

2章の疑問：
 ・自由膨張では $\Delta U, \Delta H, q, w$ がすべて0。気体はなぜ膨張する？
 ・氷は 0°C 以上で水になる。 0°C 以下で水にならないのはなぜ？
 ・ 20°C の水と 60°C の水を混ぜると、 60°C の水の温度が下がる。なぜ下がる？
 逆の現象 (20°C の水が混合により温度が下がる) が起こらないのはなぜ？

3章の内容
 ・熱力学第2法則・第3法則
 ・化学反応とエントロピー

系全体のエネルギーは同じなのに変化が起こる
 → 熱力学第1法則だけでは不十分

3-1 自発過程 (Spontaneous Process)

自発変化・自発過程 (Spontaneous Process) :
 自然に起こる変化 = 外界から仕事など受けなくても進む変化 **Key Word**

- ・ボールや水：高所→低所
- ・熱：高温→低温
- ・空気：高圧→低圧
- ・濃度：濃いNaCl水溶液と薄いNaCl水溶液の混合 → 均一濃度の水溶液

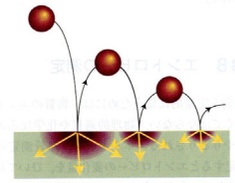
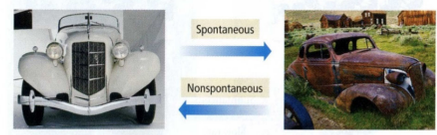


図3A-1 床の上で弾んでいるボールに起こる自然な変化の向き。弾むごとにそのエネルギーのいくぶんかが床の構成原子の熱運動へと劣化し、散逸していく。その逆が巨視的なスケールで起こることは、まず観測されない。

非自発変化・非自発過程 (Non Spontaneous Process) :
 自然に起こらない変化 例は上の逆過程 (ポンプ、エアコンなど)

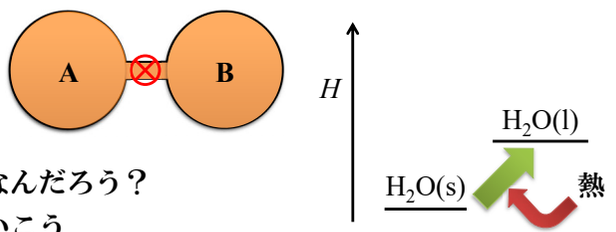
*変化の速度は不問とする
 ダイヤモンド→グラファイト 非常に遅い自発変化

自発・非自発：熱力学第1法則では説明できない！
 ∴ エネルギーが保存されている → **新しい物理量が必要！**

新しい物理量は、自発過程の方向を示す 順番入れ替える p.121,122

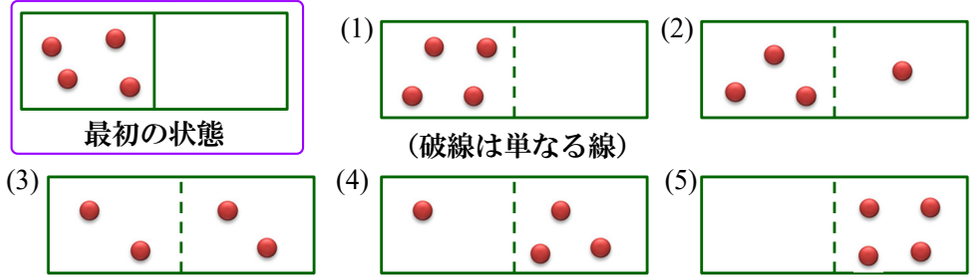
自発変化を分子レベルで考え、新しい物理量を導出しよう

実験事実
 ・気体は拡散する
 ・氷は室温で溶ける

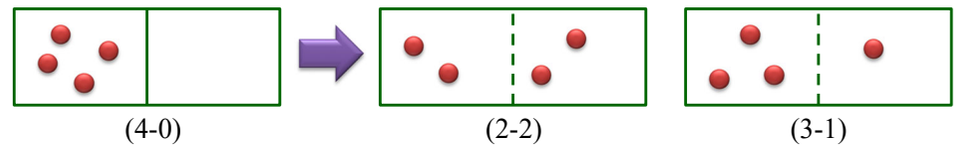


分子レベルで考えたとき、
 これらに共通の現象はなんだろう？
 気体の拡散を例に考えていこう

問題3-1 左右同じ大きさの箱がある。左図の仕切りを開け、十分時間が経った後、(1)~(5)のどの状態になる？理由と共に考えてみよう！



状態の数Wを考えよう p.121,122



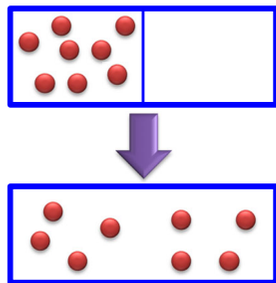
パターンは、(4-0), (3-1), (2-2), (1-3), (0-4) の5種類
 粒子に1~4の番号をつけると、組み合わせは、

W	パターン
(4-0) 1通り	1234
(3-1) 4通り	123 4 412 3 341 2 234 1
(2-2) 6通り	12 34 13 24 14 23 23 14 24 13 34 12
(1-3) 4通り	1 234 2 341 3 412 4 123
(0-4) 1通り	1234

(| は仕切りを外した後の左右の境界)

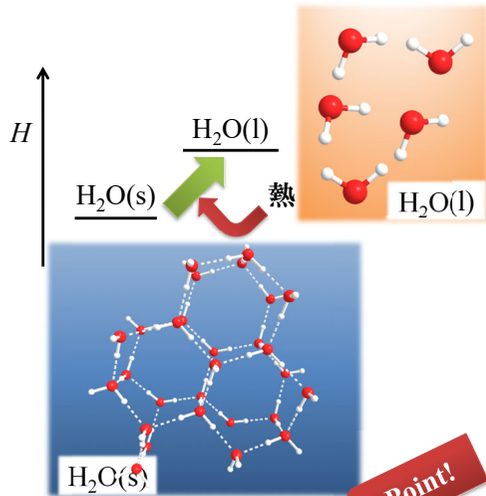
自然界は「均一な状態」へ自発的に進む。

→ 均一な状態 = Wが大きい状態 =



分子レベルで考えたとき、
系は乱れの大きな状態に進む

新しい物理量を、
エントロピーという。



Point!

(分子論的アプローチはあとで)

エントロピー (Entropy) = 『無秩序さを表す物理量』

(3-2-1) (3A・5)

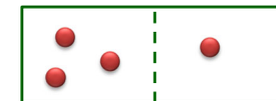
k : Boltzmann Constant

覚える!

$$k = \frac{R}{N_A} = \frac{8.31}{6.02 \times 10^{23}} = 1.38 \times 10^{-23} \text{ J K}^{-1} \Rightarrow R = N_A k$$

Boltzmann定数は粒子1個の気体定数に相当する
(化学は1 molを規準に、物理は分子1個を規準に考える)

W : 微視的状態の数 (**自由度**)



