V_2}{V_1}$ 

1)等積昇温時:  $\Delta S = \int_{T_1}^{T_2} C_V dT/T > 0$   $\therefore C_V > 0$ 

等積昇温時の加熱(顕熱) ⇒ 昇温=気体分子の熱運動の激化 ⇒ エントロピー増加

2)等温膨張時:  $\Delta S = nR \ln(V_2/V_1) > 0$ 等温膨張時の加熱(潜熱) ⇒ 気体分子の占める体積の増加 ⇒ エントロピー増加

3) 伝熱を伴わない断熱系での体積変化時:熱運動変化と体積変化の寄与が打ち消し合う。

断熱条件(<u>P.12</u>)  $\int_{T_{c}}^{T_{2}} C_{V} dT/T = -nR \ln(V_{2}/V_{1})$  から,  $\Delta S = 0$ 

上記1)-3)の例は全て可逆過程である。

*q*<sub>r</sub> = *T*d*S*で示される通り,可逆過程におけるエントロピー変化は,伝熱が生じたときに限られる。このとき,熱運動や体積の変化が起こる。

可逆な断熱過程では,エントロピーは変化せず一定に保たれる。

不可逆過程では、伝熱に伴われないエントロピー変化が生じる。(次章P.27)

第4章補足へ

- ・本文中のF(t<sub>1</sub>,t<sub>2</sub>)の議論は必要か?理想気体のカルノーサイクルの表式で十分では?
- ・絶対零度の熱源
- ・温度の高低と伝熱の向きの整合性
- ・熱力学温度の定義の任意性
- ・理想気体の絶対温度が熱力学温度となるのは偶然か
- ・クラウジウス積分  $\Delta S = \int dq/T$  とは
- ・可逆過程のエントロピー変化量計
- ・一般の作業物質を用いたカルノーサイクルの効率
- ・カルノーの定理の別証となる結合サイクル
- ・熱素説に基づくカルノーの定理
- ・カルノー関数とは
- ・カルノー関数による  $\eta_r(t_1, t_2) = 1 F(t_1, t_2) = 1 f(t_1)/f(t_2)$ の別証

第5章 不可逆過程(エントロピー増大の原理)

不可逆過程について、伝熱量と関係する状態量Sが不可逆性の指標となることを、第2法則の3番目の表現となるエントロピー増大の原理として示す。

#### カルノーの定理2(不可逆熱機関の効率)

「不可逆熱機関の効率 $\eta_{ir}$ は $\eta_{ir} < \eta_{r}$ となる。」

証明) 不可逆サイクルで生じた変化は,他に何の変化も残すことなく元に戻すことができないはずで ある。そこで,前掲図(P.17)の結合過程で,順行サイクルAが不可逆のとき,生じた変化を逆行サイ クルBで完全に元に戻すことはできないので,この結合過程には何らかの変化が必ず残ることになる。 結合サイクルで起こりうる変化は伝熱のみなので, $Q_2 - Q'_2 = Q_1 - Q'_1 \neq 0$ となる。このとき,結合過 程が可能となる条件は, $Q_2 - Q'_2 = Q_1 - Q'_1 > 0$ であり,以下の不等式が成り立つ。

$$\eta_{\rm A} - \eta_{\rm B} = \frac{W}{Q_2} - \frac{W}{Q_2'} = \frac{W}{Q_2 Q_2'} (Q_2' - Q_2) < 0$$

ただし,図の結合過程でサイクルBは逆行運転されており,サイクルAとBの順行時の効率 η<sub>A</sub>,η<sub>B</sub> を比較するとき,サイクルBは可逆であるとの前提がある。

つまり,  $\eta_{\rm A} < \eta_{\rm B} = \eta_{\rm r}$ であり,  $\eta_{\rm ir} < \eta_{\rm r}$ となる。

クラウジウスの定理2(不可逆サイクルに関するクラウジウスの不等式)

3つ以上の熱源をもつサイクルが不可逆のとき,前掲図(P.19)の結合サイクルに関する上記と同様 な議論により,∑Q'<sub>i</sub> < 0,すなわち以下のクラウジウスの不等式が成り立つ。

$$\sum_{i} \frac{Q_i}{T_i} < 0$$

また,この結合サイクルは「仕事→熱」不可逆サイクルと等しい。

注) 不等式内の温度はあくまでも熱源の温度であり, 作業物体の温度は不等式には現れない。

エントロピー増大の原理(熱力学第2法則の表現のひとつ)

作業物体における可逆過程で実現可能な全ての状態変化について,不可逆な 断熱過程による変化A→B→Cを,可逆な等温伝熱と断熱過程による変化C→D →Aにより元に戻すサイクル(A→B→C→D→A)を考える。このサイクル全体は 不可逆であり,クラウジウスの不等式が成り立つ。つまり,可逆過程C→D→Aに は伝熱過程が必ず含まれており,不等式 $\sum_{C \to D \to A} (Q/T) < 0$ が成り立つ。



また可逆過程では $\Sigma(Q/T) = \Delta S$ であり,  $\Sigma_{C \to D \to A}(Q/T) = \Delta S_{C \to A} = -\Delta S_{A \to C} < 0$ の関係がある。 すなわち,不可逆な断熱過程による状態変化A→B→Cにおけるエントロピー変化 $\Delta S_{A \to C}$ には,  $\Delta S_{A \to C} > 0$ の不等式が成り立つ。

エントロピー増大の原理(エントロピー増大則とも呼ぶ)として,以下の内容が示された。 「断熱系で不可逆的に起こる状態変化ではエントロピーは必ず増加する。」

断熱系なので,エントロピー増加は系外との伝熱なしに起こる。

各原理の間の関係) トムソンの原理 ⇔ クラウジウスの原理 ⇔ エントロピー増大の原理

- ・トムソンの原理→クラウジウスの不等式→エントロピー増大の原理 は上記の通り。
- ・エントロピー増大の原理 → クラウジウスの原理の証明

エントロピー増大の原理を結論した際の操作を伝熱に対して行う ことで、伝熱は低温側→高温側の向きには生じないことを示す。

まず,経路A→B→Cで,熱源2→熱源1の向きにQ(> 0)だけ伝 熱が生じる変化を考える。次に経路C→D→Aで,この伝熱を可 逆変化により元に戻す操作を行う。すなわち,熱源間の接触を断 ち,各々個別に温度が同じ外部熱源と熱接触させて可逆伝熱を



行う。このとき, 熱源2については加熱に伴う $\Delta S_2 = Q/T_2$ の変化, 熱源1については排熱に伴う  $\Delta S_1 = -Q/T_1$ の変化が生じる。そこで, 全変化量は $\Delta S_{C\to A} = \Delta S_1 + \Delta S_2 = -(Q/T_1T_2)(T_2 - T_1)$ となる。これは可逆変化で元に戻す際の変化量なので, 熱源2→熱源1の伝熱では逆符号の変 化  $\Delta S_{A\to C} = -\Delta S_{C\to A} = (Q/T_1T_2)(T_2 - T_1)$ が生じていることになる。

ここで、両熱源を含む全体は外部に対して断熱系と見なせるので、エントロピー増大則が成り 立つ。すなわち、許される変化は $\Delta S_{A\to C} \ge 0$ であり $T_2 \ge T_1$ 、つまり伝熱が低温側から高温側へと 起こることはなく、「クラウジウスの原理」が示されたことになる。

このように,外部変化としては区別されないサイクル内の変化として,各部分系毎のエントロピー変 化量の総和が複合系全体のエントロピー変化量となることが具体的な例で確認できた。そこで, 各々のエントロピー変化量が既知であれば,可逆過程で同じ状態変化を起こす際のエントロピー変 化量を直接求めてもよい。つまり、各部分系における平衡状態間の変化として生じたエントロピー変 化量の総和が,断熱系としてまとめられた際に増大する過程が不可逆であることになる。

・エントロピー増大の原理→トムソンの原理の証明

エントロピー増大の原理から,仕事→熱サイクル(摩擦熱の発生)が不可逆であること,つまり 熱→仕事サイクルは作れないことを示す。

仕事を全て熱Qに変換して熱源に排熱するサイクルについて,1サイクル後に作業物体は元の 状態に戻りΔS = 0となるが,排熱される熱源側のエントロピーはΔS<sub>e</sub> = Q/T<sub>e</sub> > 0だけ増加する。 熱源+サイクルは断熱系と見なせるので,断熱系としてΔS<sub>e</sub> > 0となる全系の変化が生じている ことになる。そこでエントロピー増大の原理より,仕事を全て熱に変換するサイクルは,断熱系 でエントロピーが増加する過程として,不可逆過程となることが結論され,「トムソンの原理」が 示されたことになる。 可逆過程,不可逆過程のまとめ

1. カルノーの定理

2つの熱源による一般の熱機関の効率 $\eta$ について, $\eta \leq \eta_r$ であり,可逆熱機関の効率 $\eta_r = 1 - T_1/T_2$ が上限となる。ただし,等号は可逆熱機関で,不等号は不可逆熱機関で成り立つ。

2. クラウジウスの定理

3つ以上の熱源をもつサイクルについては、クラウジウスの不等式  $\Sigma Q_i/T_i \leq 0$  が成立する。 ただし、 $Q_i$ は内部エネルギー上昇の向き(吸熱)を正。また、等号は可逆サイクル、不等号は不可逆サ イクルで成り立つ。

3. 断熱系におけるエントロピー変化

断熱系でエントロピーが減少する変化が生じることはなく,起こりうる変化として, 可逆変化はΔS = 0の過程,不可逆変化はΔS > 0の過程となる。

プランクによる第2法則の表現

↑

以上のように,エントロピー増大の原理は他の第2法則の原理と等価な関係にある。 また,クラウジウスの原理→カルノーの定理→クラウジウスの定理→エントロピー増大の原理

の流れから明らかなように,カルノーの定理やクラウジウスの定理も第2法則の等価な表現であり, エントロピー増大の原理との,どちらかがより基本的であるという論理的な包含関係はない。

ただし,以上の関係の前提として,熱力学温度とエントロピーが平衡状態について既に定義されて いる必要がある。すなわち,可逆過程についてq<sub>r</sub> = TdSの関係にある温度とエントロピーという2つ の状態量が既知でなければ,エントロピーを用いる第2法則の表現は意味をなさない。本文では,巨 視的変化としての伝熱によるエネルギー移動様式に関して,第0法則(伝熱が起こらなくなる熱平衡 の指標=温度),第1法則(熱の仕事当量,エネルギー保存則),第2法則(伝熱が不可逆であること を始めとする巨視的過程の不可逆性)を認めることで,熱力学温度を定義し,新たな状態量である エントロピーの存在を示す伝統的な手法を取った。

エントロピー増大則により、断熱系の変化の順序と向きを定める指標が、連続的に変化する状態量であるエントロピーとして、地図の等高線のように、全系の各状態に予め付されていることになる。このため、他の指標により、エントロピー増大則に反する不可逆変化が生じることも許されない。以上の関係は、以下のようなプランクによる第2法則の表現の一つとして表されている。



「自然界における全ての不可逆変化はエントロピー増大の原理に従う。」

備考1) 第2法則の等価な表現は無数に存在する。(発展2)

備考2)変化する速さを理解するためには、非平衡熱力学、速度論が必要となる。

備考3) エントロピー増大則の導出の際には物質の出入りは想定されていない。そこで物質の出入りが生じ る場合,この原理の対象となる断熱系としては、出入りを包含する全体を前提としておく必要がある。すなわ ち断熱系とは外部との間で伝熱と物質の出入りがない系を指す。後述の断熱自由膨張もそのような例の一 つとなる。なお、単に物質の出入りのみがない系は閉鎖系、仕事、伝熱、物質の出入りがある系は開放系と呼 ばれる。このとき、開放系、閉鎖系、断熱系、孤立系の順に外界との接触が減じる。なお、等エントロピー系は 断熱系を必ずしも意味しない(7章補1、8章補1)。 全ての不可逆過程を判別するエントロピー増大の原理の対象は断熱系でよいのか?

第2法則に基づくと、ある過程が可逆か不可逆かは、操作に関与する系全体について完全に元の状態に戻せるか否かで判別される。断熱系では伝熱によるエネルギー移動のみが断たれている。外部 との仕事を含む全ての接触が断たれた(エネルギーが変化しない)系は孤立系と呼ばれ、断熱系と は区別される。例えば、温度差伝熱のみを行う物体全てを含む系は孤立系である。また、「仕事→熱」 サイクルで、仕事を行う装置+熱源の系は、仕事による力学的なエネルギーのみを外部とやりとりす る断熱系となる。例えば、ピストン・シリンダ+熱源の系は、ピストン上に置かれた錘が出入りする外 部の棚との間で、棚に置かれた全ての錘の位置エネルギー変化によるエネルギー移動のみを行う断 熱系となる。なお、これらの装置(錘と外部の棚)は仕事源と呼ばれることがある(<u>参考9</u>)。

不可逆性指標となるエントロピーに関して、その増大の原理の対象が、操作に関与する系全体を 含む孤立系ではなく、仕事による外部変化を含まない断熱系であることについては、熱源など伝熱 に関与する部分を取り込んだ断熱系として、系内を完全に元の状態に戻せれば、仕事による外部変 化についても、可逆な力学操作のみを行う(仕事源として当然満たすべき、錘の出し入れ時に摩擦 は生じない)との前提の下で第1法則(エネルギー保存則)により同様に元の状態に戻せる。そこで、 関与する全系の状態を完全に元に戻せるか否かという、第2法則で規定される不可逆性の判別は、 断熱系について行えばよい。

エントロピー増大の原理に至るまでの本文の要旨

先ず,第0法則により,熱平衡の指標となる状態量としての温度の存在が示された。次に,伝熱,仕 事,内部エネルギー間で成り立つエネルギー保存則として第1法則を認めた。さらに,平衡が崩れた ときの自発的な伝熱の向きを表すクラウジウスの原理(第2法則)を認めることで,第1法則に従いな がら2つの熱源と伝熱を行う可逆熱機関について,カルノーの定理の等式が成り立った。そこで熱力 学温度目盛りが,加熱する側の熱源を高温,冷却する側の熱源を低温として,伝熱量により決めら れた。さらにはエントロピーが,可逆伝熱による変化を表す状態量として,クラウジウスの等式により 定義された。このようにして一対の状態量である温度とエントロピーが,可逆過程で到達可能な全て の状態に対して決められた。最後に,不可逆的な断熱変化に関するエントロピー増大則がクラウジウ スの不等式を用いて結論された。

各々の状態に予め値が付される状態量としてエントロピーが先に導入されることで,エントロピー による不可逆変化の全順序付けが数直線上の実数値の大小関係として自明となる,伝統的な論法 に従った。温度差伝熱の日常経験に基づき,どのようにしても元に戻せない変化の存在を認めるこ とで,全ての巨視的現象が従うべき法則として,不可逆変化を特徴付ける指標に関するエントロピ ー増大則が得られた。 不可逆なエントロピー増大について

1. 断熱系内における伝熱時に生じる過程

複数の熱源と伝熱を行う作業物体にΔSの状態変化が起こるとき,熱源と作業物体を含む全体を断 熱系と見なしたときのエントロピー増大の原理から,以下の関係が導かれる。

 $0 \leq -\sum Q/T_e + \Delta S$ , すなわち,  $\sum Q/T_e \leq \Delta S$ 

ただし、不等式左辺のT<sub>e</sub>は熱源の温度であり、作業物体の温度はこの不等式には現れない。そこで、 上記不等式も限られた意義のみをもつ。例えば、不可逆伝熱過程における不等式 $q/T_e < dS \epsilon$ 、作 業物体温度Tに関する不等式としてq < T dSのように変形することは許されない。等号が成り立つ可 逆な等温伝熱過程に限り、熱源と作業物体の温度は一致する。一方で、不等式右辺の $\Delta S$ は作業物 体におこる状態変化なので、作業物体自身も温度 $T_0$ の熱源であれば $\Delta S = Q/T_0$ となり、温度 $T_e$ の熱 源と不可逆な伝熱を行うときに成り立つ関係 $Q/T_e < \Delta S = Q/T_0 \epsilon$ 表す。すなわち、不可逆な加熱 (Q > 0)では $T_0 < T_e$ 、冷却(Q < 0)では $T_0 > T_e$ となる。この場合のエントロピー増大は不可逆過程 としての温度差伝熱により生じ、高温物体による加熱や低温物体による冷却は不可逆であるという、 伝熱に関する自明な関係が改めてこの不等式により示されている。

#### 2. 断熱系内で伝熱を伴わずに生じる過程

断熱下で伝熱を伴わずに生じる不可逆変化( $\Delta S > 0$ )を,系外との伝熱を含む等温操作と断熱操作 の可逆変化で元の状態に戻すとき,エントロピー減少( $-\Delta S < 0$ )は等温操作時に起こり,系外熱源 への排熱を必ず伴う。すなわち,この種の不可逆変化では,系外からの加熱に相当する内部変化が 自発的に生じ,新たなエントロピーが生成されている。仕事による摩擦熱の発生や,以下の自由膨 張が,この内部変化に相当する。

理想気体の断熱自由膨張(混合のエントロピーへの応用P.50)



理想気体の真空中への断熱自由膨張では、気体は外部に仕事を行わない。これは、上図のよう に容積が固定された容器内での自由膨張を考えれば明らかであろう。断熱下であり、伝熱もな いので、第1法則より、気体の内部エネルギーは変化しない。そこで理想気体では、温度も変わら ない(:: dT = dU/C<sub>V</sub> = 0)。すなわち、 $\Delta S = \int_{T_1}^{T_2} C_V dT/T + nR \ln(V_2/V_1)$ となる理想気体のエント ロピー変化の一般形(<u>P.21</u>)から、 $T_2 = T_1$ 、 $V_2 > V_1$ なので、 $\Delta S = nR \ln(V_2/V_1) > 0$ となる。

このように,理想気体の真空中への断熱自由膨張は,断熱系でエントロピーが増加する変化と なり,エントロピー増大の原理(第2法則)から,不可逆変化であるといえる。 容器に収められていない限り四方八方に飛散する(理想)気体では,(断熱)自由膨張が不可逆過程 となり,一旦拡がった状態から自発的に収縮することが通常起こりえないことは,容易に納得できる であろう。温度差伝熱や摩擦熱発生とは一見無関係と思える気体の自由膨張も,普遍的に成り立つ ベきエントロピー増大則の対象に確かに含まれていることが確認できた。 論理的な関係)「エントロピー増大の原理」→「断熱自由膨張は不可逆」は上記の通り。

「断熱自由膨張は不可逆」→「トムソンの原理」の対偶による証明:



トムソンの原理に反するサイクルを認めると,理想気体の断熱自由膨張による変化が周りも含め て完全に元に戻せてしまうことを示す。

理想気体の断熱自由膨張は等温下( $\Delta U = 0$ )の膨張でもあるので,可逆な等温圧縮・排熱 (W = Q)により元の状態に戻すことができる(上左図)。この等温圧縮・排熱過程に,上図のよう に,トムソンの原理を否定し同じ量Wの仕事を加熱のみQ(= W)で行うサイクルを結合すると,周 りの変化(作業物体の変化,熱源の変化および外部からの仕事)を生じさせることなく,理想気体 の断熱自由膨張を元に戻せる(あたかも断熱自由収縮できる)ことになり,この断熱自由膨張が 不可逆ではなくなることになる。

以上より、「理想気体の断熱自由膨張は不可逆」は第2法則の等価な表現の一つとなる。 可逆な等温圧縮時の排熱  $Q = T\Delta S$ に伴うエントロピー変化 $-\Delta S < 0$ に相当する内部変化 $(\Delta S > 0)$ が断熱自由膨張により自発的に生じていることを意味する。

備考4) 気体の自由膨張一般について不可逆となることが以下のように確認できる。(発展3)

1. 実在気体の断熱自由膨張については、気体分子間の相互作用のために温度変化が生じるが、断熱自由膨張なので孤立系の変化となり内部エネルギーは一定に保たれている。そこで、この変化を可逆過程として辿るとき、dU = TdS - pdV = 0から、 $(\partial S / \partial V)_U = p/T > 0$ となる。つまり、断熱自由膨張時にはエントロピーが増大する。すなわち、分子間相互作用の有無に依らず、気体の断熱自由膨張については、断熱下でエントロピーが増大する不可逆過程となる。

2. 等温環境下(等温熱源との熱接触下)で起こる自由膨張についても,エントロピー増大の原理に基づき不可逆であることが示される(<u>発展3</u>)。

可逆変化であれば外部への仕事量 $w_r = -pdV$ に相当する系外からの伝熱量 $q_r = TdS = pdV$ を必要とする 膨張が自由膨張時には外部に仕事を行うことなく生じることで、断熱や等温などの条件によらずエントロピー 変化dS = (p/T)dVが自発的に生じている。 不可逆過程におけるエントロピー増大の2つの側面(熱散逸,物質の拡散)(<u>参考12</u>) 不可逆過程におけるエントロピー増大には以下の2つの側面がある。

1) 伝熱による温度差の解消や摩擦熱の発生に伴うエネルギーの熱散逸

2) 膨張や混合などの物質の拡散

1)と2)は,前章「可逆過程におけるエントロピー変化の2つの側面(熱運動変化,体積変化)」(P.21) に対応する不可逆変化であり,自発的な変化では決して元に戻ることはない。

いわゆるエネルギー問題,環境汚染と呼ばれる課題には,エントロピー増大を伴うこれらの不可逆 変化が直接関係する(<u>参考21</u>)。環境汚染は「拡散した物質」そのものであり,またエネルギー問題と は,仕事として有効に使うことのできるエネルギーの質の問題である。第1法則からエネルギーの総 量は保存されているが,周りの環境へと「熱散逸したエネルギー」は仕事として有効に使うことができ ない。

備考5) 統計力学との関係については、 $n \in \mathcal{N}(G)$  数 $nN_A$ 個)の相互作用しない質点からなる(重なり合いを許す)理想気体では、[1個の気体分子の可能な配置数 $w_i$ ]∞[容器の体積V] なので、全分子の配置数が $W = \prod_i w_i \propto V^{nN_A}$ となる。

そこで,理想気体の断熱自由膨張時の $\Delta S$ について,ただし $R = N_A k_B$ として,

 $\Delta S = S_2 - S_1 = nR\ln(V_2/V_1) = k_B\ln(V_2/V_1)^{nN_A} = k_B\ln(W_2/W_1) = k_B\ln W_2 - k_B\ln W_1$ つまり、ボルツマンの関係式  $S = k_B\ln W$  が成立している。 → 統計力学へ(<u>参考12</u>) ただし,  $S = nR\ln V + ns_0$ としてしまうと、Sが示量変数ではなくなる。

 $: nR\ln(nv) + ns_0 = nR\ln n + nR\ln v + ns_0 = nR\ln n + n(R\ln v + s_0) = nR\ln n + ns ≠ ns$ むしろ,  $S = nR\ln v + ns_0 = nR\ln(V/n) + ns_0$ とすべきである。

→ ギブズのパラドックス, 同種分子の区別?, 統計力学(量子力学)へ

統計力学では、実空間と運動量空間を併せた相空間で分子集団が占めることのできる"体積"を、状態数W と呼ぶ。上記の配置数は実空間分の状態数となり、熱運動には運動量空間分を含めた状態数が関係する。ボ ルツマンの関係式により、エントロピーは状態数すなわち相空間内の"体積"に相当し、エントロピー増大則は 相空間内で分子集団が占めることのできる"体積"が自発的に縮むことがないことを意味する。例えば、物質 の拡散や熱散逸は、それぞれ実空間や運動量空間内での"体積"の増大に相当するので、自発的に元に戻る ことはないと解釈される。巨視的な状態としては区別されない分子・原子の微視的状態の数が最大となる巨 視的状態が結果的に実現されることに相当している。

<u>第5章補足へ</u>

- ・不可逆熱機関で効率が下がる具体的な原因
- ・異なる温度の(熱源ではない)2物体が熱接触した際のエントロピー変化
- ・ヒートポンプのエントロピー変化
- ・順方向温度差伝熱+ヒートポンプのエントロピー変化
- ・エントロピーと熱力学温度の異なる導入法
- ・温度差なし伝熱や摩擦なし力学操作以外の可逆過程
- ・熱力学温度の定義と伝熱の向きの関係
- ・第1・第2法則と熱物質説
- ・状態変化途中のエントロピー
- ・改めて伝熱とは

・不可逆過程のエントロピー変化量計

P.29

#### 第6章 熱力学第3法則

極限の最低温度となる絶対零度0Kの状態は有限回の操作(過程)では到達できない特別な状態に あり、「エントロピー」の基点となる。統計力学と量子力学により根拠づけられる。

プランクによる表現

「化学的に一様な有限密度の物体のエントロピーは,絶対零度0Kに近づくと,圧力,密度,(固体や液体などの)集合状態によらず,一定の値に近づく。」

 $\lim_{T \to 0 \text{ K}} S = 0 \text{ とする} \quad \text{エントロピーの原点} \to 統計力学と量子力学 (<u>参考13</u>)$  $1. dS = <math>\frac{C}{T}$  dT と表したときのC > 0 (<u>第8章</u>)であるため,  $\frac{dS}{dT} = \frac{C}{T} > 0$ から,

S(T)は単調増加関数となる。

2. *S*が一定値ゼロに近づくことから, *S*(*T*) = *S*(0) +  $\int_0^T \frac{C}{T} dT = \int_0^T \frac{C}{T} dT > 0$  であり, *S*(*T*)は常に正となる。

# 3. S(T)が有限値に留まるためには、 $\lim_{T \to 0 \text{ K}} \frac{C}{T} < \infty$ から、 $T \to 0 \text{ K}$ で $C \to 0$ となる必要がある。

・
$$C = C_0(-\overline{c})$$
のとき,  $S(T) = \int_0^T \frac{C_0}{T} dT = C_0[\ln T - \ln 0] = \infty$   
単原子理想気体の熱容量は一定:  $C_V = (3/2)nR$   
熱容量一定とする理想気体モデルは(同様の意味でファン・デル・ワールス流体も)絶対零度近  
傍で破綻している。

実在気体では,低温で固化や液化が起こる。

・*C* = 
$$aT^m(m > 0)$$
のとき, *S*(*T*) =  $\int_0^T \frac{C}{T} dT = a \int_0^T T^{m-1} dT = \frac{a}{m} [T^m - 0] < \infty$   
以下は第3法則に適った系の例である。  
結晶格子の振動: *C<sub>V</sub>* =  $aT^3nR$  (*T* ≪ *T*<sub>D</sub>~数百 K, 量子力学, 参考20)  
金属中の自由電子: *C<sub>V</sub>* =  $aT^1nR$  (*T* ≪ *T*<sub>F</sub>~数万 K, 量子力学, 参考20)  
輻射場(電磁波, 光): *C<sub>V</sub>* =  $aT^3V$  (電磁気学と量子力学, 参考5C, 参考20)

4. 絶対零度では、固体や液体などの集合状態によらず、エントロピーが一定の値に漸近することから、体膨張率αや熱圧力係数βなどの物質係数もゼロに漸近する(P.35)。 また、絶対零度ではエネルギー最小の状態が平衡状態となる。通常の物質のエネルギー最小の状態は乱れや欠陥のない結晶固体であり、絶対零度での最安定状態もこの状態となる。例外的に原子の質量が小さいヘリウムは、絶対零度近傍でも低圧下では零点振動のために液体状態に