$W = 6$

- 12|34 13|24 14|23
- 23|14 24|13 34|12

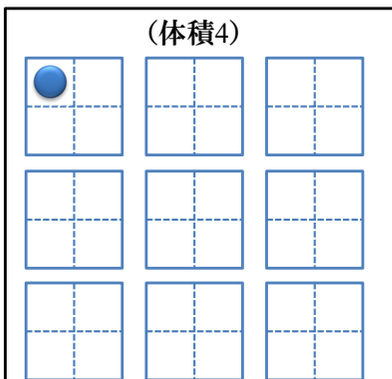
$W = 4$

- 123|4 124|3 134|2 234|1

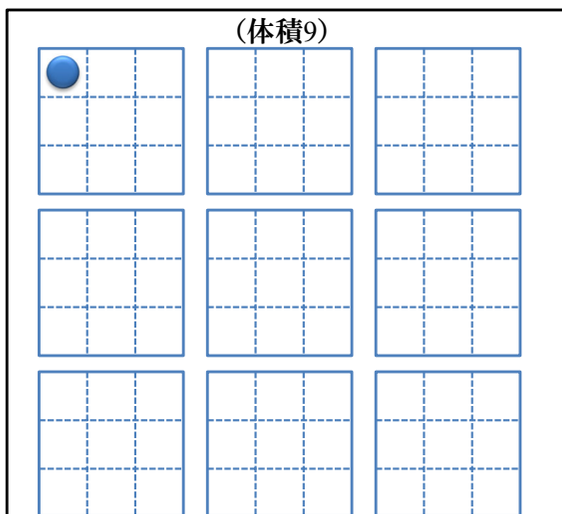
・体積膨張

問題3-2 体積が膨張するとエントロピーは大きくなる？それとも小さくなる？**エントロピー**は**自由度**と関係があるので、1個の分子が取り得るパターンを示し、自由度を答えなさい。ただし、ここではマス目1個で自由度1とカウントする。

イメージしやすいように
マス目を入れている



3. 自由度 $W =$



4. 自由度 $W =$

Boltzmannのエントロピーの定義

$S = k \ln W$ (3-2-1)

W : 微視的状態の数 (**自由度**)



粒子1個 (粒子*i*) に着目:

仕切りをとると動ける体積が増える ($V_{ini} \rightarrow V_{fin}$) → エントロピー増大

$$\Delta S_i = k \ln W_{fin} - k \ln W_{ini} = k \ln \frac{W_{fin}}{W_{ini}} = k \ln \frac{\alpha V_{fin}}{\alpha V_{ini}} = k \ln \frac{V_{fin}}{V_{ini}}$$

α : 比例定数

粒子4個 : $\Delta S = \Delta S_1 + \Delta S_2 + \Delta S_3 + \Delta S_4 = 4k \ln \frac{V_{fin}}{V_{ini}}$

1 molの分子:

$\Delta S = N_A \times k \ln \frac{V_{fin}}{V_{ini}} = R \ln \frac{V_{fin}}{V_{ini}}$

n molの場合 $\Delta S =$ (3-2-2)

N_A : アボガドロ数

(3-2-2)の右辺、どこかで見たことがない?

$$\ln \frac{V_1}{V_0} = \int_{V_0}^{V_1} \frac{dV}{V} \rightarrow \Delta S = nR \int \frac{dV}{V} = \int \frac{nR}{V} dV = \int \frac{p}{T} dV$$

完全気体の等温変化 : $\Delta U = 0 \rightarrow q = -w = \int p dV$ なので、
『熱をTで割ったものにエントロピーは関係していそう』

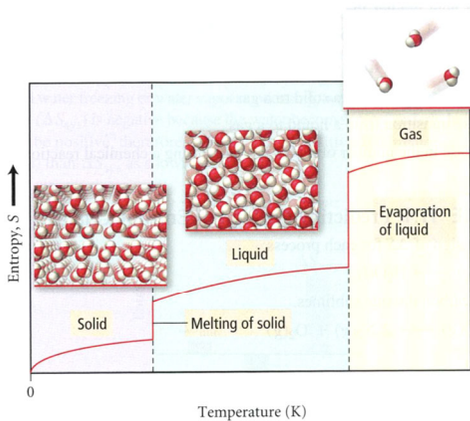
**エントロピーの
熱力学的定義**

詳細は3-4, 3-5節

気体が拡散するのは、エントロピーの効果であることがわかった

問題：氷が溶けるとエントロピーが大きくなるのか考えよう。
氷が水になると、より乱雑な状態になる？水が水蒸気になるとどう？

物質の3態のエントロピーの大小関係：



実験事実

- ・ 気体は拡散する
- ・ 氷は室温で溶ける
- ・ 水は0°C以下で凍る

氷→水 液体の方が乱雑さが増す → 自発変化・・・とはいかない。
この説明では、0°C以下で、水→氷の変化が説明できない。
→ エントロピーを詳しく学習しよう！

3-3 熱力学第2法則 (The Second Law of Thermodynamics)

熱力学第1法則 $\Delta U = q + w$ $\Delta U_{univ} = \Delta U_{sys} + \Delta U_{surr} = 0$

熱力学第2法則：自発変化に関する法則 3-2節 → 自発変化は乱雑な方向

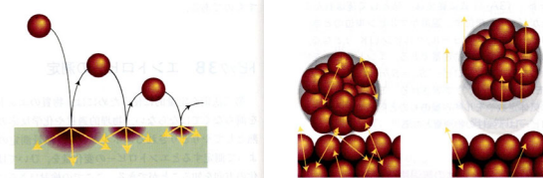


図3A-1 床の上で弾んでいるボールに起こる自然な変化の向き。弾むごとにそのエネルギーのいくぶんかが床の構成原子の熱運動へと劣化し、散逸していく。その過程が巨視的なスケールで起こることは、まず観測されない。

図3A-2 第二法則が表す非可逆性の分子論的解釈。(a) 温かい表面上に静止しているボール。原子は気印で示したように熱運動(この例では振動)している。(b) ボールが上方

床に静置しているボール
床を熱しても上方に跳び上がることはない

解説

ボール(系)が勝手に弾むには、床(外界)を構成する原子の熱振動(方向が無秩序) → ボールを構成する原子の振動(上方向の秩序)に移る必要がある

『エネルギーがボールと床に分散している状態』
→ 『ボールにエネルギーが集まる変化』は起こらない

系から外界に分散したエネルギーが、再び偏ることはない

系は任意に選べる → ΔS_{univ} を考える必要がある

「氷 → 水」、「水 → 氷」の変化も、外界を考える必要がある

熱力学第2法則：自発変化に関する法則

熱力学第2法則の表現には、複数ある

①自発変化は全系 (Universe) のエントロピーを増大させる。



- ・ 気体：高圧→低圧に流れる
- ・ 熱：高温→低温 など
- 均一になろうとすると $\Delta S_{univ} > 0$

②Thomson (Kelvin卿) の原理：1つの機関で高温熱源から低温熱源へ熱の移動を伴わず、熱を吸収し、これを仕事に変えることはできない。

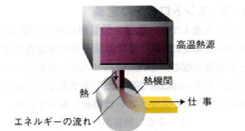


図3A-3 第二法則のケルビンの表現は、ここに描かれた、熱が完全に仕事に変換され、それ以外には何の変化も残さないような過程の可能性を否定する。この過程ではエネルギーは保存されているので第一法則とは矛盾しない。

高温熱源から低温熱源に必ず熱を捨てなければ、仕事は得られない

第2種永久機関が作れない

機関 = エンジン = サイクル

③Clausiusの原理：低温の物体から高温の物体に向かって熱が自発的に流れることはない。

熱は自発的に高温から低温へ移る

①, ②, ③は、本質的には同じことを述べている (後でまとめる)

第2種永久機関：熱をすべて仕事に変える機関

ポンポン船



http://www2.nhk.or.jp/school/movie/bangumi.cgi?p=general&das_id=D0005110324_00000
「大科学実験 ポンポン船」で視聴可能



- ー ポンポン船の原理 ー
- ・ 水が熱せられて水蒸気が膨張
- ・ 水蒸気がパイプの外に出る
船が進む
- ・ 勢いよく出るので、水が逆流
四方八方から水が入る
→船は動かない
- ・ パイプが冷やされる
- ・ 水蒸気が水になる
- ・ パイプの中が減圧状態
- ・ 外界から水が供給

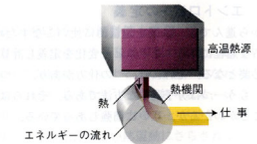


図3A-3 第二法則のケルビンの表現は、ここに描かれた、熱が完全に仕事に変換され、それ以外には何の変化も残さないような過程の可能性を否定する。この過程ではエネルギーは保存されているので第一法則とは矛盾しない。

第2種永久機関は作れない

3-4 カルノーサイクル (Carnot Cycle)

机上の理論的なエンジン (機関)

→ エントロピーの熱力学的定義が導出される

機関：必ず元の状態に戻るサイクルを繰り返す
以下の4つの過程からなる

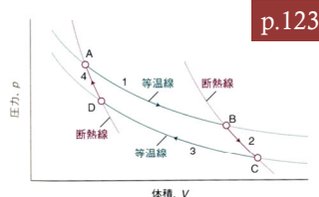
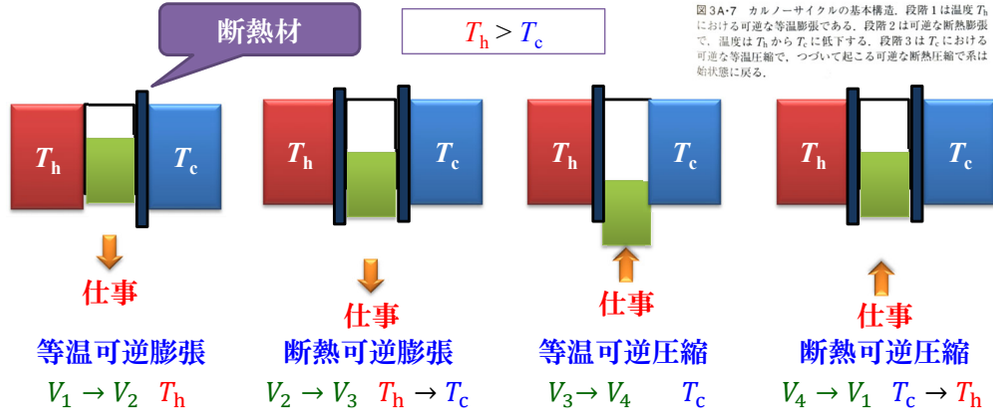


図 3A-7 カルノーサイクルの基本構造。段階1は温度 \$T_h\$ における可逆な等温膨張である。段階2は可逆な断熱膨張で、温度は \$T_h\$ から \$T_c\$ に低下する。段階3は \$T_c\$ における可逆な等温圧縮で、つづいて起こる可逆な断熱圧縮で系は始状態に戻る。

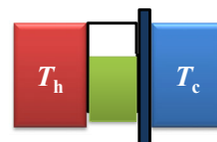


次頁から各過程で \$q, w, \Delta U\$ がどのように変化するか見ていく

『エントロピーの熱力学的定義』が導かれる

I. 等温可逆膨張 \$V_1 \to V_2\$

等温 \$\to dT = 0\$ \$T_h\$



$$\Delta U = q + w$$

$$\Delta U_I = \int C_V dT = 0 \quad (3-4-1)$$

仕事

$$q_I = -w_I = \int_{V_1}^{V_2} p dV = \int_{V_1}^{V_2} \frac{nRT_h}{V} dV = nRT_h \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (3-4-2)$$

問題3-3 (3-4-2)の空欄に入る式を選びなさい

- (1) $nRT_h \ln \frac{V_2}{V_1}$ (2) $nRT_h \ln(V_2 - V_1)$ (3) $-nRT_h \left(\frac{1}{V_2^2} - \frac{1}{V_1^2} \right)$ (4) $nR \frac{V_2}{V_1} \ln T_h$

II. 断熱可逆膨張 \$V_2 \to V_3\$

\$T_h \to T_c\$

断熱 \$\to q_{II} = 0\$ (3-4-3)



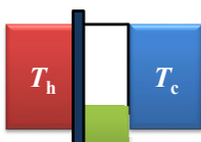
$$\Delta U = q + w$$

(\$C_V\$ は温度変化しないとする)

$$\Delta U_{II} = w_{II} = \int_{T_h}^{T_c} C_V dT = C_V \int_{T_h}^{T_c} dT = C_V(T_c - T_h) \quad (3-4-4)$$

III. 等温可逆圧縮 \$V_3 \to V_4\$

等温 \$\to dT = 0\$ \$T_c\$



$$\Delta U = q + w$$

$$\Delta U_{III} = \int C_V dT = 0 \quad (3-4-5)$$

仕事

$$q_{III} = -w_{III} = \int_{V_3}^{V_4} p dV = \int_{V_3}^{V_4} \frac{nRT_c}{V} dV = nRT_c \ln \frac{V_4}{V_3} \quad (3-4-6)$$

IV. 断熱可逆圧縮 \$V_4 \to V_1\$

\$T_h \to T_c\$

断熱 \$\to q_{IV} = 0\$ (3-4-7)



$$\Delta U = q + w$$

(\$C_V\$ は温度変化しないとする)

$$\Delta U_{IV} = w_{IV} = \int_{T_c}^{T_h} C_V dT = C_V(T_h - T_c) \quad (3-4-8)$$

仕事

(3-4-1)~(3-4-8)をまとめる (カルノーサイクルをまとめる) と、

	\$\Delta U_{sys}\$	\$q_{sys}\$	\$w_{sys}\$
I	0	$nRT_h \ln \frac{V_2}{V_1}$	$-nRT_h \ln \frac{V_2}{V_1}$
II	$C_V(T_c - T_h)$	0	$C_V(T_c - T_h)$
III	0	$nRT_c \ln \frac{V_4}{V_3}$	$-nRT_c \ln \frac{V_4}{V_3}$
IV	$C_V(T_h - T_c)$	0	$C_V(T_h - T_c)$
Total	0	$nR \left\{ T_h \ln \frac{V_2}{V_1} + T_c \ln \frac{V_4}{V_3} \right\}$	$-nR \left\{ T_h \ln \frac{V_2}{V_1} + T_c \ln \frac{V_4}{V_3} \right\}$

I.等温膨張・II.断熱膨張・III.等温圧縮・IV.断熱圧縮

断熱変化 (IIとIV) による仕事は、打ち消される

この機関が行う仕事 = 『等温変化』で出入りした熱量

内部エネルギー変化 \$\Delta U_{sys}\$ は状態関数 \$\to\$ 1周すると0になる
熱 \$q_{sys}\$ と仕事 \$w_{sys}\$: 等温過程が含まれるので経路関数

トータルの \$q_{sys}\$ (\$w_{sys}\$) に含まれる \$V_1, V_2, V_3, V_4\$ をまとめていこう

Point!

体積 V_1, V_2, V_3, V_4 の関係式を導く

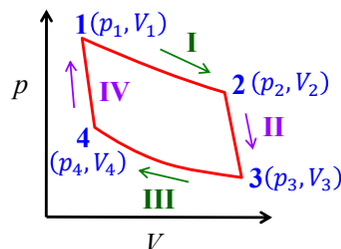
$$\frac{p_2 p_3 p_4 p_1}{p_1 p_2 p_3 p_4} = 1 \quad (3-4-9)$$

完全気体の等温変化 (I, III)

$$p_1 V_1 = p_2 V_2 \quad p_3 V_3 = p_4 V_4 \quad (2-11-1)$$

完全気体の断熱変化 (II, IV)

$$\dots \quad (2-11-5)$$



I, III: 等温変化
II, IV: 断熱変化

$$\frac{V_1 V_2^\gamma V_3 V_4^\gamma}{V_2 V_3^\gamma V_4 V_1^\gamma} = 1 \rightarrow \frac{V_2^{\gamma-1} V_4^{\gamma-1}}{V_3^{\gamma-1} V_1^{\gamma-1}} = 1 \rightarrow \dots \quad (3-4-10)$$