保たれたまま超流動を示す。

絶対零度0Kの(有限回の操作による)到達不可能性について

- 1. 伝熱による冷却には,より低温の熱源が必要となる。しかし,絶対零度より低い温度の熱源は定義上存在しないので,伝熱による冷却では絶対零度には到達できない。
- 2. 伝熱に依らない冷却法として, 断熱変化(例:気体の断熱膨張)により温度を下げることができる。 ただし第2法則により, 断熱変化ではエントロピーS (> 0)が減少することはない。一方, 第3法則 により, 絶対零度はS = 0の状態にあるため, 断熱変化でも絶対零度には到達できない。 なお, 気体の等温圧縮などに伴う熱源への排熱で, エントロピーを減少させることは可能である が, 上記1.のように, T > 0 Kの熱源でT = 0 Kの状態でもあるS = 0に到達することはできない。
- 3. 以上の状況を図示すると、第3法則が規定する下左図のような(状態によらず T→0 Kで S→0となる)場合には、断熱変化と等温変化の組み合わせによる降温・排熱過程の有限回の操作では絶対零度には到達できず、無限回の操作が必要とされることが分かる。可逆過程は基本的に断熱変化と等温変化の組み合わせ(参考9H)であり、上記のように不可逆な伝熱や断熱変化を加えたとしても、絶対零度は到達不可能な極限の最低温度であることが結論される。



 $T = 0 K \Leftrightarrow S = 0$ の場合  $T = 0 K \bigcirc S > 0$ も可の場合  $T = 0 K \Leftrightarrow S = S_0 > 0$ の場合 断熱膨張と等温圧縮の繰り返しによる降温の例

4. 上左図の場合でも, T = 0 Kに限りなく近づくことはできる。
断熱膨張以外にも, 断熱消磁(磁気冷却, <u>参考3</u>), 分子間相互作用を利用した相転移の潜熱(P. <u>54</u>)や混合熱あるいは気体のジュール=トムソン効果(<u>参考1</u>)による有限温度で有効な冷却, 浮遊している個々の分子・原子の熱運動を光で減速するレーザー冷却などがある。
実際に温度が測定されたとの報告がある超低温の例:

2.8 × 10<sup>-10</sup> K = 280 pK ロジウム核スピンを断熱消磁により冷却した際の温度として,関係式 *Q*/Δ*S* = *T*に基づき結論された。 <u>TA Knuuttila et al., *J. Low Temp. Phys.* 123 (2001) 65.</u>

補1) ネルンストの熱定理とは?絶対零度で本当にエントロピーはゼロなのか?: 第3法則の原型となったネ ルンストの熱定理の導入過程とその実験的な根拠,絶対零度における残余エントロピーの可能性について は,参考13を参照のこと。

補2)絶対零度に到達不可能であることと、状態によらず  $T \rightarrow 0$  Kで  $S \rightarrow 0$ となることとは等価か?: 上右図の例で明らかなように等価ではない。S一定値となることとは等価になる。

#### 第7章 可能な変化と熱力学関数

温度が関与する現象についての法則は,前章までの熱力学3法則で尽くされており,状態変化に関 しては断熱系におけるエントロピー増大の原理により一般的に判断される。ただし例えば等温環境 下の状態変化などを断熱系の変化として捉えるためには,いくつかの手順が必要となる。そこで以 下の章では,具体的な各条件に対応する自由エネルギーなどの新たな熱力学関数を導入すること で,各条件下における状態変化の理解を容易にし,相変化や化学反応などの諸現象へと適用する。

以降の章では熱力学の3法則に基づく以下の事項を前提として,まず本章では,第1・2法則の下 で可能な(可逆・不可逆)変化について分類し,新たな熱力学関数を導入する。

第1法則:エネルギー保存則( $\Delta U = Q + W$ , dU = TdS - pdV)

第2法則:断熱系でのエントロピー増大の原理 ( $\Delta S \geq 0$ )

第3法則:有限温度で*S* > 0

1. 断熱環境下(Q = 0)で可能な変化: エントロピーが増大する向き  $\Delta S \ge 0$ 

- 1-1 断熱·等積系(Q = 0, W = 0):  $\Delta U = 0$  孤立系とも呼ばれる。
- 1-2 断熱·等圧系( $Q = 0, W = -p_e \Delta V$ ):  $\Delta U = W \rightarrow U_2 U_1 = -p_e(V_2 V_1)$

 $\Delta H = (U_2 + p_e V_2) - (U_1 + p_e V_1) = 0$  エンタルピー  $H \equiv U + pV$ 

備考1) 可逆な断熱変化は等エントロピー変化でもあるが,両者の不可逆変化の条件は異なる。(章末補1)

2. 等温環境下(T<sub>e</sub>)で可能な変化:

始状態・終状態が伝熱先となる熱源と同じ温度T<sub>e</sub>に保たれる際に可能となる変化と捉える。

第1法則:  $U_2 - U_1 = Q + W$ 

(系+熱源)の全体は断熱系となり,エントロピー増大の原理の適用対象となる。このとき,

(系の状態変化: 
$$(U_1, S_1) \rightarrow (U_2, S_2)$$
  
熱源のエントロピー変化:  $-\frac{Q}{T_e}$ 

⇒ (系+熱源)全体のエントロピー変化 =  $(S_2 - S_1) - \frac{Q}{T_e} \ge 0$ 

$$\therefore (S_2 - S_1) - \frac{1}{T_e} (U_2 - U_1 - W) \ge 0 \Rightarrow \Delta F = (U_2 - T_e S_2) - (U_1 - T_e S_1) \le W$$

ヘルムホルツ自由エネルギー  $F \equiv U - TS$ 等温系の可能な変化:

(ヘルムホルツ自由エネルギー増加量 ΔF)≤(外部からの仕事 W)

すなわち,等温系における等量 $\Delta F$ の状態変化を起こす操作に必要な外部からの仕事量は可逆操作 時 $(W_r = \Delta F)$ に最小値となる。

不等式の左右両辺を入れ替えて、

(外部への仕事 -W)≤(ヘルムホルツ自由エネルギー減少量 -ΔF)

と読み替えると,等温下における状態変化で外部への仕事として取り出せるエネルギーの上限(最 大値)が,内部エネルギー減少分-ΔUではなく,可逆操作時の自由エネルギー減少分-ΔFで与えら れることを意味する。「最大仕事の原理」と呼ばれている。仕事として使える「自由」エネルギーという 名前の由来でもある。(<u>章末補2,3</u>) 論理的な関係)「エントロピー増大の原理」⇒「最大仕事の原理」は上記の通り。

一方で以下のように、「最大仕事の原理」⇒「トムソンの原理」も示すことができ、熱力学温度とエントロピーが平衡状態について定義済みであれば、「最大仕事の原理」も第2法則の等価な表現のひとつとなる。

証明:上記の系が熱機関のとき,熱機関と一つの熱源からなる系となり,熱機関の1サイクル後に系 は元の状態に戻りΔF = 0となるので,「最大仕事の原理」から,

(外部への仕事 – W) ≤ 0

即ち,1つの熱源からの伝熱のみで生じる可能な変化は,外部から仕事をされ(-W ≤ 0)熱源に排 熱する(摩擦熱発生の)サイクルであり,1つの熱源からの加熱で外部へ仕事を行い -W > 0となる 熱機関サイクルは作れないこと,つまりトムソンの原理が成り立つことが示された。

2-1等温·等積系(W = 0)

 $\Delta F = (U_2 - T_e S_2) - (U_1 - T_e S_1) \le 0$ 

可能な変化:ヘルムホルツ自由エネルギーが減少する向き。

2-2等温·等圧系( $W = -p_e \Delta V = p_e (V_2 - V_1)$ )

 $\Delta G = (U_2 - T_e S_2 + p_e V_2) - (U_1 - T_e S_1 + p_e V_1) \le 0$ 

ギブズ自由エネルギー  $G \equiv U - TS + pV$ 

可能な変化:ギブズ自由エネルギーが減少する向き。

備考2) S > 0によりF = U - TS < Uとなることから,等温下に置かれた作業物体の行う仕事量の上限 $-\Delta F$ が内部エネルギーの減少分 $-\Delta U$ で抑えられるわけではない。

等温過程では、 $-\Delta F = -\Delta U + T_e \Delta S$ となるので、作業物体で $\Delta S > 0$ であれば $-\Delta F > -\Delta U$ となる。つまり、 等温下では熱源からの伝熱によるエネルギー供給( $Q = T_e \Delta S > 0$ )があり、たとえ $\Delta U = 0$ であっても $-W \leq -\Delta F$ から $-\Delta F = T_e \Delta S = Q > 0$ の可逆仕事を上限とする仕事を行える(例. 理想気体の可逆等温膨張のように伝熱量Qで仕事量-Wが決まる)(<u>章末補2</u>)。

なお、 $T_{\rm E}$ ,  $p_{\rm E}$ 一定の環境内に置かれた系について、環境-系間で移動するエネルギーを利用して、有効に取 り出せる最大仕事 $W_{\rm max}$ はエクセルギーと呼ばれる。ある物体の状態変化を利用したエネルギー移動の場合、  $W_{\rm max} = -(\Delta U - T_{\rm E}\Delta S + p_{\rm E}\Delta V)$ となる(<u>章末補3</u>)。

備考3)等温系で作業物体の体積変化以外による仕事W'がある場合,最大仕事の原理 – $W \leq -\Delta F$ の–Wについて,その上限は以下のように表される。

等温・等積系では, W = W'なので,  $-W' \leq -\Delta F$ 

等温・等圧系では、 $W = -p_e \Delta V + W'$ なので、 $-W' \leq -\Delta G$ 

すなわち,体積変化以外による外部への仕事 – W'の上限は,各自由 エネルギーの減少分で決まる。

水飲み鳥の例(右図):

あたかも水を飲んでいるかのように,頭の上下を繰り返す熱機関。



U(S,V),H(S,p),F(T,V),G(T,p)は(完全な)熱力学関数と呼ばれる。

例えば、内部エネルギーUが状態量SとVの関数としてU(S,V)のように与えられるとき、  $dU = TdS - pdV = (\frac{\partial U}{\partial S})_V dS + (\frac{\partial U}{\partial V})_S dV \qquad , T = (\frac{\partial U}{\partial S})_V \qquad , -p = (\frac{\partial U}{\partial V})_S$ から,残りの状態量Tとpが微分係数として決められる。

このようなU(S,V)を(完全な)熱力学関数とよぶ。S(U,V)も同様。

$$dS = \frac{1}{T} dU + \frac{p}{T} dV = (\frac{\partial S}{\partial U})_V dU + (\frac{\partial S}{\partial V})_U dV \qquad , \ \frac{1}{T} = (\frac{\partial S}{\partial U})_V \qquad , \ \frac{p}{T} = (\frac{\partial S}{\partial V})_U dV$$

以下,他の(完全な)熱力学関数。

$$\begin{array}{l} \mp \mathcal{V} \mathcal{P} \mathcal{V} \mathcal{C} & H(S,p) = U + pV; \\ dH = TdS + Vdp = (\frac{\partial H}{\partial S})_p dS + (\frac{\partial H}{\partial p})_S dp & , T = (\frac{\partial H}{\partial S})_p & , V = (\frac{\partial H}{\partial p})_S \end{array}$$

ヘルムホルツ自由エネルギー 
$$F(T,V) = U - TS$$
:  
 $dF = -SdT - pdV = (\frac{\partial F}{\partial T})_V dT + (\frac{\partial F}{\partial V})_T dV$ ,  $-S = (\frac{\partial F}{\partial T})_V$ ,  $-p = (\frac{\partial F}{\partial V})_T$ 

ギブズ自由エネルギー G(T,p) = U - TS + pV:

$$dG = -SdT + Vdp = (\frac{\partial G}{\partial T})_p dT + (\frac{\partial G}{\partial p})_T dp \qquad , \quad -S = (\frac{\partial G}{\partial T})_p \quad , \quad V = (\frac{\partial G}{\partial p})_T$$

定義から明らかに H,F,G も U と同様に状態量であり、U と同じ単位 I で表される示量変数となる。 熱関数 H: エンタルピーの別名。

ac

 $dH = TdS + Vdp = q_r + Vdp$ より,等圧下(dp = 0)で,  $q_r = dH$  二定圧熱容量 $C_p = (\frac{\partial H}{\partial T})_p$ ギブズ=ヘルムホルツの式

 $H = G + TS = G - T(\frac{\partial G}{\partial T})_p = -T^2(\frac{\partial}{\partial T}\frac{G}{T})_p$ UとFに関する式もある。(<u>章末補5</u>) 化学反応について,平衡定数の温度依存性と反応熱を関係づける(P.60)。化学電池では平衡定

数は起電力に相当し、反応熱との関係から第3法則の原型となるネルンストの熱定理が成り立つこ とが確認された(参考13)。

マクスウェルの関係式

全微分可能の条件: df = 
$$(\frac{\partial f}{\partial x})_{y}dx + (\frac{\partial f}{\partial y})_{x}dy$$
 で,  $\frac{\partial}{\partial y}\left(\frac{\partial f}{\partial x}\right) = \frac{\partial}{\partial x}\left(\frac{\partial f}{\partial y}\right)$  (P.4, 参考2)  
例えば, dUから, : dU = TdS - pdV =  $(\frac{\partial U}{\partial S})_{V}dS + (\frac{\partial U}{\partial V})_{S}dV$  で,  $\frac{\partial}{\partial V}\left(\frac{\partial U}{\partial S}\right) = \frac{\partial}{\partial S}\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)$   
すなわち,  $(\frac{\partial T}{\partial V})_{S} = -(\frac{\partial p}{\partial S})_{V}$  dH から,  $(\frac{\partial T}{\partial p})_{S} = (\frac{\partial V}{\partial S})_{p}$   
dF から,  $(\frac{\partial S}{\partial V})_{T} = (\frac{\partial p}{\partial T})_{V}$  dG から,  $-(\frac{\partial S}{\partial p})_{T} = (\frac{\partial V}{\partial T})_{p}$ 

(マクスウェルの関係式の応用例)

1. 熱力学第3法則(<u>P.30</u>)より, 圧力, 密度, 集合状態によらず*S*が一定の値(ゼロ)に近づくので,  $\lim_{T \to 0 \text{ K}} \left(\frac{\partial S}{\partial p}\right)_T = 0 \Rightarrow$ 体膨張率  $\alpha = \frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p = -\frac{1}{V} \left(\frac{\partial S}{\partial p}\right)_T \xrightarrow[T \to 0]{K} 0$   $\lim_{T \to 0 \text{ K}} \left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_T = 0 \Rightarrow$ 熱圧力係数  $\beta = \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V = \left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_T \xrightarrow[T \to 0]{K} 0$ 

2. 熱力学的状態方程式

 $(\frac{\partial U}{\partial V})_{T} = T(\frac{\partial p}{\partial T})_{V} - p = T\frac{\alpha}{\kappa_{T}} - p$  エンタルピーHの式もある。(章末補6) : dU = TdS - pdV と, マクスウェルの関係式  $(\frac{\partial S}{\partial V})_{T} = (\frac{\partial p}{\partial T})_{V}$  から,  $(\frac{\partial U}{\partial V})_{T} = T(\frac{\partial S}{\partial V})_{T} - p = T(\frac{\partial p}{\partial T})_{V} - p$ 下記(備考4)より, 熱圧力係数(P.5)  $\beta = (\frac{\partial p}{\partial T})_{V} = -(\frac{\partial p}{\partial V})_{T}(\frac{\partial V}{\partial T})_{p} = [-V(\frac{\partial p}{\partial V})_{T}] [\frac{1}{V}(\frac{\partial V}{\partial T})_{p}] = \frac{\alpha}{\kappa_{T}}$ 例) 理想気体(pV = nRT)では  $(\frac{\partial p}{\partial T})_{V} = \frac{nR}{V} = \frac{p}{T}$ なので,  $(\frac{\partial U}{\partial V})_{T} = T\frac{p}{T} - p = 0$ すなわち, 理想気体の性質として状態方程式 pV = nRT と共に前提とされていた関係  $(\frac{\partial U}{\partial V})_{T} = 0$  に ついては, 状態方程式から導出されることが確認される(P.12, 章末補4)。

他にも多くの適用例がある。

 $C_p - C_V \ge 0$ の証明(<u>P.43</u>), 伝熱量qの一般表式(<u>章末補7</u>), 一般物質の可逆等温膨張時の伝熱 量(<u>章末補8</u>)や可逆断熱膨張時や断熱自由膨張時の温度変化(<u>章末補9,11</u>), ゲイリュサック=ジ ュールの実験, ジュール=トムソン効果および熱力学温度の決定(<u>参考1</u>)



適用例: P.39, P.41, P.43

備考5) 偏微分に関する公式から,  $\frac{\kappa_s}{\kappa_T} = \frac{C_V}{C_p}$ の関係が以下のように成り立つ(適用例<u>P.39</u>)。(<u>章末補13</u>)  $\frac{(\frac{\partial V}{\partial p})_s(\frac{\partial P}{\partial S})_v(\frac{\partial S}{\partial V})_p}{(\frac{\partial V}{\partial p})_T(\frac{\partial P}{\partial T})_v(\frac{\partial T}{\partial V})_p} = 1 \Rightarrow \frac{(\frac{\partial V}{\partial p})_s}{(\frac{\partial V}{\partial p})_T(\frac{\partial S}{\partial T})_p} = 1 \Rightarrow \frac{\kappa_s}{\kappa_T} = \frac{-\frac{1}{V}(\frac{\partial V}{\partial p})_s}{-\frac{1}{V}(\frac{\partial V}{\partial p})_T} = \frac{T(\frac{\partial S}{\partial T})_v}{T(\frac{\partial S}{\partial T})_p} = \frac{C_V}{C_p}$ ただし, 上記備考4から,  $(\frac{\partial V}{\partial p})_s(\frac{\partial S}{\partial V})_v(\frac{\partial S}{\partial V})_p = -1$ ,  $(\frac{\partial P}{\partial S})_v(\frac{\partial P}{\partial T})_v = (\frac{\partial T}{\partial S})_v$ などが成り立つ。

第7章補足へ

- ・等エントロピー系での可能な変化
- ・最大仕事の原理の適用例
- ・エクセルギー
- ・理想気体の性質 $\left(\frac{\partial U}{\partial v}\right)_T = 0$ について
- ・UとFのギブズ=ヘルムホルツの式
- ・Hに関する熱力学的状態方程式
- ・微小伝熱量qの一般表式
- ・可逆等温膨張・圧縮時の伝熱量
- ・可逆断熱膨張・圧縮時の温度変化
- ・断熱自由膨張時の温度変化
- ・ファン・デル・ワールス流体の場合
- ・備考5の $\frac{\kappa_s}{\kappa_T} = \frac{c_v}{c_p}$ の関係式の導出に、dSが全微分であることは必要か?
#### 第8章 熱力学的平衡条件と熱力学不等式

熱力学第2法則は、あくまでも可能な変化の向きに関する法則である。第0法則(参考0)が前提とす るような、全体として特定の値を取る状態変数の組で表される(複合系では各部分系の)安定で一 様な熱力学的平衡状態の存在が、第2法則の表現の自明な帰結として無条件に保証されているわ けではない。例えば伝熱は、第2法則により、必ず高温→低温の向きに生じるが、全体として1つの温 度となる熱平衡状態に向けての変化(排熱による高温物体の降温、加熱による低温物体の昇温)に は、この変化経路における熱容量が常に正であることが要請される。

同様に,以下のような各拘束条件下における熱力学的平衡状態の存在を要請することで,平衡状態へと向かう自発的な変化を保証する条件式として,第2法則から熱力学不等式が導かれる。

熱力学第0~2法則に加えて,安定で一様な熱力学的平衡状態の存在を要請すること,即ち熱力 学不等式が加わることで,経験則である「温かさの異なる2物体を接触させると,必ず一方向に変化 が生じ,最終的には2物体とも一様な温かさの状態に至る」ことが保証される(参考17A)。この意味 で,熱力学不等式は熱力学の基本法則と同等に重要な関係則である。またこのとき,全ての不可逆 過程は最終的な安定状態である熱力学的平衡状態へと向かう過程となる。(P.9)

前章までから明らかに、

熱力学的平衡条件:不可逆変化を経た後に最終的に到達する平衡状態の条件。

1. 断熱系: エントロピーS最大

なお、断熱・等積系(孤立系) 内部エネルギーー定  $\Delta U = 0$ 断熱・等圧系 エンタルピーー定  $\Delta H = 0$ 

2. 等温·等積系: ヘルムホルツ自由エネルギー F最小

3. 等温·等圧系: ギブズ自由エネルギー G最小

これらが熱力学的平衡状態であり,第2法則に従えば,これらの状態に至ることで,さらなる変化は 原理的に起こらなくなる。

以下で示されるように,

熱力学不等式

dT - dS間の係数である熱容量 $C_V, C_p$ や、dp - dV間の係数である圧縮率 $\kappa_S, \kappa_T$ が、常に正となる。 分子論に基づく状態量の揺らぎの視点からの導出については、<u>章末補7</u>および<u>参考12E</u>参照。 1. エントロピー S(U,V) について

 $dS = \frac{1}{T} dU + \frac{p}{T} dV$ より、SはU,Vの増加関数:  $(\frac{\partial S}{\partial U})_V = \frac{1}{T} > 0, (\frac{\partial S}{\partial V})_U = \frac{p}{T} > 0$ 熱力学第2法則により、断熱下で起こりうる変化は、Sが増加する向きである。

そこで,各々が安定で一様な平衡状態S(U1, V1),S(U2, V2)にある粒子数  $N_1, N_2$ の2つの部分系が、断熱下で全体積 $V_1 + V_2 = V$ を固定して合体したと き,外部からの仕事も生じない孤立系における断熱変化となり, U1 + U2 = U も一定に保たれるが,変化の過程でS(U,V)は増加する。

この過程により安定で一様な新たな熱力学的平衡状態に落ち着くときを. u,v,sのような1粒子当たりの量で表すと、(u,v)については、状態1,2を N<sub>2</sub>:N<sub>1</sub>の比で内分する点が状態3となる以下の関係がある。

2 合体後3 1 2 合体後3 1  $N_{1} + N_{2} = N N_{1}v_{1} + N_{2}v_{2} = Nv_{3} = V$  $N_{1}u_{1} + N_{2}u_{2} = Nu_{3} = U N_{1}s_{1} + N_{2}s_{2} < Ns_{3} = S$ 



そこで、s(u,v)曲面上で2つの状態間を結んだ下左図のような断面を考えると、任意の状態1,2の 組合せによる内分点よりも状態3のs3が必ず上になる条件は,sの曲線が上に凸であれば満たされ る。sはu,vの増加関数なので、このときのs(u,v)の全体図は下中図のような上に凸の曲面となる。

合体前後で全系のN.U.Vは一定に保たれるので、合体前の状態を系全体が非一様な場合として 捉え直すこともできる。s(u, v)が上に凸の曲面であれば,任意の組合せによる非一様な状態の内分 点よりも必ず上に位置することで,系全体が一様な合体後の状態がS(= Ns)最大の状態となる。 (s(u, v)が下に凸となった場合に生じる変化については次項備考1参照)



「2変数の狭義の凸関数f(u,v)の性質」(参考16)

任意の2点間 $(u_0, v_0) - (u_0 + \Delta u, v_0 + \Delta v)$ を結ぶ線分上で狭義の意味でf(u, v)が上に凸の曲線と なるためには、 $F(t) = f(u_0 + t\Delta u, v_0 + t\Delta v)$ について $0 \le t \le 1$ でF''(t) < 0であればよい。 ただし.

$$F'(t) = \frac{\mathrm{d}F}{\mathrm{d}t} = \frac{\partial f(u_0 + t\Delta u, v_0 + t\Delta v)}{\partial u} \Delta u + \frac{\partial f(u_0 + t\Delta u, v_0 + t\Delta v)}{\partial v} \Delta v$$
  

$$F''(t) = \frac{\mathrm{d}^2 F}{\mathrm{d}t^2} = \frac{\mathrm{d}F'}{\mathrm{d}t} = \frac{\partial^2 f}{\partial u^2} (\Delta u)^2 + 2\frac{\partial^2 f}{\partial u \partial v} (\Delta u) (\Delta v) + \frac{\partial^2 f}{\partial v^2} (\Delta v)^2$$
  
そこで、任意の(u, v)と\Delta u, \Delta v について、以下の不等式が成立する。  

$$\frac{\partial^2 f(u, v)}{\partial u^2} (\Delta u)^2 + 2\frac{\partial^2 f(u, v)}{\partial u \partial v} (\Delta u) (\Delta v) + \frac{\partial^2 f(u, v)}{\partial v^2} (\Delta v)^2 < 0$$

диди

 $\partial v^2$ 

ここで、全粒子数N倍することでs(u,v)N = S(u,v,1)N = S(Nu,Nv,N) = S(U,V,N)となり(次章)、 上記「2変数の凸関数の性質」により、以下の不等式がN固定下で任意の $\Delta U, \Delta V$ について成り立つ。

$$\left(\frac{\partial^2 S}{\partial U^2}\right)(\Delta U)^2 + 2\left(\frac{\partial^2 S}{\partial U \partial V}\right)(\Delta U)(\Delta V) + \left(\frac{\partial^2 S}{\partial V^2}\right)(\Delta V)^2 < 0$$

そこで上式を(ΔU/ΔV)の2次関数と捉えると,常に負値となる条件が以下の不等式として得られる。

$$(\frac{\partial^2 S}{\partial U^2})_V < 0, (\frac{\partial^2 S}{\partial U \partial V})^2 - (\frac{\partial^2 S}{\partial U^2})_V (\frac{\partial^2 S}{\partial V^2})_U < 0 \quad ( \pm \mathcal{O} 2 \exists \mathcal{N} \mathcal{G}, (\frac{\partial^2 S}{\partial V^2})_U < 0 \, \mathbb{t} \ \mathsf{f} \$$

2)  $\left(\frac{\partial^2 S}{\partial V^2}\right)_U = \left(\frac{\partial}{\partial VT}\right)_U < 0$  については, 熱容量や圧縮率の符号を単独で決められる不等式とはならないが, 逆に $C_V \ge \kappa_T$ が正であれば常に成り立つ (<u>章末補3</u>)。

3) s(u,v)が, u,vと共に単調に増加し,上に凸の曲面となることから,前項右図のように $s = s_0$ 一定下の $u(s_0,v)$ の曲線は下に凸の減少関数となる(参考16)。

すなわち,Sが一定に保たれる可逆な断熱変化では,

*U*は*V*の減少関数:  $(\frac{\partial U}{\partial V})_{s} = -p < 0$ 下に凸 ⇒  $0 < (\frac{\partial^{2}U}{\partial V^{2}})_{s} = -(\frac{\partial p}{\partial V})_{s} = -\frac{1}{V} / \frac{1}{V} (\frac{\partial V}{\partial p})_{s} = \frac{1}{V} \frac{1}{\kappa_{s}} \Rightarrow$  断熱圧縮率  $\kappa_{s} > 0$ 4)  $(\frac{\partial^{2}S}{\partial U \partial V})^{2} - (\frac{\partial^{2}S}{\partial U^{2}}) (\frac{\partial^{2}S}{\partial V^{2}}) = \frac{-1}{VT^{3}C_{v}\kappa_{T}} = \frac{-1}{VT^{3}C_{v}\kappa_{s}} < 0$  の関係も,  $(\underline{7 \oplus \# 44}$ の公式を利用すれ