膨張・圧縮の割合が等しい

前頁表より

$$q_{sys} = nR \left\{ T_h \ln \frac{V_2}{V_1} + T_c \ln \frac{V_4}{V_3} \right\}$$

$$q_{sys} = nR \left\{ T_h \ln \frac{V_2}{V_1} - T_c \ln \frac{V_2}{V_1} \right\}$$

$$q_{sys} = nR \left\{ T_h \ln \frac{V_2}{V_1} - T_c \ln \frac{V_2}{V_1} \right\}$$

$$q_{sys} = nR(T_h - T_c) \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (3-4-11)$$

$$\Delta U_{sys} = 0 = q_{sys} + w_{sys}$$

$$w_{sys} = -nR(T_h - T_c) \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (3-4-12)$$

②Thomsonの原理

『仕事を得るには2つの熱源が必要』

あれ?カルノーサイクル見てきたけど、エントロピーが出てこない。

・サイクルの効率 (Efficiency) η :

系視点: 高温熱源から吸収した熱でなされた仕事
= 外界視点: 加えた熱で、どれだけの仕事が得られるか

$$w_{surr} = -w_{sys} \rightarrow \eta = \frac{w_{surr}}{q_1} = -\frac{w_{sys}}{q_1} \quad (3-4-13) \quad (3A \cdot 8)$$

$$q_1 = nRT_h \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (3-4-2)$$

$$(q_1 = q_h)$$

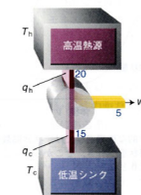


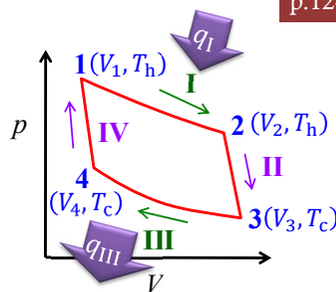
図3A-8 エネルギー q_1 (たとえば20kJ)が熱機関に供給され、 q_2 (たとえば、 $q_2 = -15$ kJ)が熱機関から失われて低温シリンダに捨てられるとする、熱機関によってなされる仕事は $|q_1 - q_2|$ (たとえば、20kJ-15kJ=5kJ)となる。効率は、高温熱源から得られた熱で、なされた仕事を除したものである。

$$\eta = \frac{w_{surr}}{q_1} = -\frac{w_{sys}}{q_1} \quad (3-4-13)$$

$$w_{sys} = -nR(T_h - T_c) \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (3-4-12)$$

$$q_1 = nRT_h \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (3-4-2)$$

$$\eta = \dots \quad (3-4-14) \quad (3A \cdot 9)$$



問題3-4 機関の効率を上げる条件として、適しているものを選びなさい。

- (1) T_c を高温にする $T_h = 800 \text{ K}, T_c = 400 \text{ K}$
- (2) T_c を低温にする $T_h = 500 \text{ K}, T_c = 100 \text{ K}$
- (3) T_c と T_h の温度差を大きくする $T_h = 700 \text{ K}, T_c = 200 \text{ K}$
- (4) T_c と T_h の温度差を小さくする $T_h = 500 \text{ K}, T_c = 200 \text{ K}$

効率100%: 熱をすべて仕事にする

疑問: これは実現可能?

$$\eta = \frac{w_{surr}}{q_1} = -\frac{w_{sys}}{q_1} \quad (3-4-13)$$

前ページ: 右边を展開

$$\eta = 1 - \frac{T_c}{T_h} \quad (3-4-14) \quad (3A \cdot 9)$$

中辺を展開

$$w_{surr} = -w_{sys} \quad \leftarrow \text{可逆変化}$$

カルノーサイクルで得られる仕事は等温変化のとき (4頁前の表確認)

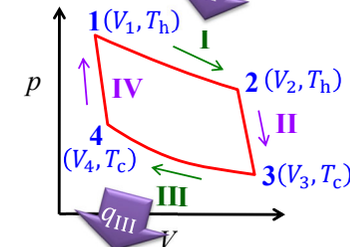
$$-w_{sys} = q_{sys} \quad \leftarrow \text{等温変化}$$

$$q_{sys} = q_1 + q_{III} \quad \leftarrow q_{II} = 0, q_{IV} = 0$$

IIとIV: 断熱過程

$$w_{surr} = q_1 + q_{III} \quad (3-4-15)$$

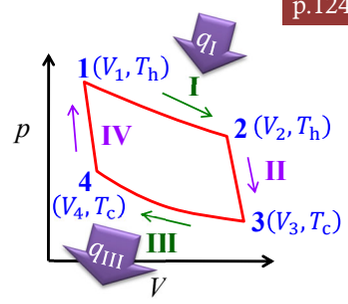
$$\eta = \frac{q_1 + q_{III}}{q_1} = 1 + \frac{q_{III}}{q_1} \quad (3-4-16)$$



$$\eta = \frac{W_{surr}}{q_I} = -\frac{W_{sys}}{q_I} \quad (3-4-13)$$

$$\eta = 1 + \frac{q_{III}}{q_I} \quad (3-4-16)$$

$$\eta = 1 - \frac{T_c}{T_h} \quad (3-4-14) \quad (3A\cdot9)$$



前ページ

前々ページ

$$\frac{q_{III}}{q_I} + \frac{T_c}{T_h} = 0$$

$$\Delta S_I + \Delta S_{III} = 0 \quad (3-4-17) \quad (3A\cdot7)$$

$$q_I = nRT_h \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (3-4-2)$$

$$q_{III} = nRT_c \ln \frac{V_4}{V_3} \quad (3-4-6)$$

$$\frac{q_I}{T_h} = nR \ln \frac{V_2}{V_1}$$

$$\frac{q_{III}}{T_c} = nR \ln \frac{V_4}{V_3} \quad (3-4-18)$$

右辺どこかで見た...
 $\frac{q}{T}$ は何だろう?

$$\frac{q_I}{T_h} + \frac{q_{III}}{T_c} = 0 \quad (3-4-17) \quad (3A\cdot7)$$

$$\frac{q_I}{T_h} = nR \ln \frac{V_2}{V_1} \quad \frac{q_{III}}{T_c} = nR \ln \frac{V_4}{V_3} \quad (3-4-18)$$

$$\Delta S = nR \ln \frac{V_2}{V_1} \quad (3-2-2)$$

$$\Delta S_I + \Delta S_{III} = 0$$

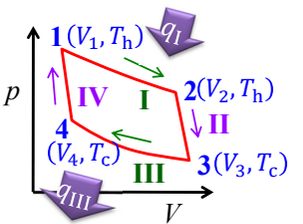
$$\Delta S_I + \Delta S_{II} + \Delta S_{III} + \Delta S_{IV} = 0$$

$$\oint dS = 0 \quad (3-4-20)$$

Sは循環過程で保存

カルノーサイクル → エントロピー導出 & エントロピーが状態関数

断熱変化 = 等エントロピー変化



I, III : 等温変化
II, IV : 断熱変化

Point!

$$\Delta S = \frac{q}{T} \quad (3-4-19)$$

エントロピー 単位: J K⁻¹

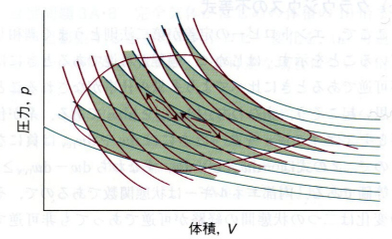
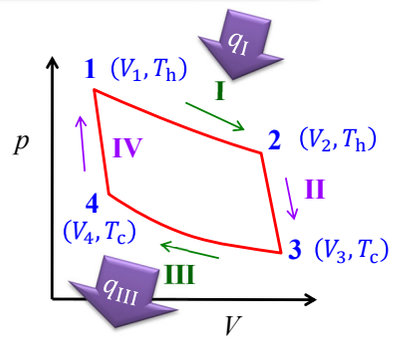


図 3A・10 一般の循環過程は小さなカルノーサイクルへと分割することができる。無限に小さいサイクルの極限では厳密に一致する。寄せ集めた内部の経路は相殺し、サイクルの数を増すと良い近似となって、緑の部分だけが残る。個々のサイクル1周分でのエントロピー変化は0なので、緑の経路を1周するエントロピーの積分もやはり0となる。

任意のサイクルは小さなカルノーサイクルの集まりとして扱える

S : 状態関数
q : 経路関数
 $\frac{1}{T}$: 積分因子 (Integrating Factor)

エントロピーは乱雑さを表すが、熱の価値も表す

熱によってどれだけ系が乱雑になるかは系の温度で変わる

3-5 エントロピー part 2 熱力学的アプローチ

(3-2節: エントロピーの統計的アプローチ)

$$\text{エントロピーの統計的定義 } S = k \ln W \quad (3-2-1) \quad (3A\cdot5)$$

k : Boltzmann定数 W : 自由度 (微視的状态の数)

3-4節: カルノーサイクル → エントロピー導出

$$\Delta S = \frac{q}{T} \quad (3-4-19)$$

エントロピーの熱力学的定義

エントロピーは状態関数

S : エントロピー 単位: J K⁻¹

S_m or \bar{S} : モルエントロピー 単位: J K⁻¹ mol⁻¹

示強変数

微分型

$$(3-5-1)$$

積分型

$$(3-5-2)$$

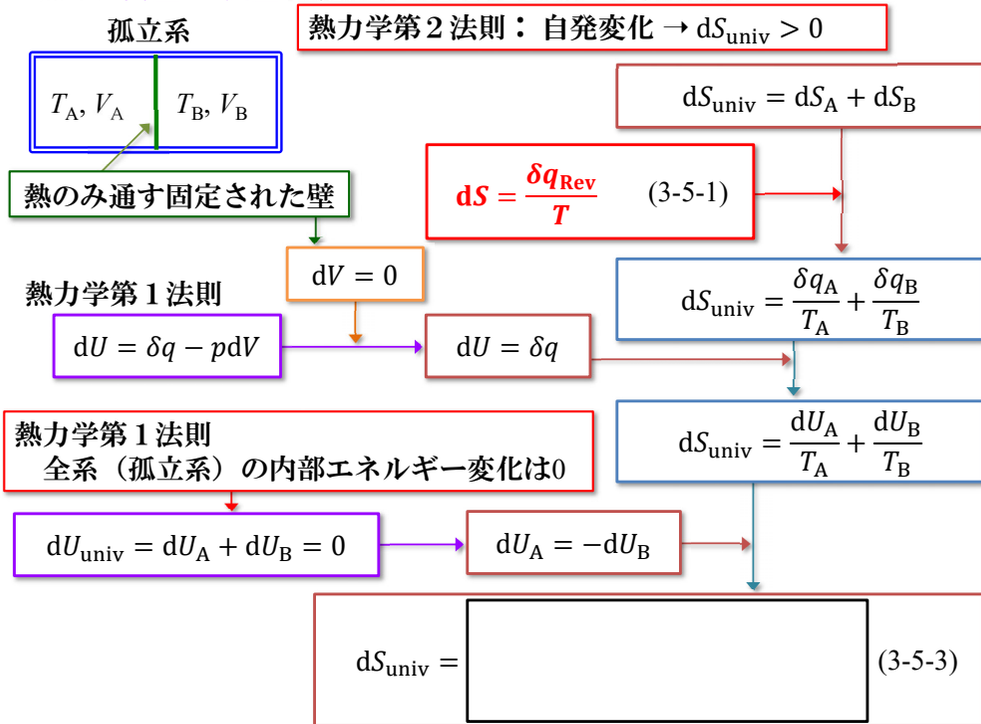
* 熱は経路関数

覚える!

エントロピーの定義が2種類 (統計的と熱力学的)

統計的定義(3-2-1)で気体の拡散でSが増大することを3-2節で見た
→ 熱力学的定義式を用いて熱の移動が自発変化であることを見ておこう

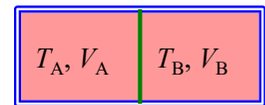
・熱は、**高温 → 低温** 流れることを **S** を用いて考えよう



全系（孤立系）のエントロピー変化

$dS_{univ} = dU_A \left(\frac{1}{T_A} - \frac{1}{T_B} \right)$ (3-5-3)

孤立系



例題： $T_A > T_B$ のとき、熱がA → Bに流れたとする（つまり、部屋Aの温度が下がる）。 dS_{univ} の符号を答えなさい。

考え方 (3-5-3)式の dU_A の符号と () 内の符号を考える

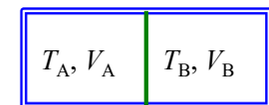
- ・熱がA → Bに流れた = 部屋Aの温度下がる → $dU_A < 0$
 - ・ $T_A > T_B$ → () 内は負
- } → $dS_{univ} > 0$

問題3-5 正しい関係式を選びなさい

3. $T_A < T_B$ のとき、熱がA → Bに流れたときの dS_{univ} の符号
 (1) $dS_{univ} < 0$ (2) $dS_{univ} = 0$ (3) $dS_{univ} > 0$
4. $T_A < T_B$ のとき、熱がB → Aに流れたときの dS_{univ} の符号
 (1) $dS_{univ} < 0$ (2) $dS_{univ} = 0$ (3) $dS_{univ} > 0$

熱が「高温 → 低温」に流れる変化は **自発過程**

熱が「高温 → 低温」に流れると、全系のエントロピーは



孤立系のエントロピー変化

$dS_{univ} = dU_A \left(\frac{1}{T_A} - \frac{1}{T_B} \right)$ (3-5-3)

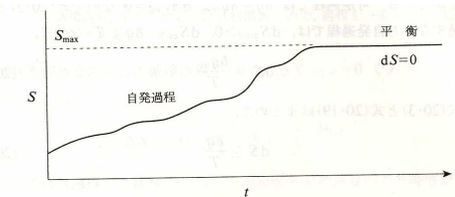


図 20-4 孤立系のエントロピーの時間変化の模式図。系のエントロピーは、それ以上自発過程が起きない平衡状態 ($dS=0$) になるまで増大する ($dS > 0$)。

$T_A \neq T_B$ のとき、非平衡状態（熱が高温から低温に移動） → $dS_{univ} > 0$
 $T_A = T_B$ のとき、平衡状態（熱の正味の移動なし） → $dS_{univ} = 0$

右上図より、孤立系のエントロピー：熱平衡状態で、最大値をとる

Point!

可逆過程は、平衡状態を維持した変化。よって、

$dS_{univ} > 0$



$dS_{univ} = 0$



*我々の宇宙：不可逆変化を含む → 常にエントロピーが増大している

2章の疑問：20℃の水と60℃の水を混ぜると、60℃の水の温度が下がる。なぜ下がる？逆の現象（20℃の水が混合により温度が下がる）が起こらないのはなぜ？を理解できた！

熱力学第2法則のまとめ

① 自発変化は全系（Universe）のエントロピーを増大させる。

$\Delta S_{univ} = \Delta S_{sys} + \Delta S_{surr}$ （教科書では S_{univ} を S_{tot} と記している）

② Thomsonの原理

1つのサイクル（機関）で高熱源から低熱源へ熱の移動を伴わず、熱を吸収して、これを仕事に変えることはできない。

→ 第2種永久機関が作れない

熱が高熱源 → 低熱源 に流れると、全系のエントロピーは増大する。

③ Clausiusの原理

外界に何の変化も残さずに、低熱源から高熱源へ熱を移動させることはできない。 → 熱は自発的に高温から低温へ移る

②と③は①と同じことを意味していること理解しましたか？

*エントロピーを減少させるには必ず仕事や熱量の変化が必要
 *不可逆過程・不可逆変化では、エントロピーが増大する

3-8 状態変化とエントロピー

p.127,129

2-10節で、等温・等圧・等積・断熱変化時の ΔU 、 w 、 q 、 ΔH を見た

→ 各状態変化時の ΔS を調べよう!

$$\Delta S = \int \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} \quad (3-5-2)$$

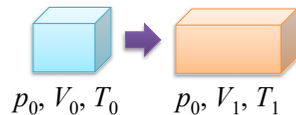
方針：可逆変化の熱量 q を求める

等圧・等積・断熱変化： q は状態関数 → 可逆・不可逆関係ない
 等温変化： q は経路関数 → 可逆・不可逆で変わる

Point!