ば)以下のように成り立つので、 $C_V \ge \kappa_S$ に関する上の結果と合わせて、 $\kappa_T, C_p > 0 \ge c_a$ る。

$$\begin{aligned} (\Xi \overline{U}) &= \left(\frac{\partial}{\partial V}\frac{1}{T}\right)_{U} \left(\frac{\partial}{\partial U}\frac{p}{T}\right)_{V} - \left(\frac{\partial}{\partial U}\frac{1}{T}\right)_{V} \left(\frac{\partial}{\partial V}\frac{p}{T}\right)_{U} \\ &= -\frac{1}{T^{2}} \left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_{U} \left[\frac{1}{T} \left(\frac{\partial p}{\partial U}\right)_{V} - \frac{p}{T^{2}} \left(\frac{\partial T}{\partial U}\right)_{V}\right] + \frac{1}{T^{2}} \left(\frac{\partial T}{\partial U}\right)_{V} \left[\frac{1}{T} \left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)_{U} - \frac{p}{T^{2}} \left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_{U}\right] \\ &= -\frac{1}{T^{3}} \left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_{U} \left(\frac{\partial p}{\partial U}\right)_{V} + \frac{1}{T^{3}} \left(\frac{\partial T}{\partial U}\right)_{V} \left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)_{U} = \frac{1}{T^{3}} \left[\left(\frac{\partial T}{\partial U}\right)_{V} \left(\frac{\partial p}{\partial U}\right)_{V} + \frac{1}{T^{3}} \left(\frac{\partial T}{\partial U}\right)_{V} \left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)_{U} \\ &= \frac{1}{T^{3}} \left(\frac{\partial T}{\partial U}\right)_{V} \left[\left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)_{U} + \left(\frac{\partial p}{\partial U}\right)_{V} \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_{T}\right] = \frac{1}{T^{3}} \left(\frac{\partial T}{\partial U}\right)_{V} \left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)_{T} \\ &= \frac{-1}{VT^{3}} \frac{1}{\left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_{V}} \left[-\frac{1}{\frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_{T}}\right] = \frac{-1}{VT^{3} C_{V} \kappa_{T}} = \frac{-1}{VT^{3} C_{p} \kappa_{S}} < 0 \qquad \because C_{V} \kappa_{T} = C_{p} \kappa_{S} \left(\frac{T \Xi \tilde{m} \# 5}{2}\right) \end{aligned}$$

備考1) もし仮にS(U,V)が下に凸であったとき,同種の2物体が熱接触のみを行う状況を考えると,熱容量Cvが負であるため,排熱して昇温する高温物体と加熱されて降温する低温物体の共存が,温度差を拡大しながら続くことになる。右図のように,(平衡状態ではないが)この変化でも全系のエントロピーは増大し,エントロピー増大則に反する変化が起こるわけではない(参考17A)。ただし,章末補8の通り,熱力学不等式が満たされていない右図の1や2の初期状態は揺らぎに対して不安定であり,そもそも第0法則の前提となる安定で一様な熱力学的平衡状態としては存在できない。状態1や2に置かれた途端に揺らぎが成長し,自発的に非一様な状態へと遷移することになる。



一般の状態方程式で表される曲面上にも不安定状態は存在し得る(例 ファン・デル・ワールス状態方程式 では圧縮率κ<sub>T</sub>が負となる状態がある <u>参考6J</u>)。あるいは安定ではあっても,例えばSがより大きい他の最安 定な状態が存在する場合もあり,このような状態は準安定状態と呼ばれる。第2法則に従えば,不安定状態 に加えて準安定状態も,最終的には一様な最安定状態,あるいは次章で示されるような粒子の出入りを経た 上で複数の部分系が共存する最安定状態に至ることで,それ以上の変化は起こらなくなる。

2. エントロピー 
$$S(H,p)$$
 について  
 $dS = \frac{1}{T} dH - \frac{V}{T} dp \downarrow 0, S \downarrow, H の 増加関数, p の 減少 関数:$   
 $(\frac{\partial S}{\partial H})_p = \frac{1}{T} > 0, (\frac{\partial S}{\partial p})_H = -\frac{V}{T} < 0$ 

熱力学第2法則により,断熱下で起こりうる変化は,Sが増加する向き である。

断熱 等圧 1 2 断熱 等圧 3 3

そこで,各々が平衡状態 $S(H_1, p_e), S(H_2, p_e)$ にある,粒子数 $N_1, N_2$ の2つの部分系が,断熱・等圧 ( $p_e$ )下で合体したとき, $H_1 + H_2 = H$ は一定に保たれるが,変化の過程で $S(H, p_e)$ は増加する。

この過程により,安定で一様な新たな熱力学的平衡状態に落ち着くとき,1粒子当たりの量(s,h)として表すと,以下の関係がある。

 $N_1 + N_2 = N$   $N_1h_1 + N_2h_2 = Nh_3$   $N_1s_1 + N_2s_2 < Ns_3$ そこで、 $S(H, p_e)$  vs. Hの曲線が上に凸であればよい。 この状態は $(H, p_e)$ におけるS最大状態となる。  $\partial^2 S$   $\partial_1 1 \partial T$  1 1

$$\Rightarrow 0 > \left(\frac{\partial S}{\partial H^2}\right)_p = \left(\frac{\partial T}{\partial HT}\right)_p = -\frac{1}{T^2}\left(\frac{\partial T}{\partial H}\right)_p = -\frac{1}{T^2}\frac{1}{C_p}$$
$$\Rightarrow \text{定E}熱容量 C_p > 0$$

**3.** ヘルムホルツ自由エネルギー *F*(*T*,*V*) について

dF = -SdT - pdVより, FはT, Vの減少関数:  $(\frac{\partial F}{\partial T})_V = -S < 0$ ,  $(\frac{\partial F}{\partial V})_T = -p < 0$ 熱力学第2法則により, 等温( $T_e$ )下で外部からの仕事がない等積下で起こりうる変化は, Fが減少 する向きである。

そこで,各々が平衡状態 $F(T_e, V_1), F(T_e, V_2)$ にある,粒子数 $N_1, N_2$ の2つの部分系が,等温 $(T_e)$ 等積下で合体したとき,全体積 $V_1 + V_2 = V$ は一定に保たれるが,変化の過程で $F(T_e, V)$ は減少する。

この過程により,安定で一様な新たな熱力学的平衡状態に落ち着くとき,1粒子当たりの量(*f*,*v*)として表すと,以下の関係がある。

$$\begin{split} N_1 + N_2 &= N \qquad N_1 v_1 + N_2 v_2 = N v_3 \qquad N_1 f_1 + N_2 f_2 > N f_3 \\ \mathcal{E} \mathbb{C} \tilde{\mathcal{C}}, F(T_e, V) \text{ vs. } V \mathcal{O} 曲線が下に凸の減少関数であればよい。 \\ \mathbb{C} \mathcal{O} 状態は(T_e, V) におけるF 最小状態となる。 \\ & \Rightarrow 0 < (\frac{\partial^2 F}{\partial V^2})_T = -(\frac{\partial p}{\partial V})_T = -\frac{1}{V} / \frac{1}{V} (\frac{\partial V}{\partial p})_T = \frac{1}{V \kappa_T} \end{split}$$

⇒等温圧縮率  $\kappa_T > 0$ , (<u>P.5</u>)



備考2) S(H,p)については、断熱・等圧下でHの異なる部分系同士が合体した際の変化の向きとしてS増大がある。もう一つの変数である圧力pが異なる部分系の合体は等圧下という条件には該当しない。

また,熱力学不等式からは,  $\left(\frac{\partial^2 S}{\partial p^2}\right)_H$ の正負は不定であり,  $S(H_0, p)$  vs. pの曲線の凹凸も不定となり, 状態により変化しうる。(参考16補1)

 $F(T, V_0)$ 

T

備考3) F(T,V)については,等温等積下でVの異なる部分系同士が合体した際の変化の向きとしてF減少がある。もう一つの変数である温度Tが異なる部分系の合体は等温下という条件には該当しない。

また,上で得られ熱力学不等式により, *F*(*T*, *V*<sub>0</sub>) vs. *T*の曲線は右図のように上 に凸の減少関数になる。

$$\therefore \ (\frac{\partial^2 F}{\partial T^2})_V = -(\frac{\partial S}{\partial T})_V = -\frac{C_V}{T} < 0$$

**4.** ギブズ自由エネルギー G(T,p) について(1次相転移への応用はP.54)

dG = -SdT + Vdpより, *G*は, *T*の減少関数, *p*の増加関数:  $\left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_p = -S < 0, \left(\frac{\partial G}{\partial p}\right)_T = V > 0$ 熱力学第2法則により, 等温等圧下で起こりうる変化は, *G*が減少する向きである。

ただし,合体し得る部分系ではT,pが共通に固定されているため状態が一意的に特定されており,2 相共存(<u>10章</u>)のような場合を除けば,粒子数(系の大きさ)が異なるのみの同一と見なせる状態に ある。そこで合体時の安定性には,G(T,p)曲面の凸性は特に必要とされない。

一方,上で得られた熱力学不等式より,G(T,p)曲面は以下の特性を有する。



さらには,上の不等式に加えて<u>7章備考4</u>の公式から以下が成り立ち,G(T,p)曲面は上に凸となる。 (<u>章末補9</u>)

 $(\frac{\partial^2 G}{\partial T \partial p})^2 - (\frac{\partial^2 G}{\partial T^2})(\frac{\partial^2 G}{\partial p^2}) = -(\frac{\partial V}{\partial T})_p(\frac{\partial S}{\partial p})_T + (\frac{\partial S}{\partial T})_p(\frac{\partial V}{\partial p})_T = (\frac{\partial S}{\partial T})_p[(\frac{\partial V}{\partial p})_T + (\frac{\partial V}{\partial T})_p(\frac{\partial T}{\partial p})_S] = (\frac{\partial S}{\partial T})_p(\frac{\partial V}{\partial p})_S = -\frac{VC_p\kappa_S}{T} < 0$ 

備考4) 単原子理想気体における熱力学関数は以下のように図示される。(章末補9も参照)

U(S,V) 下に凸の曲面(参考動画) Sの増加関数,Vの減少関数



H(S,p) Sの増加関数で下に凸,pの増加関数で上に凸



F(T,V) Tの減少関数で上に凸,Vの減少関数で下に凸







備考5) u, vの関数f(u, v) が, 例えば上に凸の曲面となるため には, u軸方向の  $\left(\frac{\partial^2 f}{\partial u^2}\right)_v < 0 \ge v$ 軸方向の  $\left(\frac{\partial^2 f}{\partial v^2}\right)_u < 0$  だけでは 十分ではないことが,  $\left(\frac{\partial^2 f}{\partial u \partial v}\right)^2 - \left(\frac{\partial^2 f}{\partial u^2}\right)_v \left(\frac{\partial^2 f}{\partial v^2}\right)_u > 0$  となる右図の 例  $f(u, v) = -u^2 + 4uv - v^2$ で確認できる (<u>章末補2</u>, <u>参考1</u> <u>6</u>)。



備考6)  $C_p - C_V = [(\frac{\partial U}{\partial V})_T + p](\frac{\partial V}{\partial T})_p = \frac{TV\alpha^2}{\kappa_T} \ge 0$ の関係が、 $\alpha$ の正負に依らず成り立つ(<u>P.12</u>)。  $\therefore マクスウェルの関係式を用いて導出した熱力学的状態方程式(<u>P.35</u>)より(\frac{\partial U}{\partial V})_T + p = \frac{T\alpha}{\kappa_T} となる。なお、$  $この項の正負は体膨張率 <math>\alpha = \frac{1}{V}(\frac{\partial V}{\partial T})_p$ が決めている。 $(\frac{\partial V}{\partial T})_p$ の項と合わせて、 $C_p - C_V$ は負にはならない。 備考7)  $\kappa_T - \kappa_S = -\frac{1}{V}[(\frac{\partial V}{\partial p})_T - (\frac{\partial V}{\partial p})_S] = \frac{TV\alpha^2}{C_p} \ge 0$ の関係が成り立つ。  $\therefore (\frac{\partial V}{\partial p})_T - (\frac{\partial V}{\partial p})_S = (\frac{\partial V}{\partial S})_p(\frac{\partial S}{\partial p})_T = [(\frac{\partial V}{\partial T})_p(\frac{\partial T}{\partial S})_p][-(\frac{\partial V}{\partial T})_p] = -(\frac{\partial V}{\partial T})_p^2(\frac{\partial T}{\partial S})_p = -\frac{TV^2\alpha^2}{C_p} \le 0$ ただし、 $\frac{T \hat{p} \frac{m + 4}{2} \lambda \gamma \hat{o}, (\frac{\partial V}{\partial p})_T = (\frac{\partial V}{\partial p})_S + (\frac{\partial V}{\partial S})_p(\frac{\partial S}{\partial p})_T, (\frac{\partial V}{\partial S})_p = (\frac{\partial V}{\partial T})_p(\frac{\partial T}{\partial S})_p,$ また、マクスウェルの関係式から、 $(\frac{\partial S}{\partial p})_T = -(\frac{\partial V}{\partial T})_p \lambda \eta \lambda \eta \dot{o} \cdots$ 。 あるいは、 $\frac{T \hat{p} \frac{m + 5}{2}}{\kappa_T} = \frac{C_V}{C_p}$ および上記備考6から、 $C_p(\kappa_T - \kappa_S) = \kappa_T(C_p - C_V) = TV\alpha^2$ より成り立つ。

第8章補足へ

- ・等エントロピー系の平衡条件
- ・ $f(u, v) = -u^2 + 4uv v^2$ の凸性確認
- $S(U,V)\mathcal{O}(\frac{\partial^2 S}{\partial V^2})_U$
- ・U(S,V)曲面の凸性,等エントロピー等積下の熱力学的平衡条件
- ・熱容量,圧縮率の多義性
- ・熱力学的揺らぎと熱力学不等式との関係
- ・熱力学関数同士の関係(ルジャンドル変換)
- ・一般的な過程の熱容量および圧縮率:ポリトロープ過程

### 第9章 粒子数が変化する系

相変化や化学反応のように粒子数が変化する系について化学ポテンシャルを定義し,粒子の出入り が生じ得る部分系が共存する熱力学的平衡条件を求める。

1. 多種類の粒子からなる多成分系について, 例えば2成分系のGでは以下の関係を前提とする。

 $\lambda G(T, p, N_1, N_2) = G(T, p, \lambda N_1, \lambda N_2) \qquad (*)$ 

 $\mathrm{d}G = -S\mathrm{d}T + V\mathrm{d}p + \mu_1\mathrm{d}N_1 + \mu_2\mathrm{d}N_2$ 

すなわち,系の分量を単に $\lambda$ 倍する操作により示量変数 $G, N_1, N_2$ が増減する変化を(\*)式で表し,各 種類の粒子が $dN_i$ 個増減したときのGの変化量を $\mu_i dN_i$ とする。このとき,(\*)式の両辺を $\lambda$ で微分す ることで,Gは以下のように表される。(参考14)同次関数に関するオイラーの定理参照

 $G = N_1 \left(\frac{\partial G}{\partial N_1}\right)_{T,p,N_2} + N_2 \left(\frac{\partial G}{\partial N_2}\right)_{T,p,N_1} = \mu_1 N_1 + \mu_2 N_2$ 

一般の多成分系では同様に以下となる。この示強変数となる $\mu_i$ が,成分iの化学ポテンシャルである。  $G = \sum \mu_i N_i$ 

1A.1成分系

G = μNであり,化学ポテンシャルは1粒子(あるいは1モル)当たりのギブズ自由エネルギーとなる。

熱力学関数U(S,V), H(S,p), F(T,V), G(T,p)は系の分量に比例する示量変数であるが, 示強変 数T,pの関数であるG(T,p)に限り, T,p固定下での1粒子当たりの量となるµの粒子数(N)倍として 表される。これは,系の分量を単に増減する操作が,1粒子当たりの状態を変化させずに粒子数を増 減することに相当し,このとき示量変数S,Vが同時に増減する一方で,示強変数T,pは一定に保たれ るからである。

例えば変数T,Vと粒子数Nの熱力学関数F(T,V,N)については,粒子数を1/2倍すると,V,Fが1/2 倍となり,F(T,V,N)/2 = F(T,V/2,N/2)と表され,変数T,V固定下のF(T,V,N/2)とは異なる。(下図 で等式の成り立つ左2つの図では粒子数変化に体積変化が伴うことで1粒子当たりの状態が等しく保たれて いる。V固定下の右図とは,1粒子当たりの状態が明らかに異なる。)



一方, *G*(*T*,*p*,*N*)のように粒子数N以外の変数が示強変数*T*,*p*のみであれ ば, *G*(*T*,*p*,*N*)/2 = *G*(*T*,*p*,*N*/2)となる。(右図では,1粒子当たりの状態は同 じ,体積は異なるが,*p*は共通となる。)すなわち以下となる。

 $G(T, p, N) = G(T, p, 1)N = \mu(T, p)N$ 

 $\mathrm{d}G = -S\mathrm{d}T + V\mathrm{d}p + \mu\mathrm{d}N$ 

同様に以下が成り立つ。

 $dF = d(G - pV) = -SdT - pdV + \mu dN$ 

 $dH = d(G + TS) = TdS + Vdp + \mu dN$ 

 $dU = d(G - pV + TS) = TdS - pdV + \mu dN$ 

これらの式よりµは,各熱力学関数から以下の拘束条件下で定められる量となる。



$$\mu = \left(\frac{\partial G}{\partial N}\right)_{T,p} = \left(\frac{\partial F}{\partial N}\right)_{T,V} = \left(\frac{\partial H}{\partial N}\right)_{S,p} = \left(\frac{\partial U}{\partial N}\right)_{S,V}$$

これらは、小文字で表す1粒子当たりの各量について、以下の自明な関係が成り立つことを表す。

 $\mu = g = f + pv = h - Ts = u - Ts + pv (章末補4)$ さらには、 $dG = d(\mu N) = \mu dN + Nd\mu J0$ 、上記dGの関係式から $Nd\mu + SdT - Vdp = 0$ が成立し、  $d\mu$ 、dT、dpは独立ではないことが分かる。これも同様に1粒子当たりの量(S = sN, V = vN)で書き直 すと、dG = -SdT + Vdpに相当する以下の自明な関係を意味する。

 $d\mu = -sdT + vdp$ 

1B. 多成分系

多成分系では,  $G = \sum \mu_i N_i$ の関係から,以下の置き換えを行うことになる。

 $\mu dN \Rightarrow \sum \mu_i dN_i \qquad N d\mu \Rightarrow \sum N_i d\mu_i$ 

また, μ<sub>i</sub>, U, V, S等には成分混合の影響も含まれる(<u>11章</u>, <u>発展1</u>)。

特に,  $\sum N_i d\mu_i + S dT - V dp = 0$ , あるいは等温・等圧下での $\sum N_i d\mu_i = 0$ は, ギブズ=デュエムの関係式と名付けられており, 下記のように多成分系における式変形を容易にする。

例えば2成分系では、 $G = \mu_1 N_1 + \mu_2 N_2$ 、 $dG = d(\mu_1 N_1 + \mu_2 N_2) = -SdT + Vdp + \mu_1 dN_1 + \mu_2 dN_2$ に より、 $N_1 d\mu_1 + N_2 d\mu_2 = -SdT + Vdp$ のギブズ=デュエムの関係式が得られる。

このとき,  $g = G/N = \mu_1 x_1 + \mu_2 x_2$  ( $N = N_1 + N_2$  固定,  $x_i = N_i/N$ )について, 等温・等圧下では  $x_1 d\mu_1 + x_2 d\mu_2 = 0$ となる。2成分混合系の $\mu_1, \mu_2$ は等温・等圧下でも濃度 $x_1, x_2$ と共に変化するが (<u>章末補3</u>), その依存性は独立ではないことを意味する。この関係と, 自明な関係 $dx_1 + dx_2 = 0$ か ら以下が得られる。

 $dg = d(\mu_1 x_1 + \mu_2 x_2) = \mu_1 dx_1 + \mu_2 dx_2 + x_1 d\mu_1 + x_2 d\mu_2 = (\mu_1 - \mu_2) dx_1$ 全粒子数Nが一定に保たれない場合でも、例えば多成分系の化学反応について同様の関係が成り 立つ(11章)。

なお, 粒子数単位で $\sum \mu_i dN_i$ と表記するのではなく, 物質量 $n_i$ のモル単位で $\sum \mu_i dn_i$ としたときの  $\mu_i(T, p, \{n_j\})$  (ただし  $\{n_j\} = n_1, n_2, \dots, n_j, \dots$ )のように, 等温・等圧下における多成分系でモル単位 の無限小成分変化で定義される量は一般に部分モル量と呼ばれる。他に部分モル体積などがある (<u>参考14</u>)。

粒子の出入りが可能な2つの部分系A-B間の熱力学的平衡条件:

気-液の共存のような,複数の部分系の共存が平衡状態となる場合,示強変数の釣り合い $T_A = T_B$ ,  $p_A = p_B$ ,  $\mu_A = \mu_B$ が条件となることを,1成分系の $\mu(T,p)$ ,多成分系の $\mu_i(T,p, \{x_j\})$ について以下で示す。(<u>発展1</u>)

平衡の種類	平衡の指標となり 示強変数となる状態量	状態変化を表す 示量変数	エネルギーの次元をもつ 移動量
熱平衡	温度 <i>T</i>	エントロピーS	伝熱量 $Q = T\Delta S$
力学平衡	圧力 <i>p</i>	体積V	仕事量 $W = -p\Delta V$
相平衡 化学平衡	化学ポテンシャル μ	粒子数 N	化学仕事量 μΔN

2.1成分系における部分系の共存条件:

共存する部分系間には力学平衡(共通圧力)と熱平衡(共通温度)が成り立っており,μがT,pのみの 関数となる1成分系ではμの値も共通となる,つまり相平衡・化学平衡も成り立つ。

以下では,まず部分系共存時の上記の平衡が極値条件として成り立つことを確認し,そののち幾何 学的な最大・最小条件として捉える。

#### 2A. 極値条件

断熱·等積系(孤立系)

等積:  $V_A + V_B = V(-定)$ 断熱+等積:  $U_A + U_B = U(-c)$ 全粒子数:  $N_A + N_B = N(-c)$ このとき $S_{AB} = S_A(U_A, V_A, N_A) + S_B(U_B, V_B, N_B)$ について,  $dU = dU_A + dU_B = 0$  などが成り立つので,  $dS = \frac{1}{T} dU + \frac{p}{T} dV - \frac{\mu}{T} dN$ から以下となる。  $dS_{AB} = dS_A + dS_B = \frac{1}{T_A} dU_A + \frac{p_A}{T_A} dV_A - \frac{\mu_A}{T_A} dN_A + \frac{1}{T_B} dU_B + \frac{p_B}{T_B} dV_B - \frac{\mu_B}{T_B} dN_B$   $= (\frac{1}{T_A} - \frac{1}{T_B}) dU_A + (\frac{p_A}{T_A} - \frac{p_B}{T_B}) dV_A - (\frac{\mu_A}{T_A} - \frac{\mu_B}{T_B}) dN_A$ そこで  $S_{AB}(U_A, V_A, N_A)$  の各変数に関する  $S_{AB}$  最大の極値条件から以下が成り立つ。 まず, 熱力学的平衡条件なので, 2つの部分系は少なくとも熱接触しており,

 $\begin{aligned} & (\frac{\partial S_{AB}}{\partial U_A})_{V_A,N_A} = \frac{1}{T_A} - \frac{1}{T_B} = 0 \text{ から, 熱平衡 } T_A = T_B \text{ が成り立つことが確認できる。 さらには} \\ & (\frac{\partial S_{AB}}{\partial V_A})_{U_A,N_A} = \frac{p_A}{T_A} - \frac{p_B}{T_B} = 0 \text{ と熱平衡 } T_A = T_B \text{ から, 力学平衡 } p_A = p_B \text{ が, また同様に} \\ & (\frac{\partial S_{AB}}{\partial N_A})_{U_A,V_A} = \frac{\mu_A}{T_A} - \frac{\mu_B}{T_B} = 0 \text{ と熱平衡 } T_A = T_B \text{ から, 相平衡 } \cdot \text{ 化学平衡 } \mu_A = \mu_B \text{ が確認できる}. \end{aligned}$ 

以上の停留値が極大となる条件については、*S*<sub>AB</sub>(*U*<sub>A</sub>,*V*<sub>A</sub>,*N*<sub>A</sub>)(超)曲面の狭義の凸性(<u>参考16</u>)によ り満足されている(<u>参考17B</u>)。

断熱·等圧 $(p_e)$ 系

断熱+等圧:  $H_A + H_B = H(-定)$ 全粒子数:  $N_A + N_B = N(-c)$  ン 断熱下の平衡で $S_A + S_B = S_{AB}$  最大 このとき $S_{AB} = S_A(p_e, H_A, N_A) + S_B(p_e, H_B, N_B)$  について, 極値条件  $\left(\frac{\partial S_{AB}}{\partial H_A}\right)_{p,N_A} = \left(\frac{\partial S_{AB}}{\partial N_A}\right)_{p,H_A} = 0$  と,  $dS = \frac{1}{T} dH - \frac{V}{T} dp - \frac{\mu}{T} dN$  より, 共通の圧力下で, 熱平衡  $T_A = T_B$  と相平衡・化学平衡  $\mu_A = \mu_B$ が確認できる。 極大条件については,  $S_{AB}(p_e, H_A, N_A)$  曲面の狭義の凸性により満足されている(<u>参考17B</u>)。

等温 $(T_e)$ ·等積系

等積:  $V_A + V_B = V(-\varpi)$ 全粒子数:  $N_A + N_B = N(-\varpi)$ このとき  $F_{AB} = F_A(T_e, V_A, N_A) + F_B(T_e, V_B, N_B)$ について, 極値条件  $\left(\frac{\partial F_{AB}}{\partial V_A}\right)_{T,N_A} = \left(\frac{\partial F_{AB}}{\partial N_A}\right)_{T,V_A} = 0$ と,  $dF = -SdT - pdV + \mu dN$ より, 共通の温度下で, 力学平衡  $p_A = p_B$ と相平衡・化学平衡  $\mu_A = \mu_B$ が確認できる。 極小条件については,  $F_{AB}(T_e, V_A, N_A)$  曲面の狭義の凸性により満足されている(<u>参考17B</u>)。 等温(T<sub>e</sub>)・等圧(p<sub>e</sub>)系(1次相転移への応用<u>P.53</u>)

等温・等圧下では*G*最小が熱力学的平衡条件となるが,*T*,*p*が示強変数であるため,共存する部分 系でも $T_e$ , $p_e$ は共通となる。このとき, $G = \mu_A(T_e, p_e)N_A + \mu_B(T_e, p_e)N_B \mathcal{O}\mu_A(T_e, p_e) と \mu_B(T_e, p_e)$ は固 定され変化しない。そこで全粒子数  $N_A + N_B = N$  一定の下での安定状態は以下に分類される。

・  $\mu_A(T_e, p_e) \neq \mu_B(T_e, p_e)$ のとき,より低い方の部分系のみの状態 ( $N_A, N_B$ ) = (N, 0) or (0, N)が, G 最小の安定状態となり,部分系AとBは共存しない。

・ μ<sub>A</sub>(T<sub>e</sub>, p<sub>e</sub>) = μ<sub>B</sub>(T<sub>e</sub>, p<sub>e</sub>) (= μ<sub>0</sub>)のとき, G(T<sub>e</sub>, p<sub>e</sub>) = μ<sub>0</sub>Nとなり変化しないので, 任意のN<sub>A</sub>/N<sub>B</sub>比で 部分系AとBが共存する。

2B. 曲線や曲面に関する幾何学的な最大・最小条件

等温(T<sub>e</sub>)·等積系

等温・等積系では、温度 $T_e$ と体積Vが一定に保たれており、ヘルムホル ツ自由エネルギーF最小が熱力学的平衡条件となる。そこで等温 $T_e$ 下 では、右図のようなVを変数としたFの図について、各点VでF最小の状 態が最安定状態として示されている。この条件を幾何学的に捉えて、一 定の傾き $(\partial F / \partial T)_V = -p_0$ をもつ直線を真下から上げていくとき、



 $F(T_e, V)$ 曲線が下に凸であることから、ある点Aで直線が曲線に接する。これは、体積Vの点Aが温度  $T_e$ 、圧力 $p_0$ となる条件下でF最小の安定状態となることを意味する。また、F + pV = Gの関係から、

この接線はy切片をG<sub>0</sub>とするF + p<sub>0</sub>V = G<sub>0</sub>と表される(<u>8章補9</u>)。 2つの部分系が存在し,右図のように2つの曲線が描かれる場 合にも,基本的には下側の部分系が単独で存在する状態が最安 定となる。ただし,2つの部分系の曲線が交わる近傍では,下側の 単独系が必ずしもF最小の状態とはならない。先と同様の直線を 真下から上げていくとき,曲線が交わる近傍では,この直線が2 つの曲線上の2点A,Bで接する共通接線となる場合がある。



この際の部分系の共存条件を1粒子当たりの量(f, v)の関係として考察する。全粒子数・体積固定 下で $N_A + N_B = N$ ,  $v_A N_A + v_B N_B = vN \geq f_A N_A + f_B N_B = fN$ を満たす共存状態は、2点A( $v_A, f_A$ )と B( $v_B, f_B$ )を結ぶ線分を $N_B$ :  $N_A$ の比に内分する点( $x_{A,B} = N_{A,B}/N \geq 0.5$ ,  $x_A + x_B = 1$ )で可能となる。 この共存状態は、どちらかの部分系が単独で存在する状態や、他の2点を両端とする線分上よりも 必ずfが低くなり、点vでf最小の状態となる。また、2点A,Bで接する共通接線は傾き( $\partial f / \partial v$ ) $_T = -p_0$ を共通とする1本の直線 $f + p_0 v = \mu_0$ なので、熱平衡(共通温度  $T_e$ )と力学平衡(共通圧力  $p_0 = p_A = p_B$ )が確認されると共に、f軸との切片 $\mu_0$ も共通となる。言い換えると、共存状態では、3番目の 条件として、相平衡・化学平衡(共通化学ポテンシャル  $\mu_0 = \mu_A = \mu_B$ )も成り立つ。

なお,以上の解釈では,*v*を変数とする $f(T_e, v)$ 曲線の狭義の凸性のみが前提とされている。*V*,*N*を 変数とする $F(T_e, V, N) = Nf(T_e, V/N)$ の曲面(次項図)の凸性は,新たな特性(不等式)なしで,  $f(T_e, v)$ 曲線の凸性だけで決まる広義の凸性のみを有する一方で,2つの部分系共存時の $F_{AB}$ 曲面 は $\Delta N = 0$ ,  $\Delta V = 0$ ,  $v_A \neq v_B$ により狭義の凸性を有する(<u>参考17B</u>)。

また例えばファン・デル・ワールス状態方程式(参考6IJ)では, f(T,v)が一つの曲面として気液相転移を含み,上図のような下に凸となる2つの曲線が交差する代わりに,2相共存域内(v<sub>A</sub> < v <

v<sub>B</sub>)に上に凸となる不安定領域をもつ。

参考) F(T<sub>e</sub>, V, N) = Nf(T<sub>e</sub>, V/N) とその接平面の立体図: (左)単一系, (右)2相系(<u>参考17B</u>)





断熱·等圧 $(p_e)$ 系

断熱・等圧系では, 圧力 $p_e$ とエンタルピーHが一定に保た れており, 断熱下なのでエントロピーS 最大が熱力学的平 衡条件となる。この系でも, 先の等温・等積系と全く同じ議 論が成り立ち, Hを変数としたSの図については, 各点HでS 最大の状態が最安定な状態として示されている。このとき 一定の傾き $(\partial S / \partial H)_T = 1/T_0$ をもつ直線を真上から降ろ していくとき, 右図のような2つの部分系が存在する場合に



は,各曲線が上に凸であることから,曲線上の2点A,Bで接する共通接線となる場合がある。

このときの部分系の共存条件について1粒子当たりの量(*h*,*s*)の関係として考察すると,全粒子数・ エンタルピー固定下で $N_A + N_B = N$ ,  $h_A N_A + h_B N_B = hN \ge_A N_A + s_B N_B = sN$ を満たす共存状態は, 2点A( $h_A$ ,  $s_A$ )とB( $h_B$ ,  $s_B$ )を結ぶ線分を $N_B$ :  $N_A$ の比に内分する点( $x_A + x_B = 1$ )で可能となる。この共 存状態は、どちらかの部分系が単独で存在する状態や、他の2点を両端とする線分上よりも必ず*s*が 高くなり、点hで*s*最大の状態となる。また、共通接線は傾き( $\partial s / \partial h$ )<sub>*p*</sub> = 1/ $T_0$ を共通とする直線 $h - T_0 s = \mu_0$ なので、力学平衡(共通圧力  $p_e$ )と熱平衡(共通温度  $T_0 = T_A = T_B$ )が確認されると共に、h軸との切片 $\mu_0$ も共通となる。言い換えると、共存状態では、3番目の条件として、相平衡・化学平衡 (共通化学ポテンシャル $\mu_0 = \mu_A = \mu_B$ )も成り立つ。

なお,  $S(p_e, H, N)$ 曲面も $s(p_e, h)$ 曲線の凸性だけで決まる広義の凸性のみを有し、2つの部分系共存時の $S_{AB}$ 曲面は  $\Delta N = 0$ ,  $\Delta H = 0$ ,  $h_A \neq h_B$ により狭義の凸性を有する(参考17B)。

### 断熱·等積系(孤立系)

孤立系では、体積Vと内部エネルギーUが一定に保た れており、断熱下なのでエントロピーS最大が熱力学 的平衡条件となる。そこで右図のようなU,Vを変数とし たSの図では、各点(U,V)でS最大の状態が最安定状態 として示されている。この条件を幾何学的に捉え、一定 の傾き $(\partial S / \partial U)_V = 1/T_0 \geq (\partial S / \partial V)_U = p_0/T_0$ をもつ 平面を真上から降ろしていくとき、S(U,V)曲面が上に



凸であることから,ある点Aで平面が曲面に接する。これは、(U,V)となる点Aが温度 $T_0$ ,圧力 $p_0$ となる条件下でS最大の安定状態となることを意味する。また、U - TS + pV = Gの関係から、この接平面はU軸との切片を $(G_0, 0, 0)$ とする $U - T_0S + p_0V = G_0$ と表される(8章補9)。

2つの部分系が存在し、右図のように2つの曲面が描 かれる場合にも、基本的には上側の部分系が単独で 存在する状態が安定となる。ただし、2つの部分系の曲 面が交わる近傍では、上側の単独系が必ずしもS最大 の状態とはならない。先と同様の平面を真上から降ろ していくとき、曲面が交わる近傍では、この平面が2つ の曲面上の2点A,Bで接する共通接平面となる場合が ある。



この際の部分系の共存条件を、上右図を1粒子当たりの量(u, v, s)の関係として考察する。このとき、 全粒子数・内部エネルギー・体積固定下で、 $N_A + N_B = N, u_A N_A + u_B N_B = uN, v_A N_A + v_B N_B = vN$ ,  $s_A N_A + s_B N_B = sN$ を満たす共存状態は、2点A( $u_A, v_A, s_A$ )とB( $u_B, v_B, s_B$ )を結ぶ線分を $N_B$ :  $N_A$ の比に 内分する点で可能となる。この共存状態は、どちらかの部分系が単独で存在する状態や、他の2点 を両端とする線分上よりもsが必ず高くなり、点(u, v)でs最大の状態となる。また、2点A,Bで接する 共通接平面は傾き( $\partial s / \partial u$ )<sub>v</sub> = 1/ $T_0$ と( $\partial s / \partial v$ )<sub>u</sub> =  $p_0/T_0$ を共通とする1枚の平面 $u - T_0 s + p_0 v =$   $\mu_0$  なので、熱平衡(共通温度  $T_0 = T_A = T_B$ )と力学平衡(共通圧力  $p_0 = p_A = p_B$ )が確認されると共 に、u軸との切片( $\mu_0, 0, 0$ )も共通となる。言い換えると、共存状態では、3番目の条件として、相平衡・ 化学平衡(共通化学ポテンシャル  $\mu_0 = \mu_A = \mu_B$ )も成り立つ。

なお,以上の解釈では,u,vを変数とするs(u,v)曲面の狭義の凸性(<u>参考16</u>)のみが前提とされている。U,V,Nを変数とするS(U,V,N) = Ns(U/N,V/N)の(超)曲面はs(u,v)曲面の凸性だけで決まる広義の凸性のみを有する一方で,2つの部分系共存時の $S_{AB}$ (超)曲面は $\Delta N = 0, \Delta U = 0, \Delta V = 0,$  $(u_A,v_A) \neq (u_B,v_B)$ により狭義の凸性を有する(<u>参考17B</u>)。

### 等温 $(T_e)$ ·等圧 $(p_e)$ 系

G最小が熱力学的平衡条件となる等温等圧系では,示強変数であるT<sub>e</sub>, p<sub>e</sub>は共存する部分系で共通 となる。そこでG(T, p)曲面における最小条件については,2つの部分系のGの交線上を除き,下側に なる状態(部分系)が常に安定となる。また交線上で部分系は共存する。

以上の曲面の幾何学的関係については、(参考6I)ファン・デル・ワールス流体あるいは(参考6Z)一般の立体相図の例を参照のこと。

3. 多成分混合系における部分系の共存条件(等温等圧下)(発展1):

1成分系のギブズ自由エネルギーG(T,p)は等温等圧下で一定の値を取るが、多成分混合系では $G(T_e, p_e, \{N_i\})$ のように各成分の粒子数 $N_i$ に依存して変化する。このため、濃度の異なる部分系同士が同一状態(例:液-液)あるいは異なる状態(例:気-液)として共存し得る(<u>発展1備考2</u>)。

一般に,等温等圧下の例えば2成分混合系で異なる濃度 $x_{\rm B} = N_{\rm B}/N$ にある混合物同士を合体させたとき(ただし, $N = N_{\rm A} + N_{\rm B}$ 固定),熱力学的安定性(<u>8章</u>)が成り立つためには,最小となるべき ギブズ自由エネルギー $G(N_{\rm A}, N_{\rm B}) = Ng(x_{\rm B})$ (ただし,T, p省略)は下左図のように下に凸の曲線である必要がある。この要請は混合時のエントロピー増大により自然に満たされる(下右図,下記補)。

このとき,ある濃度 $x_{B3}$ での曲線 $g(x_B)$ の接線は,点 $(x_{B3}, \mu_{A3}x_{A3} + \mu_{B3}x_{B3})$ を通り,傾きは $(\mu_A \geq \mu_B O x_B$ 依存性を考慮しても、ギブズーデュエムの関係式により) $\mu_{B3} - \mu_{A3} \geq 0$ 。つまり、この接線を表す表式は $g = \mu_{A3}x_A + \mu_{B3}x_B \geq 0$ 。下左図のように、この接線の $x_B = 0$ 、1での切片は等温等圧下で一意的に定まり、 $\mu_{A3}(T, p, x_{B3})$ 、 $\mu_{B3}(T, p, x_{B3}) \geq 0$ 



2つの部分系1,2について,  $g_1, g_2$ で共通接線をもつとき,以下のように共存がおこる。 先ず上中図のように, 2点 $g_1, g_2$ で共通接線となる場合,  $x_{B1} < x_{B3} < x_{B2}$ となる仕込み濃度 $x_{B3}$ の試料は,  $x_{B3} = (1 - y)x_{B1} + yx_{B2}$ の関係を満たすように1 - y : yの比で濃度 $x_{B1}$ と $x_{B2}$ の2相に分割できる(<u>発展1(9)補</u>)。図より明らかなように,この2相共存状態の共通接線上での値 $g_{3*}$ は,濃度 $x_{B3}$ の1相状態での $g_3(T, p, x_{B3})$ よりも必ず低くなる。すなわち,

2相共存状態 1相状態

 $g_{3*} = (1 - y)g_1 + yg_2 < g_3$ 

等温等圧下ではg最小が平衡条件なので,濃度x<sub>B3</sub>では2相共存が最安定状態となることを意味する。共通接線の切片はx<sub>B1</sub>とx<sub>B2</sub>で共通なので,上中図のように,以下の関係が成り立つ。

 $\mu_A(T, p, x_{B1}) = \mu_A(T, p, x_{B2})$   $\mu_B(T, p, x_{B1}) = \mu_B(T, p, x_{B2})$ すなわち,分離した2相間で各成分の化学ポテンシャルが互いに等しいこと(化学平衡・相平衡)が, 熱平衡(共通温度),力学平衡(共通圧力)に加わる多成分系における共存条件となる。 なお,極小条件については,  $G_{AB}(N_B)$ 曲面の狭義の凸性により満足されている(<u>参考17B</u>)。

一般のm成分系でも同様の関係が成り立つ(発展1備考2補,参考17B補E)。

補)等温等圧下における2種類の理想気体の混合のエントロピーについて 各成分の濃度を $x_{A,B} = \frac{V_{A,B}}{V_A+V_B} = \frac{n_{A,B}}{n_A+n_B}$ ,分圧を $p_{A,B} = px_{A,B}$ として, $pV_{A,B} = n_{A,B}RT \rightarrow p_{A,B}(V_A + V_B) = n_{A,B}RT$ の混合過程を, $V_{A,B} \rightarrow V_A + V_B$ への各理想気体の断熱自由膨張と捉える。(<u>P.27</u>) ただし, $n_A + n_B$ 固定

 $\Delta S = n_A R \ln \frac{V_A + V_B}{V_A} + n_B R \ln \frac{V_A + V_B}{V_B} = -(n_A + n_B) R(x_A \ln x_A + x_B \ln x_B) > 0 \quad (上右図)$  $\frac{1}{(n_A + n_B)R} \frac{d\Delta S}{dx_B} = \ln(1 - x_B) - \ln x_B \quad \therefore x_B = 0,1$ で傾きが干∞となり、また  $\frac{1}{(n_A + n_B)R} \frac{d^2\Delta S}{dx_B^2} = \frac{-1}{x_B(1 - x_B)} < 0$ 

多成分混合系についても以下となる: $\Delta S = -\sum_i n_i R \sum_i x_i \ln x_i$ 。

4. 以下の例のように,力学的釣合いが等しい圧力を意味しない特殊な区切りもある。

なお, 1)から3)では全体が等温に保持されていることを前提とする。また, *v*をモル体積として  $\left(\frac{\partial \mu}{\partial p}\right)_T = v > 0$ であり,  $\Delta p \cong 1$  気圧程度の液体や固体では,  $\mu(T, p + \Delta p) \cong \mu(T, p) + v\Delta p$ となる (<u>発展4補2</u>)。

### 1) 浸透圧

2つの部分系が固定壁により区切られ、この固定壁が小さな分子だけを 透す膜(半透膜)でできているとする。一方に半透膜を通る溶媒のみ、も う一方に溶液(溶媒と半透膜を通らない溶質)を入れておくと、半透膜を 通して溶媒が溶液側へと浸透していき、固定壁なので溶液側の圧力が より高くなる。このときの2つの部分系間の平衡は溶媒分子の化学平衡 で決まる。



 $\mu_{\rm solv}^0(T,p) = \mu_{\rm solv}(T,p+\Pi,x_{\rm solv})$ 

ただし,μ<sup>0</sup><sub>solv</sub>は純溶媒の化学ポテンシャル,x<sub>solv</sub>は溶媒のモル分率である。 圧力差Πを溶液の**浸透圧**という。

理想溶液として扱える希薄溶液では、µ<sub>solv</sub>は理想気体(P.59)と同様に以下と表される。

 $\mu_{\text{solv}}(T, p, x_{\text{solv}}) \cong \mu_{\text{solv}}^0(T, p) + RT \ln x_{\text{solv}}$ 

そこで以下のようにファント・ホッフの法則の表式Π = (n<sub>soln</sub>/V)RTが得られる。

 $\mu_{\text{solv}}(T, p + \Pi, x_{\text{solv}}) \cong \mu_{\text{solv}}(T, p, x_{\text{solv}}) + \Pi v_{\text{solv}} = \mu_{\text{solv}}^0(T, p) + RT \ln x_{\text{solv}} + \Pi v_{\text{solv}}$ 

 $\therefore \quad \Pi v_{\text{solv}} = -RT \ln x_{\text{solv}} \cong RT x_{\text{soln}} \cong RT v_{\text{solv}} n_{\text{soln}} / V$ 

ただし、希薄溶液で  $x_{soln} = 1 - x_{solv} \ll 1$ ,  $x_{soln} \cong n_{soln}/n_{solv} = v_{solv}n_{soln}/(v_{solv}n_{solv}) \cong v_{solv}n_{soln}/V$ 溶液側を過圧すれば溶媒分子が逆浸透するので、水の精製などに利用できる。

2) ギブズ=トムソン効果(参考19)

2つの部分系が固相一液相や液相一気相(次章 相平衡)など2相の共存系であるとき,相境界(界面)が2相の区切りとなる。

右図のように微小B相が母相A相に取り囲まれているとき,界面張力の作用により,微小B相の内圧>母相A相による外圧,として力学的な釣合いが保たれる(ラプラスの式)。このとき両相の相平衡は以下となる。



 $\mu_{\rm A}(T,p) = \mu_{\rm B}(T,p+\Delta p)$ 

この関係式を圧力差 $\Delta p > 0$ に関して展開した表式をギブズ=トムソンの式と呼ぶ。 $\Delta p$ は界面張力に 比例し, 微小相のサイズに反比例する。 $\mu(T, p + \Delta p) \cong \mu(T, p) + v\Delta p > \mu(T, p)$ なので, 母相A相と 平衡にある微小B相は $\mu_A(T, p) > \mu_B(T, p)$ の関係にあり, 新たなB相の発生(核形成)には過冷却が 必要となることを意味する。

## 3) 空気中の液体と蒸気の平衡(発展4)

空気中で大気圧下にある液体と平衡にある蒸気の分圧は,共存線上(次章)で気-液が等しい圧力 下にある時の飽和蒸気圧とは異なる。ただし水の例のように,この分圧は飽和蒸気圧にほぼ等しい。 水と水蒸気が互いに異なる圧力(大気圧と分圧)で力学平衡にあるため,100 ℃未満の水を入れて 大気圧に保たれた容器内では共存するはずのない水蒸気が,空気中では安定に保たれる。 4) 気体の熱力学的平衡への重力場の影響(参考23)

気体の熱力学的平衡への重力場の影響については、高さ方向に仮想的に区分された気体の全エン トロピー最大の条件から、温度は高度に依らず互いに等しいことが示される。なお、実際の大気圏内 は非平衡下にあり、太陽光による地表の加熱と大気圏上層からの宇宙空間への排熱に伴い、温度 勾配下の伝熱(対流)が生じている。

力学平衡については、高さ方向 $\Delta z$ 毎の区分とすることにより、mを気体のモル質量、gを重力加速度として、 $(v/\Delta z)\Delta p = -mg < 0$ と表され、静水圧平衡の式 $(\frac{\partial p}{\partial z})_T = -\frac{mg}{v}$ が得られる。理想気体では、 $(\frac{\partial p}{\partial z})_T = -\frac{mg}{RT}p$ から、 $p(z) = p_0 \exp[-\frac{mgz}{RT}]$ となる。すなわち、外場(重力場)下の力学平衡では圧力は一様にはならない。

また, 化学ポテンシャルの釣合いについては, 位置エネルギー分*mg*Δ*z*の差が生じ $\mu(T, p + \Delta p, z + \Delta z) + mg\Delta z = \mu(T, p, z)$ となる。 $\mu(T, p + \Delta p, z + \Delta z) \cong \mu(T, p, z + \Delta z) + v\Delta p$ なので, 力学平衡  $v\Delta p = -mg\Delta z$ から $\mu(T, p, z + \Delta z) = \mu(T, p, z)$ となり, 等温等圧下における自明な関係を表す。

<u>第9章補足へ</u>

- ・μΔNはエネルギー移動量か
- ・等エントロピー下の可逆な粒子数変化は断熱過程か
- ・多成分系の化学ポテンシャルµiの変数
- ・F(T,V,N)は示強変数の関数として表せないのか
- ・S(U,V,N)などの粒子数Nに関する熱力学不等式
- ・3つの部分系の共存の場合

## 第10章 相平衡

粒子の出入りが可能な部分系間の平衡の具体例として,相平衡を考察する。 相:体積(密度)やエントロピーなどで特徴づけられる物質の状態。例)固体,液体,気体 相転移:物質の状態に質的な変化が生じ,別な相へと変わる現象を相転移と呼ぶ。固体 – 液体 – 気体間の相転移は特定の温度と圧力で不連続的に生じる。このような相変化を1次相転移と呼ぶ。 1次相転移ではギブズ自由エネルギーG(T,p)(化学ポテンシャルル(T,p))に交差が生じ,体積やエン トロピーに相当するG,μの1次の微分係数(接線の傾き)に不連続的変化である飛びが生じる。一方, 連続的な状態変化による相転移もあり,連続転移と呼ぶ。2次相転移もその一つであり,1次の微分 係数は連続的に変化し,2次の微分係数に飛びや発散などの不連続的変化が生じる(<u>参考6L</u>)。

1次相転移の例:



相図:

*p*(*T*)相図:等温等圧系では,化学ポテンシャルμ(*T*,*p*)が最小の相(状態)が現れる(<u>P.46</u>)。 共存曲線(融解曲線,蒸気圧曲線,昇華曲線),3重点,臨界点



備考1)気体(gas)については、気液共存や気固共存し得る臨界温度以下の状態を「蒸気(vapor)」と呼ぶ場合がある。

1次の相転移では化学ポテンシャル(ギブズ自由エネルギー)の交差により,安定相が交代する。
 1)温度変化による1次相転移: 接線(1次導関数 *S*)の不連続的変化(P.41(4))。



低温相(A相) $S_A < S_B$ 高温相(B相)であり、必ず、高温相が高エントロピー相となる。 Sの不連続的変化は潜熱  $L (= T_{tr}\Delta S)$ の吸発熱を意味する。昇温で吸熱、降温で発熱。 なお、右上図のA、B 相単独域でのS(T)は、増加関数( $\partial S/\partial T$ )<sub>p</sub> =  $C_p/T > 0$ となる。

2) 圧力変化による1次相転移: 接線(1次導関数 V)の不連続的変化(P.41(4))。



低圧相(B相) $V_{\rm B} < V_{\rm A}$ 高圧相(A相)であり,必ず,高圧相が小体積(高密度)相となる。 なお,右上図のA,B相単独域でのV(p)は,減少関数( $\partial V/\partial p$ )<sub>T</sub> =  $-\kappa_T V < 0$ となる。

クラペイロン=クラウジウスの式  
共存曲線の傾き: 
$$\frac{dp}{dT} = \frac{\Delta S}{\Delta V} = \frac{L}{T_{tr}\Delta V}$$
  
ただし,  $T_{tr}$ は相転移温度,  $L = T_{tr}\Delta S$ は潜熱。  
証明)共存線上の2点  $(T + dT, p + dp) \geq (T, p)$ で,  
 $\begin{cases} \mu_A(T + dT, p + dp) = \mu_B(T + dT, p + dp) \\ \mu_A(T, p) = \mu_B(T, p) \end{cases}$   
d $\mu = \mu(T + dT, p + dp) - \mu(T, p) = -sdT + vdp$ なので,  $-s_A dT + v_A dp = -s_B dT + v_B dp$   
すなわち,  $\frac{dp}{dT} = \frac{s_B - s_A}{v_B - v_A} = \frac{\Delta S}{\Delta V}$ 

共存領域:

p(V)相図(下左図:前項右図のx - y軸を入れ替えたもの)における等温線上の2相共存領域では,  $V_A < V < V_B$ の体積VでA,B2相が共存する。等温・等圧( $T_e$ , $p_{tr}$ )下の共存であり, $\mu_A = \mu_B$ なので, どのような割合でもA,B2相は共存できる。そこで,全体積が $(1 - x)V_A + xV_B = V$ を満足する割合 1 - x: xで共存すればよい。(注:前章のように1粒子当たりの体積v間の関係式として表すと $(1 - x)v_A + xv_B = v$ となる。この両辺に全粒子数Nを掛けた関係式と思えばよい。)

例えば,等温下でピストンを引くことで体積を膨張させる操作を行うとき,A相安定域では圧力が 単調に低下していくのみであるが,相転移圧力p<sub>tr</sub>に達すると圧力は一旦下がらなくなり,A,B2相 が共存し始める。等温等圧下でピストンを引き続けるとB相の割合が増え,最終的にB相安定域に 達した後は,再び圧力が単調に低下していく。

p(V)相図における共存領域は様々な形状を取り得るが,例えば下中図のように描かれる。またこのときのp(T)相図中の定積V0下の変化の曲線(等密度線)は下右図のようになる。



*T(S)*相図(右図)でも同様に,等圧*p*<sub>e</sub>下で加熱することでエント ロピーを上昇させる操作を行うとき,A相安定域では温度が単調 に上昇していくのみであるが,相転移温度*T*<sub>tr</sub>に達すると温度は一 旦上がらなくなり,A,B2相が共存し始める。等温等圧下で引き 続き加熱するとB相の割合が増え,最終的にB相安定域に達した 後は,再び温度が単調に上昇していく。



備考2)2相共存状態が保たれた可逆な等積変化では、各相は上中図 のp(V)相図の共存境界線に沿い、V<sub>0</sub>一定の等積線とは異なる経路を辿る。(<u>発展7</u>) (T(S)相図上でのS<sub>0</sub>一定の断熱変化も同様)

3相共存状態(3重点)では,共通の温度と圧力( $T_{tr}$ , $p_{tr}$ )下で $\mu_A = \mu_B = \mu_C$ の関係にあり,任意の割合でA( $V_A$ , $S_A$ ),B( $V_B$ , $S_B$ ),C( $V_C$ , $S_C$ ) の3相が共存できる。そこで,右のS(V)相図中の三角内の領域に系 の全体積Vと全エントロピーSがあるとき, $xV_A + yV_B + zV_C = V$ ,  $xS_A + yS_B + zS_C = S$ ,x + y + z = 1を満足する割合x: y: zで3相が 共存する。(<u>参考6Z</u>)



 $S_{\Lambda}$  S

 $S_{\scriptscriptstyle \mathrm{B}}$ 

S

備考3) 2019年5月20日まで絶対温度の定義には水の三重点(273.16 K,611.73 Pa)が用いられていた。 備考4) 以上のように,2相共存域では*S*,Vどちらか,3相共存域では両方の示量変数が,状態を特定するために必要とされる。 共存領域での以上の振る舞いは,ル・シャトリエの法則(平衡移動の法則)として以下のようにまとめ られる。

ル・シャトリエの法則(平衡移動の法則): 主に化学平衡(次章)に対して成り立つとされる本法則は, 相平衡や化学平衡などの平衡状態にある系に外部から操作を行うとき,その影響による変化を打ち 消す向きに自発的な変化が起こり,平衡が移動する現象を指す。

上記のような共存状態にある系では、

- 1) 等温下でピストンをΔVだけ押したとき, 圧力が上昇する代わりに, 相転移による当量の体積収縮 ΔVが起こり, 分率が変化する(相平衡が移動する)。
- 2) 等圧下でQだけ加熱したとき, 温度が上昇する代わりに, 相転移による等量の吸熱 $Q = T_{tr}\Delta S$ が 起こり, 分率が変化する(相平衡が移動する)。