①完全気体の等圧可逆・不可逆変化

等圧変化 $dp = 0$



熱： $\delta q = dU + pdV = d(U + pV) = dH$ → $dH = C_p dT \quad (2-10-4)$

完全気体の場合

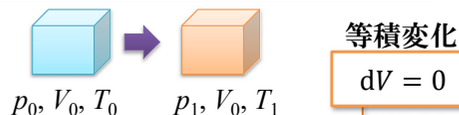
$$\Delta S = \quad (3-8-1)$$

C_p が温度に依存しない場合

$$\Delta S = \int_{T_0}^{T_1} \frac{C_p}{T} dT$$

②完全気体の等積可逆・不可逆変化

p.127,129



等積変化 $dV = 0$

$$\Delta S = \int \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} \quad (3-5-2)$$

熱： $\delta q = dU + pdV = dU$ → $\delta q = dU = C_v dT \quad (2-10-2)$

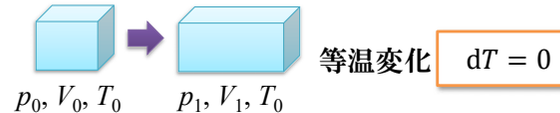
完全気体の場合

$$\Delta S = C_v \ln \frac{T_1}{T_0} \quad (3-8-2)$$

C_v が温度に依存しない場合

$$\Delta S = \int_{T_0}^{T_1} \frac{C_v}{T} dT$$

③完全気体の等温可逆変化 (不可逆変化はあとで)



等温変化 $dT = 0$

$$dU = C_v dT \quad (2-10-2)$$

熱： $\delta q = dU + pdV = pdV$

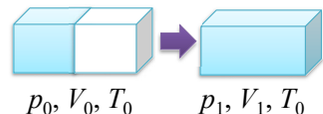
$$p = \frac{nRT}{V}$$

$$\Delta S = \quad (3-8-3) \quad (3A \cdot 14)$$

$$\Delta S = nR \int_{V_0}^{V_1} \frac{dV}{V}$$

③'完全気体の等温自由膨張

p.127



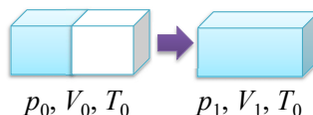
自由膨張 $dU = dH = w = q = 0$

$$\Delta S = \int \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} \quad (3-5-2)$$

問題3-8 等温自由膨張変化について正しい表現を選びなさい

- (1) $q = 0$ なので、 $\Delta S = 0$ である
- (2) クラウジウスの不等式を考えると、 $\Delta S < 0$ である
- (3) 不可逆変化なので、 $\Delta S > 0$ である
- (4) 不可逆変化なので、 ΔS の値は定まらない

値は求められない?



自由膨張 $dU = dH = w = q = 0$

$$\Delta S = \int \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} \quad (3-5-2)$$

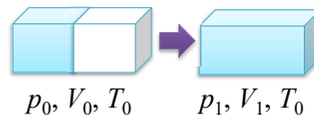
Point!

ΔS を求めるには、可逆過程を考えなければならない!

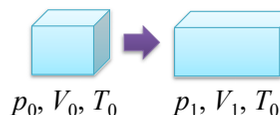
エントロピーは状態関数 → 最初と最後の状態が決まる

Point!

最初と最後の状態が同じ可逆過程を探そう!



等温自由膨張



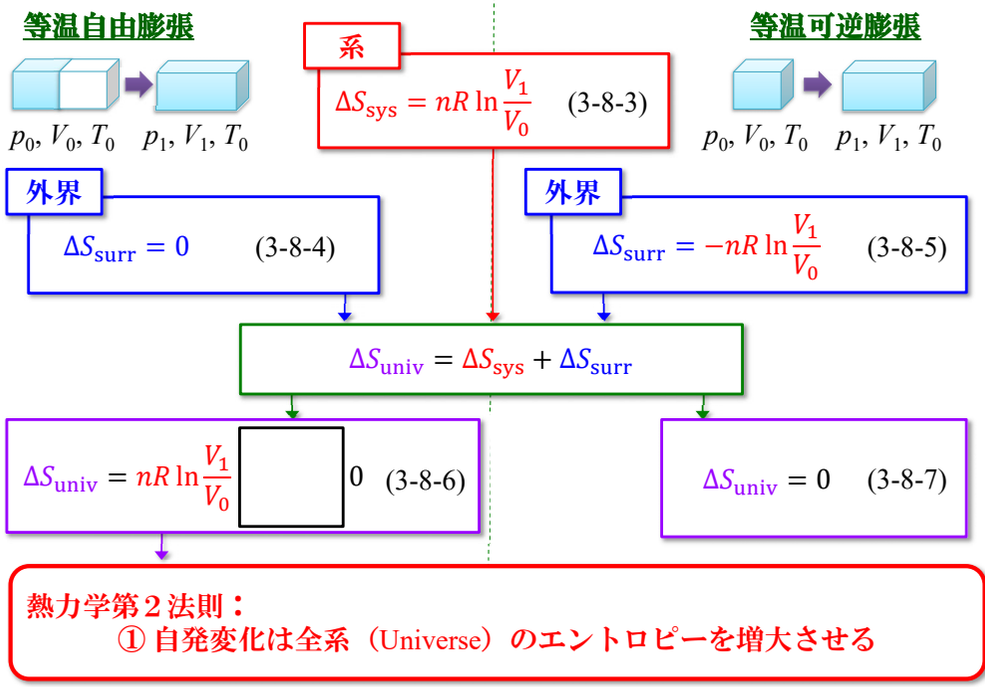
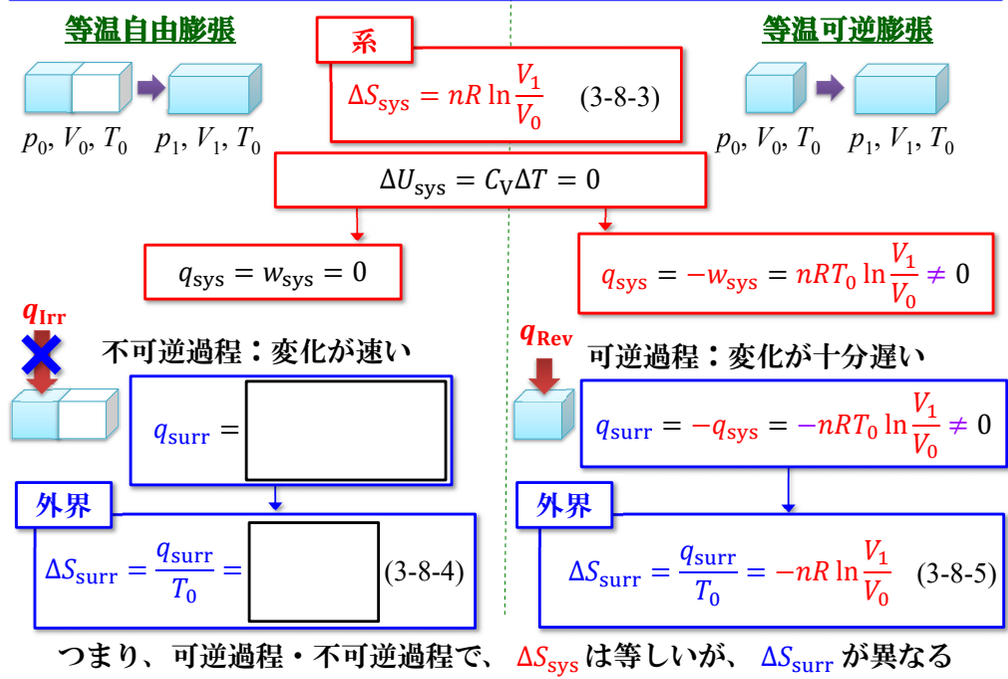
等温可逆膨張