以上のような共存状態にある系では、温度と圧力が保たれたまま相平衡が移動し、伝熱と体積変化が同時に生じることになる。断熱下および等積下では上記のように共存線上で(T, p)が変化する。

なお,非平衡下の不可逆変化には,この法則は必ずしも当てはまらない。例えば冷結晶化と呼ばれ る現象では,ガラス状態からの加熱昇温に伴い(吸熱ではなく)発熱しながら高温でより高速に結晶 化が進む。過冷却状態での結晶化速度の温度依存性により決まる現象である。

ギブズの相律:多成分系の相図を示強変数で描いたときの多相の共存境界の次元をfとするとき, f = v - n + 2となる。ただし、v種類の成分(j = 1, 2, ..., v)、n個の相(i = 1, 2, ..., n)の場合。

例)1成分系( $\nu = 1$ )のp(T)相図では、2相共存(n = 2)は、共存線(f = 1) 3相共存(n = 3)は、三重点(f = 0)となる。

証明)前章で示されたように,多相(部分系)間の平衡の指標となる状態量は示強変数  $T, p, \mu$ であり, これらの量が共存相間で共通となることで熱力学的平衡が保たれる。多成分系では,さらに加えて, 各相内の各成分の濃度 $C_j^i$ も示強変数となる。そこで,各相の状態は  $t, p, C_j^i$ で指定できることになり, i相内のj成分の化学ポテンシャルが $\mu_j^i$ ( $T, p, \{C_j^i\}$ ) ( $\{C_j^i\} = C_1^i, C_2^i, \cdots, C_v^i$ )と表されることになる。

このときの共存境界の次元(自由度の数)は,(変数の総数)-(関係式の総数)となるはずである。 1) 変数としては, *p*,*T*に加え, *C*<sup>*i*</sup> が *vn* 個あるので,変数の総数は *vn* + 2 個となる。

2) 各相内での濃度の間には,以下のn個の自明な関係式(定義式)がある。

 $C_1^i + C_2^i + \dots + C_{\nu}^i = 1$   $(i = 1, 2, \dots, n)$ 

3) n 個の相の共存は, v 個ある各成分の化学ポテンシャルが, n 個の相の間で共通となることで成 り立つ。

 $\mu_{i}^{1} = \mu_{i}^{2} = \dots = \mu_{i}^{n}$   $(j = 1, 2, \dots, \nu)$ 

上式は, 計 v(n-1) 個の関係式となる。

2),3)より,関係式の総数はn+v(n-1)個となる。

以上より,共存境界の次元(自由度の数)fは,以下のように表される。

 $f = (\nu n + 2) - [n + \nu(n - 1)] = \nu - n + 2$ 

なお,  $f \ge 0$ から,  $n \le v + 2$ となる。

備考5)多成分系の相図については、発展1を参照のこと。

3次元相図(立体相図) p(V,T)

関連項目:(参考6Z)3次元相図,(参考動画)



P.57

第10章補足へ

- ・1次相転移時のヘルムホルツ自由エネルギー
- ・1次相転移の過冷却・過加熱
- ・クラペイロン=クラウジウスの式の歴史的意義
- ・飽和蒸気の比熱とその歴史的意義

# 第11章 化学平衡

総粒子数の変化が生じる系の最も単純な例として,異種理想気体の化学反応を考える。

1. 理想気体のエントロピーの温度,体積,圧力依存性:(P.21) ただし,小文字の量は1モル当たり

$$\begin{split} s(T,v) &= s_0 + \int_{T_0}^T c_v(T) \frac{dT}{T} + R \ln\left(\frac{v}{v_0}\right) = s_0 + \int_{T_0}^T [c_p(T) - R] \frac{dT}{T} + R \ln\left(\frac{v}{v_0}\right) \\ &= s_0 + \int_{T_0}^T c_p(T) \frac{dT}{T} + R \ln\left(\frac{T_0 v}{T v_0}\right) = s_0 + \int_{T_0}^T c_p(T) \frac{dT}{T} - R \ln\left(\frac{p}{p_0}\right) \\ s(T,p) &= s_{p_0}(T) - R \ln\left(\frac{p}{p_0}\right) \\ \mu(T,p) &= u + pV - Ts = u(T) + RT - Ts(T,p) = \mu_{p_0}(T) + RT \ln\left(\frac{p}{p_0}\right) \\ & \not{zzU}, 標準 圧力 \pounds p_0 \& U \subset s_{p_0}(T) = s(T,p_0), \ \mu_{p_0}(T) = \mu(T,p_0) \end{split}$$

# 2. 異種理想気体の多成分混合系のギブズ自由エネルギー

等温等圧下におけるギブズ自由エネルギーへの混合の影響の一般形は $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$ と表される。理想気体では分子間相互作用がないため混合熱 $\Delta H = 0$ であり,混合の影響は混合時のエントロピー増大(混合のエントロピー)  $\Delta S = -R\sum_i n_i \ln x_i (9 = 3 = 3 + 2)$ のみとなり,

 $G = \sum_{i} \mu_i n_i = \sum_{i} \mu_i^0 (T, p) n_i - T\Delta S = \sum_{i} [\mu_i^0 (T, p) + RT \ln x_i] n_i$ 

 $\therefore \ \mu_i(T, p, x_i) = \mu_i^0(T, p) + RT \ln x_i$ 

ただし,  $\mu_i(T, p, x_i)$ は混合後,  $\mu_i^0(T, p)$ は混合前のi成分の化学ポテンシャル。

3. 化学反応  $v_1 A + v_2 B + \dots + v_i I + \dots \Rightarrow v'_1 A' + v'_2 B' + \dots + v'_j J' + \dots$  について,  $G = \sum_i \mu_i n_i + \sum_j \mu'_j n'_j = \sum_i [\mu_i^0(T, p) + RT \ln x_i]n_i + \sum_j [\mu'_j^0(T, p) + RT \ln x'_j]n'_j$ 等温等圧下における平衡条件: 混合系のギブズ自由エネルギー最小 → 極値条件  $\Delta G = 0$   $\Delta G = \Delta(\sum_i \mu_i n_i + \sum_j \mu'_j n'_j) = \sum_i \mu_i \Delta n_i + \sum_j \mu'_j \Delta n'_j$ ただし, ギブズ=デュエムの関係式(P.45)より $\sum_i n_i \Delta \mu_i + \sum_j n'_j \Delta \mu'_j = 0$ また, 化学反応式から,  $-\frac{\Delta n_1}{v_1} = \dots = -\frac{\Delta n_i}{v_i} = \dots = \frac{\Delta n'_1}{v'_1} = \dots = \frac{\Delta n'_j}{v'_j} = \dots (= \Delta n)$  なので, 全粒子数一定下の2成分系での関係式  $dg = (\mu_1 - \mu_2) dx_1 (P.45)$ に相当する  $\Delta G = (-\sum_i \mu_i v_i + \sum_j \mu'_j v'_j)\Delta n$ の関係が成り立つ。そこで極値条件  $\Delta G = 0$  から,  $-\sum_i (\mu_i^0 + RT \ln x_i) v_i + \sum_j (\mu'_j^0 + RT \ln x'_j) v'_j = 0$  $\therefore \sum_j v'_j \ln x'_j - \sum_i v_i \ln x_i = -\frac{1}{RT} (\sum_j v'_j \mu'_j^0 - \sum_i v_i \mu_i^0)$  化学平衡の法則(質量作用の法則):

$$\begin{split} &\frac{\prod_{j}(x_{j}')^{\nu_{j}'}}{\prod_{i}(x_{i})^{\nu_{i}}} = \exp\left[-\frac{1}{RT}(\sum_{j}\nu_{j}'\mu_{j}'^{0} - \sum_{i}\nu_{i}\mu_{i}^{0})\right] \equiv K(T,p) \quad \mathbb{P}$$
衡定数  
ここで、 $\mu(T,p) = \mu_{p_{0}}(T) + RT\ln(p/p_{0}) \downarrow i),$   
 $-\frac{1}{RT}(\sum_{j}\nu_{j}'\mu_{j}'^{0} - \sum_{i}\nu_{i}\mu_{i}^{0}) = -\frac{1}{RT}[\sum_{j}\nu_{j}'\mu_{p_{0},j}'^{0}(T) - \sum_{i}\nu_{i}\mu_{p_{0},i}^{0}(T)] + \ln(\frac{p}{p_{0}})^{\sum_{i}\nu_{i} - \sum_{j}\nu_{j}'}$   
 $\exp\left[-\frac{1}{RT}(\sum_{j}\nu_{j}'\mu_{j}'^{0} - \sum_{i}\nu_{i}\mu_{i}^{0})\right] = (\frac{p}{p_{0}})^{\sum_{i}\nu_{i} - \sum_{j}\nu_{j}'}\exp\{-\frac{1}{RT}[\sum_{j}\nu_{j}'\mu_{p_{0},j}'(T) - \sum_{i}\nu_{i}\mu_{p_{0},i}^{0}(T)\}$   
 $\therefore K(T,p) = (p/p_{0})^{\sum_{i}\nu_{i} - \sum_{j}\nu_{j}'}K_{p_{0}}(T)$ 

分圧 
$$p_i (= px_i)$$
に関する平衡定数として,  

$$\frac{\prod_j (p'_j/p_0)^{\nu'_j}}{\prod_i (p_i/p_0)^{\nu_i}} = \exp\left\{-\frac{1}{RT} [\sum_j \nu'_j \mu'^0_{p_0,j}(T) - \sum_i \nu_i \mu^0_{p_0,i}(T)]\right\} \equiv K_{p_0}(T)$$

反応熱 Δhについて:  $\frac{\Delta h}{RT^2} = (\frac{\partial \ln K}{\partial T})_p$  ファント・ホッフの式  $\Delta n = 1$ モル当たりの反応に伴うエンタルピー変化は  $\Delta h = \sum_j v'_j h'^0_j - \sum_i v_i h^0_i$  と表される(理想気 体では混合熱はゼロ)。この  $\Delta h$  に相当する  $\Delta g = \sum_j v'_j \mu'^0_j - \sum_i v_i \mu^0_i$  により,  $\ln K = -\frac{\Delta g}{RT}$  と表され る。そこでギブズ=ヘルムホルツの式(P.34)を, 各項 $h^0_i$ と $\mu^0_i$ および $h'^0_j$ の間に適用して得ら れる等式  $(\frac{\partial}{\partial T} \frac{\Delta g}{T})_p = -\frac{\Delta h}{T^2}$ から,  $(\frac{\partial \ln K}{\partial T})_p = \frac{\Delta h}{RT^2}$ の関係が得られる。 ただし, 右向きの反応が吸熱反応のとき,  $\Delta h > 0$ である。また,  $\frac{\Delta h}{R} = -(\frac{\partial \ln K}{\partial(1/T)})_p$  とも表される。  $\ln K \ge 1/T$ に対してプロットしたグラフは, ファント・ホッフプロットと呼ばれ, その傾きから $\Delta h$ が見積 もられる。

備考1) ファント・ホッフプロットと同様に、1/Tに対して反応速度定数 kの対数をプロットしたグラフは、アレニウスプロットと呼ばれ、その傾きから活性化エネルギー $E_a$ が見積もられる。反応速度定数がk  $\propto \exp[-E_a/RT]$ と表されることを前提とする。化学平衡が  $k_{\rightarrow}\prod_i (x_i)^{\nu_i} = k_{\leftarrow}\prod_j (x'_j)^{\nu'_j}$ のような(詳細)釣合いにより成り立つと考えるとき、 $K = \prod_j (x'_j)^{\nu'_j} / \prod_i (x_i)^{\nu_i} = k_{\rightarrow} / k_{\leftarrow}$ の関係があり、温度依存性から  $\Delta h = E_{a \rightarrow} - E_{a \leftarrow}$ となる。

備考2) 圧力依存性については、 $\Delta v = \sum_{j} v'_{j} v'_{j}^{0} - \sum_{i} v_{i} v^{0}_{i}$ として以下となる(ただし、vはヴィ、vはニュー)。

$$(\frac{\partial \ln K}{\partial p})_{T} = -(\frac{\partial}{\partial p}\frac{\Delta g}{RT})_{T} = -\frac{1}{RT}[\sum_{j}v_{j}'(\frac{\partial \mu_{j}^{\prime 0}}{\partial p})_{T} - \sum_{i}v_{i}(\frac{\partial \mu_{i}^{0}}{\partial p})_{T}] = -\frac{1}{RT}[\sum_{j}v_{j}'v_{j}^{\prime 0} - \sum_{i}v_{i}v_{i}^{0}] = -\frac{\Delta v}{RT}$$
特に理想気体では $v_{j}^{\prime 0} = v_{i}^{0} = \frac{RT}{p}$ なので、 $\Delta v = \sum_{j}v_{j}' - \sum_{i}v_{i} \ge U$ て、 $(\frac{\partial \ln K}{\partial p})_{T} = -\frac{\Delta v}{p} \ge$ なる。

備考3) 混合の影響がエントロピー以外にも加わる実在気体でも、モル濃度 $x_i, x'_j$ に関する平衡定数Kについて、それぞれが混合の寄与を含む  $\ln K \ge \Delta h = \sum_j v'_j h'_j - \sum_i v_i h_i$  および  $\Delta v = \sum_j v'_j v'_j - \sum_i v_i v_i$  に関して、上記の温度依存性(ファント・ホッフの式)と圧力依存性が、 $(\frac{\partial}{\partial T}\frac{\mu}{T})_p = -\frac{h}{T^2} \ge (\frac{\partial \mu}{\partial p})_T = v$ の関係式に基づき、そのまま成り立つ。

ル・シャトリエの法則(平衡移動の法則):化学反応に伴う反応熱,総粒子数変化により成り立つ。 以下のそれぞれの向きに化学平衡が移動する。

- 1) 等圧下で加熱したとき, 温度上昇を減らすように, 吸熱反応が進む向き。 例) $A_2 \rightarrow 2A$ が吸熱反応のとき,  $(\partial \ln K / \partial T)_p > 0$  :  $T \land \Rightarrow K \land \Rightarrow A_2 \rightarrow 2A$  (吸熱)
- 2) 等温下で膨張させたとき, 圧力低下を減らすように, 総粒子数が増加する向き。 例)  $A_2 \rightleftharpoons 2A$ では  $\Delta v = 2 - 1 > 0$ なので  $(\partial \ln K / \partial p)_T < 0$  ∴  $p \lor \Rightarrow K \land \Rightarrow A_2 \to 2A$  (総粒子数増加)

備考4) 混合系のギブズ自由エネルギーGの凸性について

多成分混合系の場合,等温等圧下で最小となるべきGについて,2つの異なる濃度の混合物を合体させたときに熱力学的安定性が成り立つのであれば,濃度x<sub>i</sub>を横軸にしてGをプロットした曲線は必ず下に凸となるはずである(P.50)。

例えば,異なる2種の理想気体の混合物の場合,ギブズ=デュエムの関係式(<u>P.45</u>) $x_1$ d $\mu_1$  +  $x_2$ d $\mu_2$  = 0と d $x_1$  + d $x_2$  = 1よりdG = ( $\mu_1 - \mu_2$ )d $x_1$ となり,以下となる。

$$\frac{\mathrm{d}^2 G}{\mathrm{d}x_1^2} = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x_1} (RT \ln x_1 - RT \ln x_2) = RT (\frac{1}{x_1} - \frac{1}{x_2} \frac{\mathrm{d}x_2}{\mathrm{d}x_1}) = RT (\frac{1}{x_1} + \frac{1}{x_2}) > 0$$

反応に伴い総粒子数が変化する場合にも同様であり、以下のように、停留値は確かに極小値となる。

第11章補足へ

・相平衡と化学平衡における平衡移動の法則の違い

章末補足説明

第1章 補足説明(章末へ)

補1)以下の関数*z*について,全微分dzおよび $(\frac{\partial}{\partial y}(\frac{\partial z}{\partial x})_y)_x = (\frac{\partial}{\partial x}(\frac{\partial z}{\partial y})_x)_y$ 等を具体的に求めると?: 1) *z* = 2*xy*, 2) *z* = 2*xy*<sup>2</sup>, 3) *z* = 2*xy*<sup>2</sup> + *x*ln*y*, 4) *z* = 2*xy*<sup>2</sup> + *wxy* + *x*ln*w* 

補2) 偏微分順序の交換は?:参考2

偏微分可能な関数f(x,y)の曲線y(x)に沿った無限小変化については, 微分公式に従えば, 微分係数が  $\frac{df}{dx} = (\frac{\partial f}{\partial x})_y + (\frac{\partial f}{\partial y})_x \frac{dy}{dx}$ と表される。この曲線に沿った区間 $(x_0, y_0) \rightarrow (x, y)$ における変化量 $\Delta f$ は以下のように 表され, 全微分の積分 $\int df$ として表される。

 $\Delta f = f(x,y) - f(x_0,y_0) = \int_{x_0}^x \frac{df}{dx} dx = \int_{x_0}^x [(\frac{\partial f}{\partial x})_y + (\frac{\partial f}{\partial y})_x \frac{dy}{dx}] dx = \int [(\frac{\partial f}{\partial x})_y dx + (\frac{\partial f}{\partial y})_x dy] = \int df$ ここで  $f(x,y) - f(x_0,y_0)$  は曲面 f(x,y)上での変化量なので, y(x)の変化経路には依らない。 そこで例えば,  $(x_0,y_0) \to (x,y_0) \to (x,y)$ の経路を辿れば, f(x,y)は以下のように表される。

$$\begin{split} f(x,y) - f(x_0,y_0) &= \int_{x_0}^x (\frac{\partial f}{\partial x})_y(\eta,y_0) d\eta + \int_{y_0}^y (\frac{\partial f}{\partial y})_x(x,\xi) d\xi \\ &- 般 C, \ (a微分係数も連続関数となる関数f(x,y)の偏微分順序は交換可能となるが, 逆に交換可能で \\ &(\frac{\partial}{\partial x} (\frac{\partial f}{\partial y})_x)_y = (\frac{\partial}{\partial y} (\frac{\partial f}{\partial x})_y)_x \ O$$
関係があれば,上式から以下のように, 偏導関数の関係が正しく確認できる。  $\cdot (\frac{\partial f}{\partial x})_y = (\frac{\partial}{\partial x} \int_{x_0}^x (\frac{\partial f}{\partial x})_y(\eta,y_0) d\eta)_y + (\frac{\partial}{\partial x} \int_{y_0}^y (\frac{\partial f}{\partial y})_x(x,\xi) d\xi)_y = (\frac{\partial f}{\partial x})_y(x,y_0) + (\frac{\partial}{\partial x} \int_{y_0}^y (\frac{\partial f}{\partial y})_x(x,\xi) d\xi)_y \\ &(\frac{\partial}{\partial x} \int_{y_0}^y (\frac{\partial f}{\partial y})_x(x,\xi) d\xi)_y = \int_{y_0}^y (\frac{\partial f}{\partial x} (\frac{\partial f}{\partial y})_x)_\xi(x,\xi) d\xi = \int_{y_0}^y (\frac{\partial f}{\partial \xi} (\frac{\partial f}{\partial x})_y)_x(x,\xi) d\xi = (\frac{\partial f}{\partial x})_y(x,y) - (\frac{\partial f}{\partial x})_y(x,y_0) \\ &\cdot (\frac{\partial f}{\partial y})_x = (\frac{\partial}{\partial y} \int_{y_0}^y (\frac{\partial f}{\partial y})_x(x,\xi) d\xi)_x = (\frac{\partial f}{\partial y})_x(x,y) \end{split}$ 

補3) ファン・デル・ワールスの状態方程式  $[p + a(\frac{n}{v})^2](V - bn) = nRT$  (ただし, a, b > 0)について(<u>参考6</u>)

- 1) 定係数*a*, *b*の物理的解釈は?: *a* > 0は分子間引力の効果を, *b*は分子の有限体積(排除体積と呼ぶ)を 表している。
- 2) どのような極限で理想気体の状態方程式に一致するのか?:密度が十分小さく $V/n \gg b, a/RT$  であれば よい。すなわち,  $V/n \gg b$ であれば,  $p = nRT/V - a(n/V)^2$ となり, さらに $nRT/V \gg a(n/V)^2$  つまり $V/n \gg a/RT$ であれば, p = nRT/Vとなり, 理想気体と一致する。
- 3) 等温圧縮率 $\kappa_T$ , 体膨張率 $\alpha$ , 熱圧力係数 $\beta$ および $\beta = \alpha/\kappa_T$ の関係は?また, 2)の極限では理想気体の 結果に一致するのか?:以下から求まる。

$$\begin{split} \left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)_T &= -\frac{nRT}{(V-bn)^2} + \frac{2an^2}{V^3} & a \neq 0 \text{ Obes, 不安定な} \kappa_T < 0 \text{ Ext} 0 \text{ e$$

補4) 熱エネルギーと運動エネルギーの関係は?: 発展5

単原子理想気体のように分子・原子間相互作用がなければ熱運動による熱エネルギーには運動エネルギー の寄与しかない(参考4)。相互作用がある場合の熱運動時には,運動エネルギーに加えて,位置エネルギー も増大し変動しうる。例えば固体内分子・原子の熱振動のエネルギーには,両エネルギーの寄与が等しくあり, エネルギー等分配の法則(参考20)が成り立つとき,1自由度当たりの平均エネルギーは各々k<sub>B</sub>T/2となる。 また,量子効果によりエネルギー等分配の法則が破れている場合にも,温度で決まる熱エネルギーがk<sub>B</sub>Tに より表されることに変わりはない。(例 輻射に関するプランクの法則 参考20)

熱エネルギーと内部エネルギーの関係については、3章補10参照。

補5) 気体温度計などの1次温度計の測定原理は?:

<u>参考1G</u>で紹介した各種1次温度計では,統計力学に基づき得られる $k_{\rm B}T$ を含む表式を用い,測定結果から  $k_{\rm B}T/J$ を求めてT/Kを決めている。

- ・各種気体温度計では、低密度極限でpV = nRT (=  $nN_Ak_BT$ )となる、エネルギー等分配の法則に従う状態 方程式(<u>参考4</u>)。
- ・ジョンソン=ナイキスト熱雑音温度計では、抵抗Rからの周波数 $\nu \sim \nu + \Delta \nu$ の熱雑音電圧の二乗平均 $\langle V_{\nu}^2 \rangle$  に関して、エネルギー等分配の法則で決まる $\langle V_{\nu}^2 \rangle = 4Rk_{\rm B}T\Delta\nu$ となる表式(参考20)。
- ・放射温度計では、周波数νの電磁波の平均エネルギー $\epsilon(v)$ に関して $\epsilon(v) = hv/(\exp[hv/k_{\rm B}T] 1)$ と表され るプランクの分布関数の式。この $\epsilon(v)$ は、仮想的な荷電粒子の調和振動子と輻射場が熱平衡にある(黒体 輻射と呼ばれる)際の平均エネルギーの分布(v依存性)である(<u>参考20</u>)。量子効果に基づく表式であるが、  $hv/k_{\rm B}T \ll 1$ のとき $\epsilon(v) = k_{\rm B}T$ となり、エネルギー等分配の法則に従う。

第2章 補足説明(<u>章末へ</u>)

補1) 電子レンジによる加熱は?:

水分子を強制的に回転させる電磁波(マイクロ波)のエネルギーが相互作用により隣接分子・原子に伝わるこ とで,水分を含む物体全体が加熱される。電磁波の輻射によるエネルギー移動ではあるが,双方向に生じる 伝熱ではなく,仕事による摩擦熱発生や電流によるジュール熱発生と同様な,発熱のみの不可逆操作として 捉えられる。

補2) クラウジウスの原理とトムソンの原理の等価な関係を証明する際に用いた両図の関係は?:

当然のことではあるが,両図で各原理に反するサイクルの隣に置かれた一般のサイクルを各図の白矢印(⇒) の右側で逆方向に回すことで,対偶関係を表す両図が互いに置き換わる。つまり,この一般のサイクルが可 逆であるとき,一方の作図の関係から他方の作図の関係も得られる。

補3) 温度の高低の定義と第2法則の2つの原理との関係は?:

「温度差下の伝熱」に関するクラウジウスの原理の表現は温度の高低を用いているが,温度の高低の定義に は第1章で示したような任意性がある。後記カルノーの定理によってクラウジウスの原理の表現と一致する向 き(即ち絶対温度の定義と同じ向き)に,熱力学的な根拠のある温度目盛りとして熱力学温度を定義すること ができる。

一方,トムソンの原理の表現は熱源温度の高低の定義には影響されない。

補4)作業物体が元の状態に戻る各不可逆サイクルの操作を具体的に構成すると?:以下の通りである。 「仕事→熱」不可逆サイクル:摩擦力による圧力差が生じている中で,熱源と接触しながら等温圧縮と等温膨 張を行う(仕事→摩擦熱排熱の)サイクル。

「温度差伝熱」不可逆サイクル:等積下の温度差伝熱を温度の異なる2つの熱源と順次交互に行う不可逆サイクル。

補5) 熱機関サイクルの不可逆性とは?:

熱機関サイクルは、1サイクル後に仕事と伝熱が生じる過程として捉えることができる。仕事と伝熱により移動 したエネルギーは、可逆サイクルでは逆行により元に戻すことができ、不可逆サイクルでは如何なる経路を辿 っても元には戻せない。例えば両原理の等価な関係を証明する際に用いた2番目の図の全ての操作を逆向 きにすると、5章補3の右図のように、逆行できない温度差下の伝熱をヒートポンプで元に戻そうとする操作の 図となるが、この結合操作には逆行できない「仕事→熱」サイクルによる変化が残り、この経路でも完全には 元に戻すことができないことが分かる。1番目の図も同様である。

また例えば本文中1番目の結合サイクルは,白矢印(⇒)左側のような伝熱以外の操作を経路途中で行って おり,自発的な逆向きの伝熱そのものを表す図ではないが,結果として残る伝熱によるエネルギー移動がクラ ウジウスの原理の表現を否定する操作に該当している。クラウジウスの原理で不可能とされる状態間変化を 表す経路の一つが「自発的な逆向きの伝熱」となる。「仕事→熱」サイクルの不可逆性に関する2番目の結合 サイクルも同様であり,トムソンの原理で不可能とされる状態間変化を表す経路の一つが「熱→仕事」サイク ルとなる。 第3章 補足説明(章末へ)

補1) 右図のような可逆仕事は?:

圧力は等方的なので仕事は体積変化の向きに依らない。例えば右図のように, 微小有 限幅Δxの薄板を引き抜く可逆操作では、底面YΔxに加わる圧力pが仕事を行う。この仕 事は同様に、 $w_r = -FZ = -(pY\Delta x)Z = -p(A\Delta x) = -p\Delta V$ と表される。



補2) C<sub>V</sub>(T)となる半完全気体におけるpのV依存性は?: 状態方程式 pV = nRT から,等温下で  $\left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_T = -\frac{p}{v} < 0$  である。

一方, 微小な可逆断熱変化の場合, C<sub>V</sub>(T)の断熱条件と状態方程式から, それぞれ以下となる。

$$C_V \frac{dT}{T} = -nR \frac{dV}{V} \qquad \qquad \therefore \quad (\frac{\partial T}{\partial V})_Q = -\frac{nRT}{VC_V} = -\frac{p}{C_V}$$

 $\therefore \ (\frac{\partial p}{\partial V})_Q = -\frac{p}{V} + \frac{nR}{V} (\frac{\partial T}{\partial V})_Q = (\frac{\partial p}{\partial V})_T - \frac{nR}{V} \frac{p}{C_V}$  $pdV + Vdp = nRdT \Rightarrow \frac{p}{V} + \frac{dp}{dV} = \frac{nR}{V}\frac{dr}{dV}$ ただし,偏微分係数の添字Qは断熱下を意味する。

すなわち,  $\left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_Q < \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_T < 0$ の関係から, 断熱変化時の方が等温変化時よりも, pの強いV依存性が生じる。 なお、一般の作業物質でも、 $\kappa_Q/\kappa_T = C_V/C_p \le 1$ の関係(<u>7章補13</u>)から、 $(\frac{\partial p}{\partial v})_Q/(\frac{\partial p}{\partial v})_T = C_p/C_V \ge 1$ となる。

補3)理想気体における微小伝熱量qの表式は全微分か?:

 $w_r = -pdV$ であれば,第1法則における微小可逆伝熱量は $q_r = dU + pdV$ と表され,理想気体では  $q_r = C_V dT + p dV となる。ただしこの<math>q_r dT, V$ で決まる曲面上での全微分とはならない。例えば単原子理想気 体では  $q_r = \frac{3nR}{2} dT + \frac{nRT}{V} dV$ なので,  $(\frac{\partial}{\partial V} \frac{3nR}{2})_T = 0$ ,  $(\frac{\partial}{\partial T} \frac{nRT}{V})_V = \frac{nR}{V}$ であり互いに異なる(<u>参考10</u>)。すなわち, 有限幅区間ΔT,ΔVにおける伝熱量Qは経路に依存する。ただし,経路によるqrの違いは2次dTdVの項となり, 無限小変化dT, dVであれば違いは無視できる(参考2)。つまり,  $q_r$ が全微分でなくても,  $q_r = C_V dT + p dV b$ する表式は無限小変化に対して一般に成り立つ。

全微分とはならないqrの積分値となる伝熱量Qが経路に依存するのに対して,状態量となるエントロピーS (次章)の無限小変化量が全微分d $S = q_r/T$ となることで $q_r$ と関係し、その積分は変化経路に依存しない。例 えば単原子理想気体では $\frac{q_r}{T} = \frac{3nR}{2T} dT + \frac{nR}{V} dV$ なので,  $(\frac{\partial}{\partial V} \frac{3nR}{2T})_T = (\frac{\partial}{\partial T} \frac{nR}{V})_V = 0$ となる。

なお、断熱下の式変形によるポアソンの法則の導出では、可逆断熱変化  $q_r = TdS = 0$  から得られる状態量 Sで成り立つ等式 dS =  $\frac{3nR}{2T}$  dT +  $\frac{nR}{V}$  dV (=  $\frac{3nR}{2p}$  dp +  $\frac{5nR}{2V}$  dV =  $\frac{5nR}{2T}$  dT -  $\frac{nR}{p}$  dp) = 0 の形をそのまま用いてい たことになる。

補4) 熱容量の単位について:

マイヤーの関係式 $C_p - C_V = nR$ では, 熱容量 $C_p, C_V$ はエネルギー単位JK<sup>-1</sup>で表されている。熱の仕事当量 W = QJを表す係数 J は, 熱量単位cal K<sup>-1</sup>で表された $C_p, C_V$ から  $(C_p - C_V)J = nR$  により求められた。

補5) 連続的な圧力変化を伴う仕事や,温度変化を伴わない可逆な伝熱はどのように?:(参考動画)

膨張・圧縮時の連続的な圧力変化には,例えばピストン上に微小な錘を多 数載せておき,個々の錘を水平方向へ出し入れすれば(あるいは錘として 液体を用いて液体量を連続的に変えれば)よい。等温熱源との熱接触時 には温度変化を伴わない伝熱が生じ, 断熱過程では圧縮・膨張に伴い内 部エネルギーが増・減する。このような過程でサイクルの行う仕事は、出入 りした錘の位置エネルギー(平均の高さの)上昇として蓄えられている。す なわち、右図で示されるように、上昇時には高所での出(減量)が多く、下 降時には低所での入(増量)が多くなり、この装置が錘を持ち上げるポンプ px 錘の総重量+(ピストン重量+大気圧分) の役割を果たしていることが分かる(参考7)。



補6) 熱容量無限大の等温熱源は非現実的か?:

温度不変のまま伝熱エネルギーを供給・吸収できる物体として想定された熱容量無限大の等温熱源としては, 通常,無限に大きな温水プールのようなものを想定する。より現実的には,実効的な熱容量が無限大となる等 温変化を利用すればよい(下記補9,8章補6)。あるいは,定圧下で2相共存することで伝熱時にも自発的に 相転移温度に保たれる物質(10章)を想定すればよい。2相共存により等温伝熱されるので,有限の伝熱量 に対して無限大サイズの熱源は必要とされない。この原理は特定温度域での保温に有効な潜熱蓄熱材 (PCM)として実際に活用されている。

補7) 可逆な加熱膨張とトムソンの原理との関係は?:

カルノーサイクルの4つの行程のうち等温膨張過程では、熱源から供給された伝熱によるエネルギーと等量 の仕事を気体は外部に行っている。ただし、気体膨張の変化が残ったままなので、トムソンの原理に反さない。 あくまでもサイクルの一部の過程である。引き続き等温に保ったまま、圧縮して元の状態に戻してサイクルとし た場合、1サイクル後の仕事の総量は差し引きゼロとなる。これは、バネ係数が変化しないバネの伸長・収縮サ イクルからは外部に仕事を取り出せないことと同じである。理想気体は絶対温度に比例する係数をもつバネ に相当し、温度を変える(高温膨張、低温収縮させる)ことで、熱機関の作業物質として利用されている。

補8)2つの熱源とのみ伝熱を行う可逆サイクルの他の例は?:

理想気体のスターリングサイクルは等温・等積サイクル,理想気体のカルノーサイクルは等温・断熱サイクルであった。2つの外部熱源と伝熱を行う可逆熱機関の他の例としては,等温・等圧サイクルとなる理想気体のエリクソンサイクル(参考8)がある。このサイクルの等圧過程における伝熱の総量は,定圧熱容量 $C_p$ を用いて $\pm \int_{T_1}^{T_2} C_p dT$ と表され,理想気体では $C_v$ と同様に $C_p$ は温度のみの関数なので,スターリングサイクルと同様な熱再生器を用いることで,等圧過程の伝熱量はサイクルの効率に影響しなくなる。

このとき、B→CとD→Aの等圧過程では、 $p_{BC}/nR = T_2/V_B = T_1/V_C$ 、 $p_{DA}/nR = T_1/V_D = T_2/V_A$ の関係が成 り立つ。そこで、 $V_C/V_D = (T_1/T_2)V_B/[(T_1/T_2)V_A] = V_B/V_A$ の等式から、スターリングサイクルの場合と同様に、  $Q_1/Q_2 = T_1/T_2$ の関係、すなわち $\eta_E = 1 - T_1/T_2$ が成り立つ。

さらには、等積や等圧に限らず、熱容量Cが温度のみの関数となる変化経路をとれば、2つの等温過程を結 ぶ過程は、熱再生器を用いることでサイクルの効率に影響しなくなる。例えば、温度と圧力を同時操作するこ とで(理想気体に限定せず)熱容量が一定となる経路を辿るポリトロープ過程(<u>発展8</u>)は、そのような過程と なる。

他の作業物質を用いたカルノーサイクルの例としては,高分子鎖(<u>参考3</u>),光子気体(<u>参考5</u>),ファン・デル・ワールス気体(<u>参考6</u>)ないしは飽和蒸気(<u>参考6</u>)などがある。

これら全ての可逆サイクルで,  $Q_1/Q_2 = T_1/T_2$ が成り立つ(<u>4章補8</u>)。

補9)熱容量の定義で前提とされる可逆過程としての昇温を伴う加熱とは?

可逆な伝熱は温度差や温度変化なしの等温伝熱を前提としている。可逆過程としての昇温を伴う加熱は、例えば、等 温膨張時に加熱を行い、断熱圧縮時に昇温を行う複合過 程を考え、これらを可逆な無限小変化として無限回重ねて 行うことで可能となる(右図、<u>参考9C補</u>)。このとき熱容量 Cは、等温過程における伝熱量 $q_r$ と、直後の断熱過程にお ける温度変化dTとを関連付ける係数 $q_r = CdT$ として与え られる。



このようにして決まる熱容量*C*は,特定の経路に沿って隣り合う過程における変化量を関係付ける係数なので、当然経路に依存する。そこで $q_r = CdT$ の表式は, $w_r = -pdV$ のように経路に依らず成り立つ表式とは性格が異なる。また等温膨張・圧縮の際の潜熱のように、伝熱は必ずしも温度変化を伴わないので、 $q_r = CdT$ の表式は、この類いの伝熱を表せない。 $w_r = -pdV$ に相当する伝熱に関する表式は、新たに定義される状態量となるエントロピーSを用いて、経路や温度変化に依らず $q_r = TdS$ と表されることが、4章以降で示される。

伝熱-温度変化( $q_r = CdT$ )の係数である熱容量Cと同様に,仕事-圧力変化の係数として圧縮率кがある ( $w_r = -pdV = pV\kappa dp$ )。熱容量の場合と同様に,圧縮率も変化経路によって異なり(等温圧縮率,断熱圧縮 率),また,等圧下でも仕事はなされる(<u>参考動画</u>)。なお,熱容量とは逆に熱的操作を固定した変化経路にお ける断熱圧縮率 $\kappa_s$ と等温圧縮率 $\kappa_T$ が作業物体の力学的性質を表し,平衡状態の $\kappa_s, \kappa_T$ は必ず正となる。

経路が特定され、作業物体の熱的・力学的性質を表す熱容量 $C_V, C_p$ や圧縮率 $\kappa_S, \kappa_T$ は、T, pと同様に一意的な値をとる状態量である。後述の熱力学関数の凹凸を決める2次の微係数としての役割もあり(<u>8章補7</u>)、平衡状態における熱力学的揺らぎの大きさを決める量となる(<u>参考12E</u>)。

なお, q = CdTの定義式にそのまま従うと, 断熱過程 $(q = 0, dT \neq 0)$ の経路では実効的な熱容量がC = 0, 等温過程 $(q \neq 0, dT = 0)$ では $C = \pm \infty$ になると見做すこともできる。同様に考えれば,  $w_r = pV\kappa dp$ の定義式 から, 等積過程 $(w_r = 0, dp \neq 0)$ では実効的な圧縮率が $\kappa = 0$ , 等圧過程 $(w_r \neq 0, dp = 0)$ では $\kappa = \pm \infty$ とな る。すなわち, 一般の変化経路におけるこれらの係数は正負の任意の大きさの値を取り得る。(<u>第8章補6</u>)

補10) 熱エネルギーと内部エネルギーの関係は?, 内部エネルギーUにおける分子・原子の熱運動と相互 作用の具体的な寄与は?(<u>発展5</u>):

物体を構成している分子・原子のもつエネルギーの総和となる内部エネルギーには,温度と共に変化する熱 エネルギーによる動的な寄与に加えて,分子・原子の平均配置を決める相互作用による静的な寄与がある。 熱運動は温度に依存し,相互作用を決める分子・原子間距離は体積で表されるため,これらの寄与について は,Uの温度と体積に関する全微分の表式d $U = (\frac{\partial U}{\partial r})_V dT + (\frac{\partial U}{\partial v})_T dV$ に基づき評価することができる。

このうち、 $(\frac{\partial U}{\partial T})_V dT = C_V dT$ は、一定体積下で温度と共に変化する内部エネルギー分に相当することから、熱エネルギーの増減に相当する(<u>1章補4</u>, <u>発展5</u>)。ただし、熱運動(熱振動)変化の直接的な寄与だけでなく、温度変化に伴う相互作用変化の静的な寄与も含まれることになる(例.水素結合などの分子配位の温度変化)。また、 $(\frac{\partial U}{\partial V})_T$ は等温下の体積変化による内部エネルギー変化を表し、物質内では、体積変化に伴う分子・原子間相互作用変化の寄与を表す。なお、状態量Uを区分して定義した熱エネルギーの値を一意的に各状態に付すことは一般には行えない。実際、 $C_V$ が体積依存する場合には、全変化量  $\int C_V dT$ は変化経路に依存する。

分子・原子間相互作用がないため熱エネルギーに運動エネルギーの寄与しかない単原子理想気体では,熱 エネルギーは内部エネルギーに相当し,∫*C<sub>v</sub>*d*T*も内部エネルギー変化量を表す。分子・原子間相互作用があ るファン・デル・ワールス流体でも,*C<sub>v</sub>*は体積に依存せず相互作用にも影響されないため,∫*C<sub>v</sub>*d*T*は各状態に おいて温度のみで決まる平均運動エネルギーの変化量を表す。 補11) 理想気体などの流体系で成り立つことの特殊性は?

理想気体などの流体では2変数で状態が指定される。2自由度の系における可逆変化に伴う無限小変化については,積分分母とよばれる状態量で割ることで,必ず,ある状態量の全微分によって表すことができる(<u>参</u> <u>考11B1</u>)。この意味で,理想気体を熱力学全般に関するモデル系とすることは適切ではない。

第1法則から $q_r = dU + pdV$ と表される伝熱量 $q_r$ についても,理想気体では,温度Tを積分分母として,ある 状態量Sの全微分dSにより, $q_r/T = dS$ のように表されることを,以下の式変形のみで示すことができる。

まず、 $pV = nRT \ge (\partial U / \partial V)_T = 0$ に従う単原子理想気体( $C_V = (3/2)nR$ )の状態がp, Vで指定されるとき、

$$q_{r} = dU + pdV = C_{V}dT + pdV = \frac{3nR}{2}dT + pdV = \frac{3}{2}nRd(\frac{pV}{nR}) + pdV = \frac{3}{2}Vdp + \frac{5}{2}pdV$$
  
そこで断熱過程 $q_{r} = 0$ は、傾きが $dp/dV = -(5/3)(p/V)$ となる曲線上での変化とな

り, dp/p = -(5/3)dV/Vとして積分すると, 断熱曲線が $p = BV^{-5/3}$ と表される。この とき右図のように, 係数Bの連続的な変化により構成される互いに交わらない断熱 曲線群でp(V)の2自由度平面が密に埋め尽くされることは自明であろう。

すなわち,  $B = pV^{5/3} (= pV^{\gamma})$ は状態量となり,以下の関係が成り立つ。

 $dB = V^{5/3}dp + \frac{5}{3}pV^{2/3}dV = \frac{2}{3}V^{2/3}(\frac{3}{2}Vdp + \frac{5}{2}pdV) = \frac{2}{3}V^{2/3}q_{\rm r}$ 

そこでBの全微分により $q_r = (3/2)V^{-2/3} dB$ と表される。 $B = e^{2(S-S_0)/3nR}$ として新たな状態量Sを定義すると、

 $S = \frac{3}{2}nR \ln p + \frac{5}{2}nR \ln V + S_0 \qquad \qquad dS = \frac{3}{2}nR \frac{dp}{p} + \frac{5}{2}nR \frac{dV}{V} = \frac{3}{2}\frac{V}{T}dp + \frac{5}{2}\frac{p}{T}dV = \frac{q_r}{T}$ 

すなわち,絶対温度Tを積分分母として $q_r/T = dS$ を満たす状態量Sの存在,言い換えると,断熱線 $q_r = 0$ を等高線dS = 0とする曲線群S(p,V) = C(一定値)の存在が,理想気体の性質のみを前提として結論できる(<u>参</u><u>考10</u>)。あるいは単に $C_V(T)$ のときにも, $q_r/T = (C_V/T)dT + (nR/V)dV$ から, $(\partial(C_V/T)/\partial V)_T = (\partial(nR/V)/\partial T)_V = 0$ なので, $q_r/T$ が状態量の全微分 $q_r/T = dS$ となることが確認できる。

積分分母が存在することで,  $q_r = TdSO$ ように $q_r \neq 0$ の変化を表す状態量Sが存在することになる。3変数 以上でも,  $q_r = 0$ でd $\sigma = 0$ となる曲面, すなわち $q_r = 0$ を保つ任意の変化経路が乗る曲面 $\sigma(x, y, \dots) = C$ (定数)が存在すれば, 積分分母も存在する。例えば,  $q_r = X(x, y, z)dx + Y(x, y, z)dy + Z(x, y, z)dz$ と d $\sigma = (\partial\sigma/\partial x)_{y,z}dx + (\partial\sigma/\partial y)_{z,x}dy + (\partial\sigma/\partial z)_{x,y}dz$ とで,  $q_r = 0$  で d $\sigma = 0$ となるとき, この曲面 $\sigma$ 上任意の向き の変位ベクトルa = (dx, dy, dz)は、b = (X, Y, Z)と $c = (\partial\sigma/\partial x, \partial\sigma/\partial y, \partial\sigma/\partial z)$ に直交しているので, bとcは同じ向きにある。そこで, 新たな状態変数を  $\lambda = X/(\partial\sigma/\partial x)$ として定義すると,  $\lambda = Y/(\partial\sigma/\partial y) = Z/(\partial\sigma/\partial z)$ でもあり,  $q_r - \lambda d\sigma = 0$ の関係が成り立つので,  $\lambda$ が積分分母となる。ただし3変数以上では, このような 曲面 $\sigma$ の存在は必ずしも保証されない(参考11C)。例えば,  $q_r = zdx + dy + dz$ では, 経路を選べば  $q_r = 0$ を保ちながら(x, y, z)空間内の任意の2点間の移動が可能となり, このような曲面 $\sigma$ は存在しない。

 $\therefore (x_0, y_0, z_0) \to (x_1, y_1, z_0) \text{ for } \forall y_1, x_1 = x_0 - (y_1 - y_0)/z_0 \to (x_1, y_1 + z_0, 0) \to (x_2, y_1 + z_0, 0) \text{ for } \forall x_2 \to (x_2, y_2, z_2) \text{ for } \forall x_2, \forall y_2, \forall z_2 \text{ satisfying } y_2 + z_2 = y_1 + z_0 \text{ with } \forall y_1.$ 

3自由度以上となる例としては、加圧以外による仕事(電場や磁場の仕事、固体であればずり変形に要する 仕事)が加わる場合(<u>参考3</u>)、多成分の系(成分濃度)(<u>発展1</u>)など、一般の系として数多く挙げられる。この 意味で、2変数により状態が指定される理想気体などの流体系は数学的に特殊な系であると言える。純物質 1成分系と多成分混合物とで熱力学の基本構成が異なるのは奇妙であろう。3自由度以上の系も含めて、熱 力学第2法則を前提とする次章の考察により、温度Tを積分分母として、状態量となるエントロピーSの全微分 dSにより、 $q_r/T = dS$ のように表せることが自由度の数に依らず保証される。

なお,上の理想気体での*B*と(3/2)*V*<sup>-2/3</sup>および*S*と*T*のように,  $q_r = \lambda d\sigma = 0$ となる状態量 $\sigma$ と積分分母 $\lambda$ には, 任意の関数 $f(\sigma)$ による $d\Sigma = f(\sigma)d\sigma = 0$ の関係から $q_r = [\lambda/f(\sigma)]d\Sigma = 0$ の任意性がある。例えば,  $f(S) = (2/3nR)e^{2(S-S_0)/3nR}$ として, dB = f(S)dSおよび  $q_r = [T/f(\sigma)]dB$ と表せる。熱力学第0法則に基づき温度 が定義される熱力学的な系であれば,必ず絶対温度*T*を積分分母とすることができる(<u>参考11B3</u>)。 第4章 補足説明(<u>章末へ</u>)

補1) 理想気体のカルノーサイクルの結果のみで十分では?:

本文中の $F(t_1, t_2)$ の議論を待たずとも、絶対温度を用いれば、可逆サイクルとなる理想気体のカルノーサイク ルやスターリングサイクルで  $Q_1/Q_2 = T_1/T_2$ の関係が成り立つことから、カルノーの定理により、全ての可逆 サイクルでも同じ関係が成り立つこと(絶対温度が熱力学温度となること)が結論できる。ただし、理想気体の カルノーサイクルやスターリングサイクルでは、状態方程式と  $(\partial U/\partial V)_T = 0$ が前提とされている。一方で、  $F(t_1, t_2)$ に関する本文中の議論では、理想気体の性質は当然用いられていない。

補2)絶対零度の熱源では?:

関係式  $Q_1/Q_2 = T_1/T_2$  について, 可逆熱機関では, 伝熱量 $Q_1, Q_2$ よりも各熱源の温度で割った量 $Q_1/T_1 = Q_2/T_2$ に重要な意味がある。また, 低温熱源がより低温になるほど高効率となり $T_1 \rightarrow 0$ で $Q_1 \rightarrow 0, \eta_r \rightarrow 1$ となることを意味している。ただし,  $T_1 = 0$ で $Q_1 = 0, \eta_r = 1$ とすると, 1つの熱源とのみ伝熱を行うトムソンの原理に反する熱機関となる。T = 0 Kのいわゆる絶対零度については, 後述の熱力学第3法則により, 到達不可能な極限の最低温度であることが示される。すなわち,  $T_1 = 0$  Kの低温熱源は原理的に実現不可能となる。

補3) 温度の高低と伝熱の向きとの整合性は?:

1. 関係式 $Q_1/Q_2 = T_1/T_2$ から, 熱力学温度の大きさは加熱量や排熱量に比例するように決められている。

2. エネルギー保存則より,必ず,加熱量>排熱量

そこで,Tを正の量とするとき,加熱側が高温,排熱側が低温となり,クラウジウスの原理における伝熱の向きの表現に適った定義であることが確認できる。

補4) 熱力学温度の定義はどのようにしてもよいのか?:

f(t) = T<sup>2</sup>や1/Tとして熱力学温度を定義しても,単調に変化する限り,クラウジウスの原理の表現を除き,特 に不都合は生じない。

補5)理想気体の絶対温度が熱力学温度となるのは偶然か?:

絶対温度Tは理想気体のpVに比例する量として定義されている(pV = nRT)。熱源に接した理想気体が等温 膨張・収縮する際の関係式  $q_r = -w_r = pdV = (nRT/V)dV = T(nRdV/V)$ から確認できることとして、この定 義による絶対温度は、熱力学温度がもつべき性質として要請される、等温膨張・収縮時の伝熱量を決める係 数となっている。理想気体ではエントロピー変化により圧力が生じることに由来する性質である。実際、dU = TdS - pdVから得られる関係式  $p = -(\frac{\partial U}{\partial v})_T + T(\frac{\partial S}{\partial v})_T$  で、 $T(\frac{\partial S}{\partial v})_T$ はエントロピー変化に伴う弾性に相当する (参考18)。もう一つの項( $\frac{\partial U}{\partial v}$ )<sub>T</sub>は内部エネルギー変化に伴う弾性(圧力)に相当し、分子間相互作用の寄与に よる。理想気体では( $\frac{\partial U}{\partial v}$ )<sub>T</sub> = 0なので、その弾性は全てエントロピー変化による。弾性が温度により変 化することが、熱機関の作業物質として理想気体が用いられる理由(<u>3章補7</u>)であり、理想気体で決められ る絶対温度が熱力学温度となることは単なる偶然ではない。

補6) クラウジウス積分とは?:

可逆過程に関するクラウジウスの等式では等温伝熱が前提とされ,温度変化は断熱時に生じる。伝熱時の温度変化を想定しているように見える所謂クラウジウス積分ΔS = ∫ dq/Tの解釈については<u>参考9C</u>を参照。

補7) 可逆過程のエントロピー変化量計は作成可能か?:エントロピー変化量は可逆過程において評価される。そこで、クラウジウスの定理の証明の際に用いた結合図(P.19)をサイクルAに代えて一般の可逆過程に 適用するとき、全体は可逆断熱系なので作業物体内・外の|ΔS|は等しい。この外部のΔSは共通熱源(温度T) に残る総伝熱量-ΣQ<sup>i</sup>によるΔS = -ΣQ<sup>i</sup>/Tであり、エントロピー変化量計として利用できる(<u>発展2F2</u>)。

また, <u>3章補6</u>で挙げた物質を共通熱源とすれば,総伝熱量(= $T\Delta S$ )は体積変化として可視化される。 通常の熱測定法では,温度Tと伝熱量q(=CdT)を同時測定することで,  $dS = q_r/T$ により見積もる。

補8) 一般の作業物質を用いたカルノーサイクルの効率は?:エントロピー変化量による評価 第1・第2法則に基づき熱力学温度となる絶対温度Tと状態量となるエントロピーSについて,  $q_r = TdS$ の関係 が成り立つ。そこで,可逆断熱過程( $q_r = 0$ )では $S_B = S_C$ ,  $S_D = S_A$ ,可逆等温過程では $Q_2 = T_2(S_B - S_A)$ ,  $Q_1 = T_1(S_C - S_D)$ となり,  $\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{T_1(S_C - S_D)}{T_2(S_B - S_A)} = \frac{T_1}{T_2}$ の関係が成り立つ。さらには,第1法則から $\Delta Q = W$ となることを利用すれば,  $\eta_r = \frac{W}{Q_2} = 1 - \frac{Q_1}{Q_2} = 1 - \frac{T_1}{T_2}$ を一般に結論できる。 一般の作業物質についての仕事と伝熱量の直接的な評価に基づく見積もりも行える。(<u>発展6備考5</u>)

補9) カルノーの定理の別証は?, 熱源が3つ以上の熱機関の効率は?:参考8

補10) 熱素説あるいは熱物質説に基づくカルノーの定理とは?:

カルノーの定理が初めて示された1824年当時(今から200年前),エネルギー保存則は確立されておらず, 伝熱は熱素(カロリック)と名付けられた物質の移動によるものと考えられていた。カルノーによる熱素説に基 づく定理の証明は,発展6を参照。

補11) カルノー関数とは?: <u>参考1</u>, <u>発展6備考1</u> カルノー関数 $\theta$ は, 無限小温度差t = dt, tO2つの熱源からなる可逆熱機関の効率 $\eta_r(t = dt, t)$ から定義され, カルノーの定理に従う普遍関数として(高温)熱源温度tだけで以下のように決まる。

 $\eta_{r}(t-dt,t) = \frac{W}{Q_{2}} = 1 - \frac{f(t-dt)}{f(t)} = \frac{f(t)-f(t-dt)}{f(t)} = \frac{(df/dt)dt}{f(t)} = \frac{dt}{f(t)/(df/dt)} = \frac{dt}{\theta(t)}$   $\theta(t) = f(t)/(\frac{df}{dt})$ が求まれば、定係数を除いて $f(t) \propto \exp[g(t)] = \exp\left[\int_{0}^{t} \frac{dt'}{\theta(t')}\right]$ の関数形が決まる。
即ち、 $\frac{df}{f} = \frac{dt}{\theta(t)}$ から、 $\frac{f(t_{1})}{f(t_{2})} = \exp\left[-\int_{t_{1}}^{t_{2}} \frac{dt}{\theta(t)}\right] = \frac{\exp[g(t_{1})]}{\exp[g(t_{2})]}$ の関係が得られる。

歴史的には、 $\theta(t)$ が作業物質に依らず温度tのみの関数であることを実験的に示すことが、カルノーの定理の 証明となると捉えられた。また $\theta(t)$ には、加熱量 $Q_2$ と仕事量Wを関係づける役割もある。

補12) カルノー関数による  $\eta_r(t_1, t_2) = 1 - F(t_1, t_2) = 1 - f(t_1)/f(t_2)$ の別証(<u>参考1</u>, <u>発展6備考1</u>):  $\eta_r(t_1, t_2) = 1 - f(t_1)/f(t_2)$ の表式を前提にしなくても,  $\eta_r(t, t) = 0$ なので, t 固定下での無限小温度差dtに 関する展開の1次の項により $\eta_r(t - dt, t)$ が以下のように表され, カルノー関数 $\theta(t)$ が定義される。

 $\eta_{\rm r}(t-{\rm d}t,t) = \eta_{\rm r}(t,t) - \left(\frac{\partial\eta_{\rm r}}{\partial t_1}\right)_{t_2}(t,t) \cdot {\rm d}t = \frac{{\rm d}t}{\varrho(t)}$ 