等温自由膨張のエントロピー変化

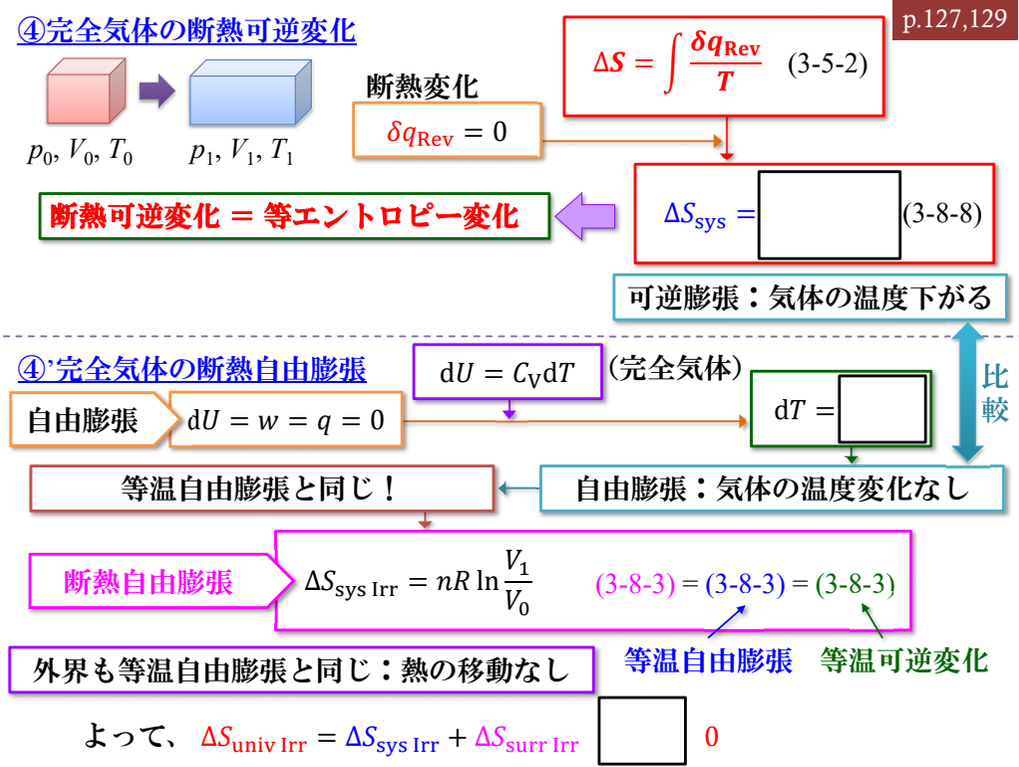
$$\Delta S = nR \ln \frac{V_1}{V_0} \quad (3-8-3)$$

疑問：等温自由膨張と等温可逆膨張では、系に入る熱 q が異なるのに、 ΔS が等しい。等温自由膨張と等温可逆膨張で何か ΔS に違いがあるはず!

疑問：等温自由膨張と等温可逆膨張では、系に入る熱 q が異なるのに、 ΔS が等しい。等温自由膨張と等温可逆膨張で何か ΔS に違いがあるはず！



2章の疑問 (自由膨張は $\Delta U, \Delta H, q, w$ が0。気体はなぜ膨張する?) が解決



完全気体の可逆変化のまとめ (C_p と C_V が温度に依存しない場合) p.127

	等温変化	等圧変化	等積変化	断熱変化
ΔU	0	$C_V(T_1 - T_0)$	$C_V(T_1 - T_0)$	$C_V(T_1 - T_0)$
q	$nRT \ln \frac{V_1}{V_0}$	$C_p(T_1 - T_0)$	$C_V(T_1 - T_0)$	0
w	$-nRT \ln \frac{V_1}{V_0}$	$-nR(T_1 - T_0)$	0	$C_V(T_1 - T_0)$
ΔH	0	$C_p(T_1 - T_0)$	$C_p(T_1 - T_0)$	$C_p(T_1 - T_0)$
ΔS	$nR \ln \frac{V_1}{V_0}$	$C_p \ln \frac{T_1}{T_0}$	$C_V \ln \frac{T_1}{T_0}$	0

等温自由膨張・断熱自由膨張 $\Delta U = q = w = \Delta H = 0$

$\Delta S_{\text{sys}} = \Delta S_{\text{univ}} = nR \ln \frac{V_1}{V_0}$

* この表の値は 完全気体の場合 であり、実在気体では異なる場合がある

系と外界と全系のエントロピーの計算例

例題(1)と(2)を通して、エントロピーの計算ができるようになるろう！

例題(1) 一定の圧力の下、10℃の金属を20℃の水に入れたところ、金属の温度は20℃になった。このとき、金属、水、全系のエントロピー変化を求めよ。ただし、金属の熱容量 C_p は温度変化しないものとし、水は大量にあるものとする。



方針

- ・エントロピーは、熱と温度から計算
- ・等圧変化 → 熱はエンタルピーに等しい
- ・ $dH = C_p dT$ ← 全ての物質に適用可能

$$\Delta S = \int \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} \quad (3-5-2)$$

解答 金属の C_p が温度変化しない。金属は283 Kから293 Kに変化

$$(3-5-2) \quad \Delta S_M = \int_{283}^{293} \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} = \int_{283}^{293} \frac{dH}{T} = \int_{283}^{293} \frac{C_p dT}{T} = C_p \ln \frac{293}{283} = 0.035 C_p$$

Point! 水は熱を奪われるが、大量にあるので温度変化しない

$$\Delta S_W = - \int_{283}^{293} \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} = - \frac{1}{T} \int_{283}^{293} C_p dT = - \frac{1}{293} C_p (293 - 283) = -0.034 C_p$$

$$\Delta S_{\text{univ}} = \Delta S_M + \Delta S_W = 0.035 C_p - 0.034 C_p = 0.001 C_p > 0$$

よって、金属が10 → 20℃へ変化する過程は自発的

例題(2) 一定の圧力の下で、10℃の金属を20℃の水に入れた。このとき、金属の温度が0℃になるときの金属、水、全系のエントロピー変化を求めよ。ただし、金属の熱容量 C_p は温度変化しないものとし、水は大量にあるものとする。



解答 金属の C_p が温度変化しない。金属は283 Kから273 Kに変化

$$(3-5-2) \quad \Delta S_M = \int_{283}^{273} \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} = \int_{283}^{273} \frac{C_p dT}{T} = C_p \ln \frac{273}{283} = -0.036 C_p$$

Point! 水は熱をもらうが、大量にあるので温度変化しない：293 Kのまま

$$\Delta S_W = - \int_{283}^{273} \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} = - \frac{1}{T} \int_{283}^{273} C_p dT = - \frac{1}{293} C_p (273 - 283) = 0.034 C_p$$

$$\Delta S_{\text{univ}} = \Delta S_M + \Delta S_W = -0.036 C_p + 0.034 C_p = -0.002 C_p < 0$$

よって、金属が10 → 0℃へ変化する過程は非自発的

3-9 エントロピーの応用 ◎3-11節等で使う関係式を導出する

p.147

熱力学第1法則

$$\delta q = dU + pdV \quad (3-9-1)$$

エンタルピーの定義式

$$dH \equiv d(U + pV) = dU + pdV + Vdp \quad (3-9-2)$$

(3-9-1)と(3-9-2)より

$$\delta q = dU + pdV = dH - Vdp \quad (3-9-3)$$

この節のロードマップ

(3-9-3)式

$$\delta q = dU + pdV$$

$$\delta q = dH - Vdp$$

$$\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T = T \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V - p$$