このとき,有限温度差サイクルを無限小温度差サイクルの重なりと捉えることで,高温熱源 $t_N$ から低温熱源 $t_0$ まで,第1法則( $\Delta Q_i = Q_i - Q_{i-1} = W_i$ )に従い順次減少する伝熱量 $Q_i$  ( $i = 0,1, \cdots, N(\infty)$ )について,一般の熱機関の効率が $\eta(t_0, t_N) = W/Q_N = \Delta Q/Q_N = 1 - Q_0/Q_N$ と表されるとき,以下の関係が成り立つ。

 $\frac{Q_{i-1}}{Q_i} = 1 - \eta_{\mathrm{r}}(t_i - \mathrm{d}t_i, t_i) = 1 - \frac{\mathrm{d}t_i}{\theta(t_i)} \cong \exp\left[-\frac{\mathrm{d}t_i}{\theta(t_i)}\right] \qquad (\mathbb{X}l\mathbb{X}\ln\frac{Q_N}{Q_0} = \int_{Q_0}^{Q_N}\frac{\mathrm{d}Q}{Q} = \sum\frac{\mathrm{d}Q_i}{Q_i} = \sum\frac{\mathrm{d}t_i}{\theta(t_i)} = \int_{t_0}^{t_N}\frac{\mathrm{d}t}{\theta(t_i)})$  $\therefore \quad 1 - \eta_{\mathrm{r}}(t_0, t_N) = \frac{Q_0}{Q_N} = \prod_{i=1}^N \frac{Q_{i-1}}{Q_i} = \exp\left[-\int_{t_0}^{t_N}\frac{\mathrm{d}t}{\theta(t_i)}\right] = \frac{\exp[g(t_0)]}{\exp[g(t_N)]} = \frac{f(t_0)}{f(t_N)}$ 

第5章 補足説明(章末へ)

補1) 不可逆熱機関で効率が下がる具体的な理由は?: 以下により効率が下がる。

1) 圧力差下の仕事では、摩擦などによるエネルギーの熱散逸

2) 温度差下の伝熱では、高温T<sub>2</sub>の熱源よりも低温T<sub>2</sub>の状態で加熱され、低温T<sub>1</sub>の熱源よりも高温T<sub>1</sub>の状態 で排熱することを意味する。そこで、伝熱以外は可逆変化であったとしても次式のように低効率となる。

η<sub>ir</sub> ~ η'<sub>r</sub> = 1 - T'<sub>1</sub>/T'<sub>2</sub> < 1 - T<sub>1</sub>/T<sub>2</sub> = η<sub>r</sub> 外部への仕事として有効に使うことのできた温度差の(単なる伝熱による)熱散逸を意味する。ただし,より短 時間で必要な伝熱を起こせるので仕事率(パワー)は上げられる。

補2) 温度の異なる2物体( $T_2 \ge T_1$ )が熱接触した際のエントロピー変化については?: 無限小の温度差を もつ無限個の外部熱源との伝熱を含む可逆操作により元に戻すとき、2物体間に伝熱qが生じたときに相当 する2組の変化( $T_1, T_2 \rightarrow T_1 + dT_1, T_2 - dT_2$ )について、常に成り立つ以下の関係から、熱源間の伝熱の場合 と同様の結論が得られる。 $q = C_1 dT_1 = C_2 dT_2$ 、 $dS = -C_2 dT_2/T_2 + C_1 dT_1/T_1 = (T_2 - T_1)C_2 dT_2/T_1T_2 \ge 0$ 

補3) 逆向きの伝熱を起こすヒートポンプはエントロピー増大則に反していないのか?:

エントロピー増大の原理では、断熱条件のみが前提とされている。そこで、系全体としては外部から断熱された2つの熱源について、外部からの仕事によるサイクルで(低温熱源1から高温熱源2への)逆向きの伝熱を強制的に起こす装置であるヒートポンプ(下左図)にも、この原理が当てはまる。このとき、外部からの仕事 $W = Q_2 - Q_1$ により、 $Q_2 \neq Q_1$ となり、総エントロピー変化は $\Delta S = Q_2/T_2 - Q_1/T_1$ と表される。そこで、可逆なヒートポンプ(サイクル)を用いればカルノーの定理により $\Delta S = 0$ となる。また、ヒートポンプの効率(成績係数)については可逆なヒートポンプで最大となることが示され、非可逆なヒートポンプでは、 $Q_1/Q_2 < T_1/T_2$ 、すなわち $\Delta S > 0$ となる(<u>参考8</u>ヒートポンプの成績係数参照)。この例からも、外部からの仕事により強制的な変化を起こすことは可能ではあるが、系全体が断熱下にある限り総エントロピーは減少しないことが確認できる。



補4) 順方向伝熱を可逆なヒートポンプで元に戻すことはできないのか?:

<u>P.8</u>右図の全ての操作を逆向きにした上右図で分かるように,温度差下の伝熱が可逆なヒートポンプで元に 戻せるわけではなく,右側の結合操作で示されるように,仕事を伝熱に変える操作が残る。この結合操作のエ ントロピー変化も $\Delta S = (Q_2 - Q_1)/T_2 = (Q_1/T_1 - Q_1/T_2) + (Q_2/T_2 - Q_1/T_1)$ と表され,エントロピー増加量が 温度差下の伝熱時  $Q_1/T_1 - Q_1/T_2 > 0$ を下回ることはない(第2項は上記補4のヒートポンプの不等式により 負にならない)。
補5) エントロピー(と熱力学温度)導入の筋道は一つだけか?: 多くの導入法がある。

・本文での導出の論旨:本文中(P.26)(熱力学エントロピー)

・2自由度系: 3章補11および参考10C(理想気体のカルノーサイクルによるエントロピー)

・カラテオドリの原理: <u>参考11</u>(断熱的到達可能性), クラウジウスの原理では伝熱のみの変化が完全には元 に戻せないことに相当する逆の表現として, 断熱変化では到達できない変化があることを前提とした構成。 ・ボルツマンの関係式: 参考12(分子論に基づく状態数)

補6) 温度差なしの伝熱や摩擦なしの力学操作以外の可逆過程は可能か?:参考9BCD

クラウジウスの等式の証明やエントロピーの定義の際には、可逆過程として、力学平衡を保った摩擦なしの力 学操作や、熱平衡を保った温度差なしの伝熱を等温下で行うことを前提とした。不可逆過程とされる、圧力差 下の仕事による摩擦熱の発生、2つの熱源間の温度差伝熱、さらには一般の作業物体における昇・降温を伴 う温度差伝熱については、熱源も含めた全体のエントロピー変化を具体的に求めることで、微小変位を十分 ゆっくり重ねていくと、エントロピー増加量をいくらでも小さくすることが可能となることが示される。そこで、こ のような仮想的な極限の操作として可逆過程が可能となる。本文中(P.14)の理想気体の可逆スターリング サイクルにおいて、等積過程で想定された、無限小の温度差をもつ無限個の熱源との伝熱による昇・降温も、 そのような例の一つである。

補7)熱力学温度の定義と伝熱の向きの関係は?:

クラウジウスの定理により $\Delta S = Q_r/T$ となるエントロピー(変化)の定義は、カルノーの定理による熱力学温度の定義 $Q_1/Q_2 = T_1/T_2$ に由来する。熱力学温度は例えば $Q_1/Q_2 = (T_2/T_1)^2$ と定義することも可能であり、このとき $\Delta S = Q_r T^2$ となる一方で、温度の高低と伝熱の向きの関係が逆になる。

補8) 第1·第2法則と熱物質説: <u>4章補10</u>

エネルギー保存則が確立される19世紀半ば以前の熱素説の時代には,熱の仕事当量の関係も知られておらず,エネルギーではなく熱素量が全系で保存され,各物体の熱素量Qが状態量になると誤って考えられた。そのため,状態量である熱素量Qの変化量となる伝熱量は,微小変化では単独で全微分dQになるとされた。

エネルギー保存則は,熱力学第1・第2法則の定立と共に確立され,自然界で成り立つ基本法則の一つとなった。このとき確立された熱力学の解釈では,第1法則に基づき各物体の内部エネルギーUが状態量になる。 また,第2法則に基づき,微小伝熱量自体が全微分となるのではなく,新たな状態量となるエントロピーSの全 微分がdS = q<sub>r</sub>/Tと表されることで可逆な微小伝熱量q<sub>r</sub>と直接関係づけられ,断熱系でのエントロピー増大 が不可逆変化の指標になるとされた。

	保存量	状態量	伝熱量 q	可逆伝熱量	不可逆性指標
熱物質説	熱素量	Q	dQ		
第1·第2法則	エネルギー	U	$\mathrm{d}U + p\mathrm{d}V$	絶対温度 <i>T</i> q <sub>r</sub> = TdS	状態量 <i>S</i> 断熱系でΔ <i>S</i> > 0

伝熱部分を含む全体を断熱系と見なすと、可逆過程でエントロピーの総量は変化しない。このような保存則 が成り立つことは、言い換えると、可逆であればどのような過程であっても、伝熱(伝熱量q<sub>r</sub>)の際に等しく q<sub>r</sub>/T分のエントロピーの受け渡しをすることを意味している。そこで、可逆過程のエントロピーを熱素に相当 するものと捉えることもできるかもしれない。ただし、仕事による無限の摩擦熱発生のような不可逆過程まで 含めれば、熱素のような物の実体は存在しえないことが分かる。また、可逆過程に限れば、伝熱により増減す る物体のエントロピーには、仕事により増減する位置エネルギーと同様な性質があるとも言える。しかし不可 逆過程での物体のエントロピーは、加熱なしに増大し得る。

## 補9)変化途中のエントロピーは?:

エントロピー増大の原理の比較対象は、あくまでも変化前後の平衡状態である。可逆な経路における変化量 としてΔSが定義されたことからも明らかなように、ΔSは可逆な経路に沿って評価されなければならない。状態 量の変化であり、可逆・不可逆を問わずΔSは経路によらない。非平衡下の不可逆変化となる自由膨張途中の エントロピー変化を直接評価してΔSを得るわけでは決してない。また一方で、変化途中における気体の圧力 や温度が状態量として一意的に決定されている必要があるわけでもない。P.25の図でA、B間を結ぶ矢印や P.28の図の破線の矢印も、エントロピーが定義される平衡状態を辿る経路を意味していない。ただし、例え ば自由膨張や温度差伝熱は接触を断つことでいつでも中断できる。この際に至る中間状態がつくる平衡状 態間を結ぶ経路では、断熱系全体としての総エントロピーは単調に増大する。

## 補10) 改めて伝熱とは?:

状態量となるエントロピーの値が付される状態間は外部操作による可逆過程で互いに到達可能である。そこ で、断熱系における不可逆変化として生じたエントロピー増大を含む状態変化は、伝熱を含む外部からの可 逆操作により必ず元に戻すことができる。この可逆過程で、エントロピー変化に関与するエネルギー移動様式 は(等温)伝熱(q<sub>r</sub> = TdS)のみとなる。つまり、可逆変化としては外部からの伝熱q<sub>r</sub>が必要とされる状態変化 においてのみエントロピー変化dSが生じ、その状態変化を断熱下で辿ろうとするとき必ず不可逆となる。巨視 的な操作である仕事のみでは、伝熱に相当するエネルギー移動を双方向には行えないことを意味する。例え ば断熱等積下においてエントロピーが増大する変化は、体積が固定された容器壁への摩擦熱発生で辿ること ができるが、この逆向きの排熱のみに相当する操作は伝熱以外では行えない。

換言すると、エネルギー移動を伴う操作のうち、外部からの仕事のみの操作では一方向にしか辿れない状態間変化が存在し、このような変化を双方向に可逆に辿るために必要とされる外部操作全てを伝熱と呼んでいるとも言える。共に伝熱と呼ばれる熱伝導と熱輻射では、その具体的な現れ方が異なる。熱伝導や熱輻射によるエネルギー移動は微視的な分子・原子レベルで直接的に生じ、分子・原子の熱エネルギーの指標となる温度が等しくなると熱平衡に至る。

補11) 不可逆過程のエントロピー変化量計は作成可能か?: エントロピー変化量は可逆過程において評価 される。そこで,本文中で行ったのと同様に,断熱下の不可逆変化を元に戻す可逆操作におけるΔSを<u>4章補7</u> の方法で評価すればよい。 第7章 補足説明(<u>章末へ</u>)

補1) 等エントロピー系での可能な変化は?: 断熱系とは異なる。(P.25, 参考15)

可能な変化:  $Q/T_e \leq \Delta S = 0$  (ただし,  $T_e$ は外部熱源の温度)より,  $Q \leq 0$ 。  $\Delta U = Q + W$ なので,

等エントロピー·等積系(ΔS = 0, W = 0)

可能な変化:内部エネルギーが減少する向き。 $\Delta U = Q \leq 0$ 

等エントロピー・等圧系( $\Delta S = 0, W = -p_e \Delta V$ )

可能な変化: エンタルピーが減少する向き。  $\Delta H = \Delta U + p_e \Delta V = \Delta U - W = Q \leq 0$ 

補2)最大仕事の原理の適用例は?:まず最初の例として,不可逆な摩擦下の等温膨張では,熱源へ排熱される摩擦熱(=摩擦力×変位)分だけ,有効な仕事量(=持ち上げられる錘の位置エネルギー上昇分の総和) が小さくなる(<u>参考9G4補</u>参照)。

一方,この原理の対象となる等温環境では,始状態・終状態が伝熱先となる熱源と同じ温度 $T_e$ であることを前提とするが,不可逆変化途中の温度は $T_e$ に固定されない。そこで一例として,降温を伴う気体の可逆断熱膨張の後に,等積下の(熱源 $T_e$ による)不可逆な温度差加熱で元の温度に戻す行程を挙げることができる。可逆断熱膨張時のp(V)の勾配は可逆等温膨張時に比べて大きいので(<u>3章補2</u>),同じ体積変化を行う際の仕事量 $-W = \int pdV$ は可逆等温膨張時よりも小さくなる。

補3) エクセルギーとは?:温度と圧力が一定に保たれた環境内に置かれた系について,環境-系間で移動 するエネルギーを利用して,有効に取り出せる最大仕事 $W_{max}$ はエクセルギーと呼ばれ,移動するエネルギー の質の指標とされている。例えば,環境の温度と圧力を $T_{E}$ , $p_{E}$ ,ある物体の状態変化(エネルギー減少,排熱に 伴うエントロピー低下,体積膨張)を $\Delta U < 0$ ,  $\Delta S < 0$ ,  $\Delta V > 0$ とするとき,移動するエネルギーを利用する際 の可逆な最大仕事は $W_{max} = -(\Delta U - T_{E}\Delta S + p_{E}\Delta V)$ と表される(参考21)。すなわち,物体のエネルギー減少  $\beta - \Delta U > 0$ のうち,環境に対する排熱 $\beta T_{E}\Delta S < 0$ と仕事 $\beta - p_{E}\Delta V < 0$ は外部への仕事として活用できない。 一般に,環境温度 $T_{E}$ との温度差が大きい物体ほど,環境-物体間で移動するエネルギーの質は高い。

補4) 理想気体における性質として $\left(\frac{\partial U}{\partial v}\right)_T = 0$ を前提にすることで得た以下の2つの結論の是非は?:

1)得られた断熱条件を利用して導出したカルノーサイクルの効率の表式から,絶対温度Tを熱力学温度と すること(4章<u>P.18</u>)

2)得られた $q_r$ の表式から,第2法則に依らずにエントロピーを定義すること(<u>3章補11</u>,<u>参考10C</u>) 熱力学的状態方程式の応用例として( $\frac{\partial U}{\partial v}$ )<sub>T</sub> = 0が示されたこと(<u>P.35</u>)により首尾一貫性が確認される。

本文中における熱力学第1・第2法則に基づくカルノーの定理とクラウジウスの定理による熱力学温度とエントロピーの導入には、理想気体の性質は用いられていない。 $f(T) \propto T$ として熱力学温度Tを定義し、改めて理想気体の状態方程式をpV = nRTとすることで、理想気体の性質として $\left(\frac{\partial U}{\partial v}\right)_T = 0$ が示され、カルノーサイクルの効率等について同等の結論が得られている。

補5) 内部エネルギーUとヘルムホルツ自由エネルギーFに関するギブズ=ヘルムホルツの式とは?:

 $U = F + TS = F - T(\frac{\partial F}{\partial T})_{V} = -T^{2}(\frac{\partial F}{\partial T})_{V}$ FからUの表式を求める際に利用される。

補6) エンタルピーHに関する熱力学的状態方程式とは?:

$$\left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T = -T\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p + V$$

: dH = TdS + Vdp とマクスウェルの関係式  $(\frac{\partial S}{\partial p})_T = -(\frac{\partial V}{\partial T})_p$ から,  $(\frac{\partial H}{\partial p})_T = T(\frac{\partial S}{\partial p})_T + V = -T(\frac{\partial V}{\partial T})_p + V$ ジュール=トムソン効果の導出および熱力学温度の決定に用いられる。(参考1C)

補7) 微小伝熱量qの一般表式は?:

可逆仕事の場合に一般に成り立つ表式  $q = dU + pdV = C_V dT + [(\frac{\partial U}{\partial v})_T + p] dV$ から, 熱力学的状態方程式 (P.35)より, 以下の一般形が得られる。(発展6備考3)

 $q = C_V dT + T(\frac{\partial p}{\partial T})_V dV = ({\rm III}) + ({\rm III})$ 

(ただし, 熱力学的状態方程式は全微分可能条件であるマクスウェルの関係式から得られている。) なお, 上式中 $C_V(T,V)$ の一般表式は,  $(\frac{\partial^2 p}{\partial T^2})_V = (\frac{\partial}{\partial T}(\frac{\partial p}{\partial T})_V)_V = (\frac{\partial}{\partial T}(\frac{\partial S}{\partial V})_T)_V = (\frac{\partial}{\partial V}(\frac{\partial S}{\partial T})_V)_T = (\frac{\partial}{\partial V}\frac{C_V}{T})_T = \frac{1}{T}(\frac{\partial C_V}{\partial V})_T$ より,  $V_0$ を基準として以下のように表される。(参考文献) P.C. Tjiang, S.H. Sutanto, <u>Euro. J. Phys. 27</u> (2006) 719.

 $C_V(T,V) = C_V(T,V_0) + T \int_{V_0}^{V} \left(\frac{\partial^2 p}{\partial T^2}\right)_V(T,V') \mathrm{d}V'$ 

気体全般について希薄極限では理想気体となるため,  $V_0 = \infty$ として上式中 $C_V(T, V_0)$ は理想気体の定積熱容量と一致する。また  $T(\frac{\partial^2 p}{\partial T^2})_V = (\frac{\partial}{\partial T}(T\frac{\partial p}{\partial T} - p))_V = (\frac{\partial}{\partial T}(\frac{\partial U}{\partial V})_T)_V$ から, 第2項は相互作用変化の寄与分となる。 可逆伝熱ではd $S = \frac{q_r}{T}$ が全微分となり, 状態量Sは $(T_0, V_0) \rightarrow (T, V_0) \rightarrow (T, V)$ の経路で積分して決まる。

$$dS = \frac{q_r}{T} = \frac{c_V}{T} dT + \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V dV$$
 であり, 確かに  $\left(\frac{\partial}{\partial V}\frac{c_V}{T}\right)_T = \left(\frac{\partial^2 p}{\partial T^2}\right)_V = \left(\frac{\partial}{\partial T}\left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V\right)_V$ となる。また,  

$$S(T,V) = \int_{T_0}^T \frac{c_V(T',V_0)}{T'} dT' + \int_{V_0}^V \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V (T,V') dV'$$
 であり, 以下の関係も再確認できる。  

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_V = \frac{c_V(T,V_0)}{T} + \left(\frac{\partial}{\partial T}\int_{V_0}^V \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V (T,V') dV'\right)_V = \frac{c_V(T,V_0)}{T} + \int_{V_0}^V \left(\frac{\partial^2 p}{\partial T^2}\right)_V (T,V') dV' = \frac{c_V(T,V)}{T}$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_T = \left(\frac{\partial}{\partial V}\int_{V_0}^V \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V (T,V') dV'\right)_T = \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V (T,V)$$

以上の関係に基づくカルノーサイクルの評価は、作業物質の種類に依らずに成り立つ。(発展6備考5参照)

補8) 可逆等温膨張・圧縮時の伝熱量は?:

等温下dT = 0における可逆伝熱は温度変化を伴わない潜熱であり、上記補7より、  

$$q_{r} = T(\frac{\partial p}{\partial T})_{V} dV = T\beta dV = \frac{T\alpha}{\kappa_{T}} dV$$
 吸熱(加熱)か発熱(排熱)かは、 $\alpha$ の符号で決まる。  
 $(=T(\frac{\partial S}{\partial V})_{T} dV \because マクス$ ウェルの関係式)

補9) 可逆断熱膨張・圧縮時の温度変化は?:

上記補7より、断熱下 q = 0 で可逆膨張・圧縮して仕事が生じるときには以下の関係が得られる。

ただし、添字Sはエントロピーー定を意味し、可逆断熱過程 $(q_r/T = dS = 0)$ を意味する。

補10)可逆等温膨張・圧縮時の伝熱量と可逆断熱膨張・圧縮時の温度変化の具体的な分類 上記補8,補9で, κ<sub>T</sub>とC<sub>v</sub>は常に正である。加えてαについて,

- ・熱膨張(α > 0)するとき,膨張時に等温下では吸熱し,断熱下では降温する(P.12)。(通常の物質の場合) 膨張時の仕事量以下の分子間エネルギー減少となり,不足分が熱運動の鈍化をもたらすことによる。
- ・熱収縮(α < 0)するとき,膨張時に等温下では発熱し,断熱下では昇温する。(例:大気圧下4℃以下の水) 膨張時の仕事量以上の分子間エネルギー減少となり,余剰分が熱運動の激化をもたらすことによる。
- ・ α = 0 のとき, 断熱下の等温変化となり, 断熱線と等温線がこの状態(点)で互いに接する。 膨張時の仕事量相当の分子間エネルギー減少となり, 熱運動は変化しない。
- ・本文中(P.35)のように,絶対零度では状態によらずα = 0 であり,断熱線と等温線が完全に一致する(参 <u>考9H</u>)。

・単原子理想気体の場合,  $C_V = \frac{3nR}{2}$ ,  $\beta = \frac{p}{T}$ なので, 可逆断熱変化時に  $(\frac{\partial T}{\partial V})_S = -\frac{T}{C_V}(\frac{\partial p}{\partial T})_V = -\frac{2p}{3nR} = -\frac{2}{3}\frac{T}{V}$ から,  $\frac{T}{T_0} = (\frac{V_0}{V})^{V-1}$ の関係が再確認できる(P.12)。ただし,  $\gamma = \frac{5}{3}$ 。

補11) 断熱自由膨張時の温度変化は?:

Uが一定に保たれる断熱自由膨張では、7章備考4の公式より一般に以下のように表される。

$$(\frac{\partial T}{\partial V})_{U} = -(\frac{\partial T}{\partial U})_{V} (\frac{\partial U}{\partial V})_{T} = -\frac{1}{C_{V}} (\frac{\partial U}{\partial V})_{T}$$
・ 理想気体では,  $(\frac{\partial U}{\partial V})_{T} = 0$ なので,  $(\frac{\partial T}{\partial V})_{U} = 0$ となり, 温度変化しない。

補12) ファン・デル・ワールス流体について: <u>参考6</u> ただし<u>1章補3</u>から,  $\beta = (\frac{\partial p}{\partial T})_V = \frac{nR}{V-bn} = \frac{1}{T} [p + a(\frac{n}{V})^2]$ なお, 各表式でa = 0のときが理想気体の場合に相当する。

1) 可逆等温膨張・圧縮時の伝熱量は?:上記補8から以下となり、膨張時に加熱を要する。

$$q_{\rm r} = T\beta dV = \frac{nRT}{V-hn} dV = [p + a(\frac{n}{V})^2] dV > 0$$

2) 可逆断熱膨張・圧縮時の温度変化は?:上記補9から以下となり、膨張時に降温する。

$$\frac{\partial T}{\partial V})_S = -\frac{T}{c_V}\beta = -\frac{T}{c_V}\frac{nR}{V-bn} = -\frac{1}{c_V}\left[p + a\left(\frac{n}{V}\right)^2\right] < 0$$

3) 断熱自由膨張時の温度変化は?:上記補11より以下となり,降温する。(参考1)

- $\left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_U = -\frac{1}{C_V} \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T = -\frac{1}{C_V} a \left(\frac{n}{V}\right)^2 < 0$  ご 熱力学的状態方程式(<u>P.35</u>)より
- 4) C<sub>v</sub>は?:以下の理由により,ファン・デル・ワールス流体のC<sub>v</sub>は理想気体のC<sub>v</sub>と一致する。

・体積が十分大きく(密度が十分小さく) V/n ≫ b, a/RT であれば, <u>1章補3</u>のように, 状態方程式は理想気体と一致し, 定積熱容量C<sub>v</sub>も理想気体のC<sub>v</sub>に等しい。

・ $C_V$ は体積に依存しない。::上記補7から $\frac{1}{T}(\frac{\partial C_V}{\partial V})_T = (\frac{\partial^2 p}{\partial T^2})_V = (\frac{\partial}{\partial T}\frac{nR}{V-bn})_V = 0$ 

補13) <u>備考5</u>の関係式  $\frac{\kappa_s}{\kappa_T} = \frac{c_v}{c_p}$ の導出に, dSが全微分であることは必要か?:

以下のように、この関係式の導出にはマクスウェルの関係式などの全微分可能条件は必要ない。

微小伝熱量qに関して,可逆仕事による等圧下の体積変化dVの後に等積下の圧力変化dpが続く場合の表 式を利用して,同じ関係が得られる。

$$q = C_p \left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_p dV + C_V \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_V dp \quad \Rightarrow \quad 0 = C_p \left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_p \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_Q + C_V \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_V \quad \text{if } \mathcal{I} \left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_p \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_T \left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_V = -1 \text{ if } \mathcal{I},$$

$$\frac{C_p \left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_p \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_Q / \left[C_V \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_V\right]}{\left(\frac{\partial T}{\partial V}\right)_p \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_T / \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_V} = 1 \quad \Rightarrow \quad \frac{C_p \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_Q}{\kappa_T} = 1 \quad \Rightarrow \quad \frac{\kappa_Q}{\kappa_T} = \frac{-\frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_Q}{-\frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial p}\right)_T} = \frac{C_V}{C_p}$$

ただし添字Sと同様に、添字Qは断熱下(q = 0)を意味する。

第8章 補足説明(<u>章末へ</u>)

補1)等エントロピー系の平衡状態の条件は?: 断熱系とは異なる。(7章補1,参考15)

等エントロピー・等積系: 内部エネルギー U最小

等エントロピー・等圧系: エンタルピー H最小

他の場合と同様に,熱力学不等式が導出される(下記 U(S,V)についての補4参照)。

補2) 
$$f(u,v) = -u^2 + 4uv - v^2$$
について,  $\left(\frac{\partial^2 f}{\partial u \partial v}\right)^2 - \left(\frac{\partial^2 f}{\partial u^2}\right)_v \left(\frac{\partial^2 f}{\partial v^2}\right)_u$ を確認すると?:  
 $\left(\frac{\partial^2 f}{\partial u^2}\right)_v = -2$ ,  $\left(\frac{\partial^2 f}{\partial v^2}\right)_u = -2$ ,  $\frac{\partial^2 f}{\partial u \partial v} = 4$ から,  $\left(\frac{\partial^2 f}{\partial u \partial v}\right)^2 - \left(\frac{\partial^2 f}{\partial u^2}\right)_v \left(\frac{\partial^2 f}{\partial v^2}\right)_u = 12 > 0$ となる。

補3)  $S(U,V) O\left(\frac{\partial^2 S}{\partial V^2}\right)_U < 0$ については?:

 $\binom{\partial S}{\partial v}_U = \frac{p}{r}$ であることから、2階の偏微分にはpとTの微係数が関与し、熱容量や圧縮率の符号を単独で決める不等式とはならないが、以下の通り、 $\kappa_T$ と $C_V$ が正であれば、常に成り立つ不等式となる。

補4) U(S,V) 曲面の凹凸は? 等エントロピー等積下の熱力学的平衡条件は?: <u>参考15</u>参照 S(U,V)とは逆に, U(S,V)は下に凸の曲面となる(<u>参考動画</u>)。

 $:: \left(\frac{\partial^{2} U}{\partial v^{2}}\right)_{S} = -\left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_{S} = \frac{1}{v\kappa_{S}} > 0, \quad \left(\frac{\partial^{2} U}{\partial s^{2}}\right)_{V} = \left(\frac{\partial T}{\partial s}\right)_{V} = \frac{T}{c_{V}} > 0, \\ \left(\frac{\partial^{2} U}{\partial s\partial v}\right)^{2} - \left(\frac{\partial^{2} U}{\partial s^{2}}\right)\left(\frac{\partial^{2} U}{\partial v^{2}}\right) = -\left(\frac{\partial p}{\partial s}\right)_{V}\left(\frac{\partial T}{\partial s}\right)_{V} + \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_{S}\left[\left(\frac{\partial T}{\partial s}\right)_{V}\right] = \left(\frac{\partial p}{\partial v}\right)_{S}\left(\frac{\partial T}{\partial s}\right)_{P} = -\frac{T}{v\kappa_{S}c_{p}} < 0 \\$ 等エントロピー等積下では内部エネルギー最小が熱力学的平衡条件となることに対応しており, 熱力学的安 定性からU(S,V)曲面が下に凸となることが要請され,  $\kappa_{S}, C_{V}, C_{n}, \kappa_{T}$ が正となることが直接結論される。

#### 補5) 第3法則は必要か?:

第3法則により絶対零度でS = 0となり,加えて正の熱容量により有限温度でS > 0であることが保証されるこ とで,FやGの温度依存性の傾きの正負が決められる。また,Sの値が決まることで,UやHから,F = U - TSや G = H - TSを決定することができる。ただし,そもそもUやHの値にも任意性があり,Sの値が決まらなくても, 比熱の温度依存性など第3法則で直接規定される現象以外については,第2法則までの枠内で,平衡状態の 存在を保証する2階微分の正負(曲面の凹凸)に関する熱力学不等式が満足されていれば,以降の事項も含 めて特に不都合は生じない。また統計力学では,Sはゼロ以上の値として直接評価されるため,法則として前 提とする必要性は生じない。そこで,第3法則が最後に説明される,あるいは最後まで説明されない熱力学の 教科書も多い。なお,熱力学不等式導出の際に前提としたS(U,V)の単調性は,T,p > 0であることによる。

### 補6) 一般の変化経路やポリトロープ過程は?: 発展8

ー般に温度と圧力の能動的な同時操作を行えば、変化経路としては、T(S)図やp(V)図上のどのような向きの 経路でも取ることができる。このような一般の変化経路を辿る際に、定義式 $C = T \frac{dS}{dT}$ や $\kappa = -\frac{1}{V} \frac{dV}{dp}$ をそのま ま当て嵌めて決められる熱容量Cや圧縮率 $\kappa$ は、経路の勾配の逆数に相当し、経路に依存して正負の任意の 大きさの値を取り得る。例えば、T(S)図の勾配が一定の直線は $C = T \frac{dS}{dT} \propto T$ となる経路となる。また、Cが定 数となる経路はポリトロープ過程と呼ばれている。完全気体では、 $C_V \ge C_p$ が一定となる等積と等圧変化や、C がゼロと無限大になる断熱と等温変化がその例であり、さらに断熱と等温変化の間の経路ではC < 0となる。 補7) 定積・定圧熱容量、断熱・等温圧縮率の多義性については?:

熱容量 $C_V = T(\frac{\partial S}{\partial T})_V = (\frac{\partial U}{\partial T})_V, C_p = T(\frac{\partial S}{\partial T})_p = (\frac{\partial H}{\partial T})_p$ と圧縮率 $\kappa_S = -\frac{1}{V}(\frac{\partial V}{\partial p})_S, \kappa_T = -\frac{1}{V}(\frac{\partial V}{\partial p})_T$ は,熱力学関数 の2次の微係数としての役割も併せ持つ。2次の微係数が曲面の凸性を表す量であることから,熱力学的揺 らぎとの関係が生じる。(次補8および参考12E 状態量の揺らぎ参照)

補8) 熱力学的揺らぎと熱力学不等式との関係は?:参考12E

・断熱等積系(孤立系)で全体が一様な平衡状態ではS,V,Uは固定されている。そこで断熱系としてのS最大 の平衡条件下で可能な揺らぎとしては、本文中(P.38)の合体時とは逆向きの変化となる、S(U,V)曲面上で の状態3から1と2への微小分裂による非一様な状態を想定することになる。非一様な状態は最安定な一様状 態からの揺らぎとして生じるので、本文中では、一様な状態がS最大の平衡状態となる条件として、分裂前の 状態3におけるSが分裂後の状態1と2の任意の組を内分する点よりも必ず上にあること、すなわちSが上に凸 の曲面となることを示すことで,熱容量と圧縮率に関する熱力学不等式を得た。

・断熱等圧系では,孤立系と同様に一様な平衡状態でSは固定されており,本文中とは逆向きの非一様な状 態への揺らぎを想定することになる。

・等温T。等圧p。下にある系については、等温等圧下で系全体が一様に保たれたまま、平衡状態からの揺らぎ ΔS, ΔV, ΔUが生じ得る。この揺らぎの際に生じる温度Teの熱源からの加熱量をQとすると, 第1法則からQ =  $\Delta U + p_e \Delta V$ の関係がある。またこのときの熱源エントロピーの減少量は $\Delta S_{res} = -Q/T_e$ となる。そこで,熱源も 含めた全体のエントロピー変化ΔStotは以下となる。

 $\Delta S_{\text{tot}} = \Delta S - \frac{Q}{T_{\text{e}}} = \Delta S - \frac{\Delta U + p_{\text{e}} \Delta V}{T_{\text{e}}}$ ここでS(U, V)については、微小変化 $\Delta U, \Delta V$ に対する変化量 $\Delta S$ が以下のように表される。

 $\Delta S \cong \frac{1}{T_{\rm e}} \Delta U + \frac{p_{\rm e}}{T_{\rm e}} \Delta V + \frac{1}{2} \left[ \left( \frac{\partial^2 S}{\partial U^2} \right) (\Delta U)^2 + 2 \left( \frac{\partial S}{\partial U} \right) \left( \frac{\partial S}{\partial V} \right) (\Delta U) (\Delta V) + \left( \frac{\partial^2 S}{\partial V^2} \right) (\Delta V)^2 \right]$ そこで、ΔStotは以下となる。

 $\Delta S_{\text{tot}} \cong \frac{1}{2} \left[ \left( \frac{\partial^2 S}{\partial U^2} \right) (\Delta U)^2 + 2 \left( \frac{\partial S}{\partial U} \right) \left( \frac{\partial S}{\partial V} \right) (\Delta U) (\Delta V) + \left( \frac{\partial^2 S}{\partial V^2} \right) (\Delta V)^2 \right]$ 

熱源も含めた全体は断熱系と見なすことができるので,等温等圧下にある系におけるG最小の平衡状態は, 断熱下にある全体のエントロピー最大の平衡状態に相当する。このエントロピー最大の平衡状態からの揺ら ぎでは、ΔUやΔVの符号に依らず、全体のエントロピーΔStotは減少しているはずである。すなわち、上式の  $\Delta S_{tot}$ は、 $\Delta U$ や $\Delta V$ に依らず必ず $\Delta S_{tot} < 0$ となるはずであり、本文中(P.38)で得られた不等式に一致する条 件式が、(ΔU,ΔVは微小という条件付きではあるが)平衡状態からの揺らぎの考察によって得られたことにな る。このとき, S(U,V)は上に凸となる。

なお,以下のように式変形すれば,U(S,V)が下に凸になることも示される。

 $\Delta U \cong T_{\rm e}\Delta S - p_{\rm e}\Delta V + \frac{1}{2} [(\frac{\partial^2 U}{\partial S^2})(\Delta S)^2 + 2(\frac{\partial U}{\partial S})(\frac{\partial U}{\partial V})(\Delta S)(\Delta V) + (\frac{\partial^2 U}{\partial V^2})(\Delta V)^2]$  $\therefore \Delta S_{\text{tot}} \cong -\frac{1}{2} \left[ \left( \frac{\partial^2 U}{\partial S^2} \right) (\Delta S)^2 + 2 \left( \frac{\partial U}{\partial S} \right) \left( \frac{\partial U}{\partial V} \right) (\Delta S) (\Delta V) + \left( \frac{\partial^2 U}{\partial V^2} \right) (\Delta V)^2 \right]$ 

上記の評価では,部分系としての物体における可能な揺らぎとして,元とは異なる平衡状態へのS(U,V)曲 面に沿った微小変位が想定されている。平衡状態として存在しうる曲面上でのズレなので,曲面上での可逆 変化に関与する熱容量や圧縮率と,曲面の凸性を表す2次の微係数を通して関係付けられる。この関係を利 用することで、粒子数揺らぎ(密度揺らぎ)を見る散乱実験により圧縮率を決めることができる(参考12E補)。 ・等温 $T_a$ 等積系では、S,Uに揺らぎが生じ得る。このとき $Q = \Delta U$ の関係と $\Delta S_{res} = -Q/T_e$ から以下となる。

$$\Delta S_{\rm tot} = \Delta S - \frac{\Delta U}{T_{\rm e}} , \ \Delta S \cong \frac{1}{T_{\rm e}} \Delta U + \frac{1}{2} (\frac{\partial^2 S}{\partial U^2}) (\Delta U)^2 \ \because \ \Delta S_{\rm tot} \cong \frac{1}{2} (\frac{\partial^2 S}{\partial U^2}) (\Delta U)^2$$

補9) 熱力学関数同士の関係は?:

熱力学関数 U(S,V),H(S,p),F(T,V),G(T,p) の間には,右図のように,1つの関数の接線の傾きをもう1つの関数の新たな変数として,切片の値をその関数の値に取るという関係がある。

具体的には、
$$U(S,V)$$
  $\overset{F(T,V)}{\underset{H(S,p)}{\overset{}}}$   $G(T,p)$  の関係を指す。

凸関数に関するこのような変換を一般にルジャンドル変換という。

凸関数のルジャンドル変換は同様に凸関数となる。例えば、U(S,V)とF(T,V)の場合には、 $(\frac{\partial F}{\partial T})_V = -S$ から $(\frac{\partial^2 F}{\partial T^2})_V = -(\frac{\partial S}{\partial T})_V = -1/(\frac{\partial^2 U}{\partial S^2})_V$ の関係があり、U



はSについて下に凸の曲線なので,FはTについて上に凸の曲線となる。このように,1変数についてのルジャンドル変換では,変換した軸方向の凹凸のみが逆転するため,曲面としての凸性は失われる(立体図参照)。

2変数についてルジャンドル変換した関係にあるU(S,V)とG(T,p)については、両軸方向の凸性だけでなく、 曲面の凸性も保たれる(U(S,V)とG(T,p)の立体図)。すなわち<u>8章4</u>や上記<u>8章補4</u>の式変形のように、

$$(\frac{\partial^2 U}{\partial S \partial V})^2 - (\frac{\partial^2 U}{\partial S^2})(\frac{\partial^2 U}{\partial V^2}) = -(\frac{\partial p}{\partial S})_V (\frac{\partial T}{\partial V})_S + (\frac{\partial T}{\partial S})_V (\frac{\partial p}{\partial V})_S = (\frac{\partial p}{\partial V})_S (\frac{\partial T}{\partial S})_p < 0 \text{ by},$$

$$(\frac{\partial^2 G}{\partial T \partial p})^2 - (\frac{\partial^2 G}{\partial T^2})(\frac{\partial^2 G}{\partial p^2}) = -(\frac{\partial V}{\partial T})_p (\frac{\partial S}{\partial p})_T + (\frac{\partial S}{\partial T})_p (\frac{\partial V}{\partial p})_T = (\frac{\partial S}{\partial T})_p (\frac{\partial V}{\partial p})_S < 0 \text{ by}.$$

また,下左図のようなU(S,V)曲面(を下から見た)図では,曲面上にある点A $(S_A, V_A, U_A)$ における接平面が  $U = T_A S - p_A V + G_A$ と表される。この接平面上では,点Aを通るV一定の直線について,傾きが $T_A, V-U$ 平面 (S = 0)との交点が $U = F_A$ となり,また点Aを通るS一定の直線について,傾きが $-p_A, S-U$ 平面(V = 0)との 交点が $U = H_A$ となる。さらには,接平面のU軸切片が $G_A$ となる。なお参考までに,下右図はS軸を高さ方向と するS(U,V)曲面である。(参考6Z2)



本文の通り,等温等圧下におけるG最小の平衡条件など,各条件下の平衡条件は全て断熱下のS増大則 (第2法則)に基づいている。そこで,上右図のように上に凸となるS(U,V)曲面図は,他の条件下における平 衡条件を全て含んでいる(<u>参考6Z2</u>)。ただし,T,V一定下やT,p一定下の平衡状態については,やはり  $F(T_0,V)$ や $G(T_0,p),G(T,p_0)$ の2次元相図による解釈の方が遥かに分かりやすい(<u>参考6IJ</u>)。ただし,温度軸 を含む相図を描くためには,S(U,V)図の作図では必要とされない傾き( $\frac{\partial G}{\partial T}$ )<sub>p</sub> = -S の符号(第3法則)が必要 となる。 第9章 補足説明(<u>章末へ</u>)

補1)  $\mu\Delta N$ はエネルギー移動量か?: dG =  $-SdT + Vdp + \mu dN$ であり, G = U + pV - TSなので, 等温等圧下では,  $\Delta G = \mu\Delta N = \Delta U + p\Delta V - T\Delta S$ と表され,  $\mu\Delta N$ には $\Delta U$ に加えて粒子数変化に伴う $p\Delta V$ や  $T\Delta S$ の寄与があることが確認できる。

同様に以下の関係がある: 等温等圧下  $\Delta G = \mu \Delta N = \Delta U + p \Delta V - T \Delta S$ 等温等積下  $\Delta F = \mu \Delta N = \Delta U - T \Delta S$ 等エントロピー等圧下  $\Delta H = \mu \Delta N = \Delta U + p \Delta V$ 等エントロピー等積下  $\Delta U = \mu \Delta N$ 

補2)等エントロピー下の可逆な粒子数変化は断熱過程か?: <u>5章備考3</u>の通り,断熱系とは外部との間で 伝熱と物質の出入りがない系を指す。粒子数変化時には必ず $dS_1 = sdN$ が起こるので,等エントロピー下に おける粒子数変化はdS = 0の可逆操作であっても断熱変化( $q_r = 0$ )を意味しない。補償する伝熱 $q_r = TdS_2$ が生じることで全エントロピーが一定 $dS = dS_1 + dS_2 = 0$ に保たれる。

補3)多成分系の化学ポテンシャルμ<sub>i</sub>の変数は?:

1次の同次関数(<u>参考14</u>)となる G(T, p, {N<sub>i</sub>}) では, 2成分系を例として以下の関係があり, μ<sub>i</sub>の一般形は示 強変数のみの関数として μ<sub>i</sub>(T, p, {x<sub>i</sub>}) のように表せる。

 $\lambda G(T, p, N_1, N_2) = G(T, p, \lambda N_1, \lambda N_2)$ の両辺を $N_1$ で偏微分すると、

 $\lambda \mu_1(T, p, N_1, N_2) = \lambda \mu_1(T, p, \lambda N_1, \lambda N_2)$  ただし,  $\mu_i = (\frac{\partial G}{\partial N_i})_{T, p, N_j}$ により  $G = \mu_1 N_1 + \mu_2 N_2$ となる。 そこで  $N = N_1 + N_2$ として  $\lambda = 1/N$  とおくと,  $\lambda N_i = N_i/N = x_i$  から, 上式は  $\mu_1$ の値が2点( $N_1, N_2$ )と( $x_1, x_2$ ) で等しいことを意味する。つまり,  $\mu_1$  は濃度  $x_i$  で決まる関数  $\mu_1(T, p, x_1, x_2)$ となり, 全粒子数 N に依らない。

なお, 異種理想気体分子の混合物では  $\mu_i(T, p, x_i)$ となる(<u>11章</u>)。また, 分子間相互作用のある場合の一般 形の具体例については<u>発展1備考1, 2</u>を参照。

補4) F(T,V,N)は示強変数の関数として表せないのか?:

示強変数v = V/Nにより,  $G(T, p, N) = \mu(T, p)N$ と類似のF(T, V, N) = f(T, v)Nと表せる。このとき本文中の通り,  $F(T, V, N)/2 = F(T, V/2, N/2) = f(T, v)N/2 \neq f(T, 2v)N/2 = F(T, V, N/2)$ であることも確認できる。 ただし, T, V固定下のFのNに関する偏微分係数は( $\partial F/\partial N$ )<sub> $T,V</sub> = <math>\mu$  であり, 以下の自明な関係がある。</sub>

$$\mu = (\frac{\partial F}{\partial N})_{T,V} = f(T, \frac{V}{N}) - (\frac{\partial f}{\partial v})_T \frac{V}{N} = f + pv$$

$$\exists \notin \mathbb{C}, \ \mu = (\frac{\partial H}{\partial N})_{S,p} = h(\frac{S}{N}, p) - (\frac{\partial h}{\partial s})_p \frac{S}{N} = h - Ts$$

$$\mu = (\frac{\partial U}{\partial N})_{S,V} = u(\frac{S}{N}, \frac{V}{N}) - (\frac{\partial u}{\partial s})_v \frac{S}{N} - (\frac{\partial u}{\partial v})_s \frac{V}{N} = u - Ts + pv$$

補5) 粒子数Nが変化する場合のS(U,V,N), S(H,p<sub>e</sub>,N), F(T<sub>e</sub>,V,N)の熱力学不等式,熱力学的安定性,曲面の凸性は, s(u,v), s(h,p<sub>e</sub>), f(T<sub>e</sub>,v)で決まるのか?: <u>参考17B</u>以下はその要約。

例えば等温下の $F(T_e, V, N)$ に関しては、上記補4の通り、Vを固定してNを増やす操作が $f(T_e, v)$ についてvを 小さくする操作となることから、 $F(T_e, V, N)$ のNに関する偏微分は $f(T_e, v)$ のvに関する偏微分で決まる。この ため、 $F(T_e, V, N)$ 曲面の凸性は新たな特性の要請なしに $f(T_e, v)$ の凸性で決まり、曲面は広義の凸性(<u>参考16</u>) のみを有する。ただし、部分系共存時の $F_{AB} = F_A + F_B$ については、全粒子数固定・等積下の $F_{AB}(T_e, V_A, N_A)$ 曲面が狭義の凸性を有する。

等圧下のS(H, p<sub>e</sub>)とs(h, p<sub>e</sub>)の関係およびS(U, V, N)とs(u, v)の関係についても同様である。

また,等温等圧下にある多成分系のギブズ自由エネルギー $G(T_e, p_e, \{N_i\})$ の各成分粒子数 $\{N_i\}$ に対する凸性に関しても同様の結論が得られる。

補6) 3つの部分系の共存の場合:
断熱・等積系(孤立系)
等積:  $V_A + V_B + V_C = V(-E)$ 断熱+等積:  $U_A + U_B + U_C = U(-E)$ 新熱+等積:  $U_A + U_B + U_C = U(-E)$   $\Rightarrow$  断熱下の平衡で  $S_A + S_B + S_C = S_{ABC}$  最大  $2 \pm 2 \pm 7 \pm 3$ :  $N_A + N_B + N_C = N(-E)$   $\Rightarrow$  断熱下の平衡で  $S_A + S_B + S_C = S_{ABC}$  最大  $dU = dU_A + dU_B + dU_C = 0 \pm 2 \pm 3 \pm 3$ ,  $U_A, N_A) + S_B(U_B, V_B, N_B) + S_C(U_C, V_C, N_C)$   $CO \geq S_{ABC} = S_A(U_A, V_A, N_A) + S_B(U_B, V_B, N_B) + S_C(U_C, V_C, N_C)$   $U = dU_A + dU_B + dU_C = 0 \pm 2 \pm 3 \pm 3$ ,  $U_A = \frac{1}{T_A} dV_A - \frac{\mu_A}{T_A} dV_A - \frac{\mu_A}{T_A} dV_A - \frac{\mu_B}{T_B} dV_B - \frac{\mu_B}{T_B} dV_B + \frac{\mu_B}{T_C} dU_C - \frac{\mu_C}{T_C} dV_C - \frac{\mu_C}{T_C} dN_C$   $= (\frac{1}{T_A} - \frac{1}{T_C}) dU_A + (\frac{\mu_A}{T_A} - \frac{\mu_C}{T_A}) dV_A - (\frac{\mu_A}{T_A} - \frac{\mu_C}{T_C}) dU_A + (\frac{\mu_B}{T_B} - \frac{\mu_C}{T_C}) dV_B - (\frac{\mu_B}{T_B} - \frac{\mu_C}{T_C}) dV_B$   $< C \subset T$ ,  $A \equiv 3$ ,  $U_A + (\frac{\mu_A}{T_A} - \frac{\mu_C}{T_C}) dV_A - (\frac{\mu_A}{T_A} - \frac{\mu_C}{T_C}) dV_A + (\frac{\mu_B}{T_B} - \frac{\mu_C}{T_C}) dV_B - (\frac{\mu_B}{T_B} - \frac{\mu_C}{T_C}) dV_B$   $< Z \subset T$ ,  $A \equiv 3$ ,

第10章 補足説明(<u>章末へ</u>)

補1) ヘルムホルツ自由エネルギーも1次相転移時には交差するのでは?:



ヘルムホルツ自由エネルギー $F(T, V_0)$ の温度依存性は $G(T, p_e)$ と同じく上に凸の減少関数となり(P.41), A, B2相の曲線は共存域で交差する(上左図)。しかし,交点で温度 $T_2$ は等しいものの圧力 $p_A, p_B$ は異なり, 2相 は力学平衡にはなく共存条件を満たしていない。等温下の2相共存は,前章の等温等積下にある部分系の共 存条件の通り,  $f(T_i, v)$ が共通接線をもつ2点で挟まれた区間内でおこる。そこで,共存域の温度区間 $T_1 - T_3$ における2相の $f(T_i, v)$ の変化は,例えば本文中のp(V)相図に対応させると上右図のようになり,両相の  $f_{A,B}(T_i, v)$ が $v_0$ で交差する状態〇は必ず共存域内にあり,安定な平衡状態ではないことが分かる。すなわち 上左図の通り,  $F(T, V_0)$ 図中の2相は交点の前後の温度で共存域に入ることになる。

補2) 1次相転移の過冷却・過加熱(通常は過熱と表記)についての熱力学的な解釈は?:

1)昇温による相転移( $\Delta S > 0$ )では, 潜熱は吸熱 :  $L = T_{tr}\Delta S > 0$ 

過加熱 $(T > T_{tr})$ が起きれば、 $0 < \frac{L}{T} = \frac{T_{tr}}{T} \Delta S < \Delta S$ 2)冷却による相転移 $(\Delta S < 0)$ では、潜熱は発熱 :  $L = T_{tr} \Delta S < 0$ 

過冷却 $(T < T_{tr})$ が起きれば,  $\frac{L}{T} = \frac{T_{tr}}{T} \Delta S < \Delta S < 0$ 

Q = Lとして、何れの過程でも $Q/T < \Delta S$ の関係があり、過冷却下の固化や過加熱下の融解が非平衡下の不可逆過程であることを確認することができる。

補3) クラペイロン=クラウジウスの式  $\frac{dp}{dT} = \frac{L}{T\Delta V}$ の歴史的意義は?: <u>参考1A</u>, <u>発展6備考8</u>  $\frac{dp\Delta V}{L} = \frac{dT}{T}$ と変形することで, 気 – 液共存領域内にある飽和蒸気を作業物質として,  $T_2 = T \ge T_1 = T - dT$ の 2 つ の 熱 源 と 伝 熱 し, 蒸 発 と 凝 縮 を 繰 り 返 す 可 逆 カ ル ノ – サ イ ク ル の 効 率 を 表 す 式  $\eta_r = \frac{W}{Q_2} \cong \frac{dp\Delta V}{L} = \frac{dT}{T} = 1 - \frac{T_1}{T_2}$ が得られる(<u>参考6K</u>)。

歴史的には、この式の種々の物質における成立の確認が、可逆熱機関に関するカルノーの定理が作業物質 に依らず成り立つことの実験的証明と捉えられ、重要視された。

# 補4) 飽和蒸気の比熱について: 発展7

気-液(V-L)共存を保った状態変化における温度変化と伝熱量間の係数は飽和蒸気・飽和液体の比熱 *C*<sub>satL</sub>, *C*<sub>satV</sub>と呼ばれ,定積・定圧比熱とは区別される。以下の通り,これら2つの比熱の差は熱素説(熱量保 存則)と熱力学第1・第2法則の違いを如実に表す。

熱量保存則:  $C_{\text{satV}} - C_{\text{satL}} = \left(\frac{\partial Q_V}{\partial T}\right)_{\text{sat}} - \left(\frac{\partial Q_L}{\partial T}\right)_{\text{sat}} = \left(\frac{\partial (Q_V - Q_L)}{\partial T}\right)_{\text{sat}} = \left(\frac{\partial \Delta Q}{\partial T}\right)_{\text{sat}} = \frac{dL}{dT}$ 熱力学関係式:  $C_{\text{satV}} - C_{\text{satL}} = T\left(\frac{\partial S_V}{\partial T}\right)_{\text{sat}} - T\left(\frac{\partial S_L}{\partial T}\right)_{\text{sat}} = T\left(\frac{\partial (S_V - S_L)}{\partial T}\right)_{\text{sat}} = T\left(\frac{\partial \Delta S}{\partial T}\right)_{\text{sat}} = T\left(\frac{d}{dT}\left(\frac{L}{T}\right) = \frac{dL}{dT} - \frac{L}{T}$ ただし,  $L = \Delta Q = T\Delta S$  (> 0) は相転移の潜熱である。

歴史的には、飽和水蒸気の比熱が負となる( $C_{satV} < 0$ )ことが、熱力学関係式の第2項の寄与と合致し重要視された。

また同様に、飽和液体の圧縮率も負となる( $\kappa_{satL} < 0$ )。

第11章 補足説明(<u>章末へ</u>)

補1) 相平衡と化学平衡における平衡移動の法則に違いはあるのか?:

2相共存時の2相の割合変化による平衡移動では、温度と圧力が一定に保たれる。

化学平衡の場合,温度と圧力が一定に保たれるわけではなく,質量作用の法則に従い,温度や圧力に依存して成分割合(濃度)が連続的に変化する。

補2) 化学反応 A<sub>2</sub> 
⇒ 2A の例: (ギブズ=デュエムの関係式とギブズ=ヘルムホルツの式を用いない導出) 等温・等圧下での平衡条件: 混合系のギブズ自由エネルギー最小。