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

$$\delta q = dU + pdV = dH - Vdp \quad (3-9-3)$$

$$\delta q = dU + pdV$$

$U = U(V, T)$ なので、

$$dU = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T dV$$

$$\delta q = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T dV + pdV = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T + p\right] dV$$

両辺をTで割る

$$dS = \frac{\delta q}{T}$$

$$dS = \frac{1}{T} \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T + p\right] dV \quad (3-9-4)$$

問題3-9 (3-9-4)式からSの関数として、最も適しているものを選びなさい

- (1) $S = S(V, T)$ (2) $S = S(p, T)$ (3) $S = S(p, V)$ (4) $S = S(U, T)$

$$dS = \frac{1}{T} \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V dT + \frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + p \right] dV \quad (3-9-4)$$

$$dS = \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V dT + \left(\frac{\partial S}{\partial V} \right)_T dV$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V = \quad \left(\frac{\partial S}{\partial V} \right)_T = \quad (3-9-5)$$

Point! エントロピーは状態関数 → 完全微分が成り立つ

$$\frac{\partial}{\partial V} \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V = \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial S}{\partial V} \right)_T$$

$$\frac{\partial}{\partial V} \left\{ \frac{1}{T} \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V \right\}_T = \frac{\partial}{\partial T} \left\{ \frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + p \right] \right\}_V$$

微分を実効

$$\frac{1}{T} \left\{ \frac{\partial}{\partial V} \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V \right\}_T = -\frac{1}{T^2} \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + p \right] + \frac{1}{T} \left\{ \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V \right\} \quad (3-9-6)$$

$$\frac{1}{T} \left\{ \frac{\partial}{\partial V} \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V \right\}_T = -\frac{1}{T^2} \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + p \right] + \frac{1}{T} \left\{ \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V \right\} \quad (3-9-6)$$

両辺に T をかけ、移項する

$$\left\{ \frac{\partial}{\partial V} \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V \right\}_T - \left\{ \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T \right\}_V = -\frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + p \right] + \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V$$

U = U(V, T) & Uは状態関数なので、

$$\left[\frac{\partial}{\partial V} \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V \right]_T = -\frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + p \right] + \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V$$

まとめると

$$\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = \quad (3-9-7) \quad (3D \cdot 6) \quad \leftarrow \text{求めたかった関係式}$$

$$\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V - p \quad (3-9-7) \quad (3D \cdot 6)$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial V} \right)_T = \frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T + p \right] \quad (3-9-5)$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial V} \right)_T = \quad (3-9-8)$$

$$C_V = \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V = \quad (3-9-9)$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V = \frac{1}{T} \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V \quad (3-9-5)$$

(3-9-3)式

$$\delta q = dU + pdV$$

$$\delta q = dH - Vdp$$

$$\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V - p \quad (3-9-7)$$

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

$$\delta q = dU + pdV = dH - Vdp \quad (3-9-3)$$

$$\delta q = dH - Vdp$$

H = H(p, T)なので、

$$dH = \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p dT + \left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T dp$$

$$\delta q = \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p dT + \left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T dV - Vdp = \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p dT + \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] dp$$

両辺を T で割る

$$dS = \frac{\delta q}{T}$$

$$dS = \frac{1}{T} \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p dT + \frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] dp \quad (3-9-10)$$

問題3-10 (3-9-10)式から S の関数として、最も適しているものを選びなさい

- (1) S = S(V, T)
- (2) S = S(p, T)
- (3) S = S(p, V)
- (4) S = S(H, T)

$$dS = \frac{1}{T} \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p dT + \frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] dp \quad (3-9-10)$$

$$dS = \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_p dT + \left(\frac{\partial S}{\partial p} \right)_T dp$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_p = \quad \left(\frac{\partial S}{\partial p} \right)_T = \quad (3-9-11)$$

Point! エントロピーは状態関数 → 完全微分が成り立つ

$$\frac{\partial}{\partial p} \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_p = \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial S}{\partial p} \right)_T$$

$$\frac{\partial}{\partial p} \left\{ \frac{1}{T} \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p \right\} = \frac{\partial}{\partial T} \left\{ \frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] \right\}$$

微分を実効

$$\frac{1}{T} \left\{ \frac{\partial}{\partial p} \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p \right\} = -\frac{1}{T^2} \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] + \frac{1}{T} \left\{ \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p \right\} \quad (3-9-12)$$

$$\frac{1}{T} \left\{ \frac{\partial}{\partial p} \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p \right\} = -\frac{1}{T^2} \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] + \frac{1}{T} \left\{ \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p \right\} \quad (3-9-12)$$

両辺に T をかけ、移項する

$$\left\{ \frac{\partial}{\partial p} \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p \right\} - \left\{ \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T \right\} = -\frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] - \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p$$

H = H(p, T) & Hは状態関数なので、

$$\left\{ \frac{\partial}{\partial p} \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p \right\} - \left\{ \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T \right\} = -\frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] - \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p$$

まとめると

$$\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T = \quad (3-9-13) \quad \text{求めたかった関係式}$$

$$\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T = V - T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p \quad (3-9-13)$$

(3-9-13)はJoule-Thomson効果で使う

$$\left(\frac{\partial S}{\partial p} \right)_T = \frac{1}{T} \left[\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T - V \right] \quad (3-9-11)$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial p} \right)_T = \quad (3-9-14)$$

$$C_p = \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_p = \quad (3-9-15)$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_p = \frac{1}{T} \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p \quad (3-9-11)$$

これらの関係式からエントロピーを求めることができる
例) 完全気体の等温変化

$$\left(\frac{\partial S}{\partial p} \right)_T = - \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p = - \left(\frac{\partial}{\partial T} \frac{nRT}{p} \right)_p = - \frac{nR}{p}$$

$$\rightarrow \int_1^2 dS = - \int_{p_1}^{p_2} \frac{nR}{p} dp \rightarrow \Delta S = -nR \ln \frac{p_2}{p_1} \quad \left(\frac{\partial S}{\partial V} \right)_T \text{からも求められる}$$

完全気体について以下の量を求める

$$\left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V - p \quad (3-9-7)$$

$$\left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T = V - T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p \quad (3-9-13)$$

$$pV = nRT$$

$$\pi_T = \left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = T \frac{nR}{V} - p = p - p = 0$$

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

つまり、完全気体では、これまで見てきたように

$$\pi_T = \left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = 0 \quad \left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_T = 0 \quad (3-9-16)$$

式から導くのは(3-9-7), (3-9-13)から

内部エネルギーとエンタルピーは、温度のみの関数である

p.95 π_T : 内圧 「分子間相互作用に関係」 → van der Waals方程式で見よう!

例題3D・2

内圧

$$\pi_T = \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T = T \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_V - p \quad (3-9-7)$$

van der Waals状態方程式

$$\left[p + a\left(\frac{n}{V}\right)^2\right][V - nb] = nRT \rightarrow p = \frac{nRT}{V - nb} - a\left(\frac{n}{V}\right)^2$$

$$\pi_T = \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T = T \left(\frac{\partial}{\partial T} \left[\frac{nRT}{V - nb} - a\left(\frac{n}{V}\right)^2 \right]\right)_V - p$$

$$= \frac{nRT}{V - nb} - \left[\frac{nRT}{V - nb} - a\left(\frac{n}{V}\right)^2 \right] = \boxed{} \quad (3-9-17)$$

π_T : 内圧 「分子間相互作用に関係」 納得!

$$dU = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T dV = C_V dT + \pi_T dV \quad (3-9-18)$$

$$(2D \cdot 5)$$

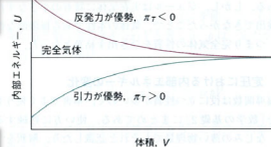


図2D-4 完全気体では、内部エネルギーは(一定温度では)体積に依存しない。実在気体で引力が優勢な場合、体積が増加すると、分子は平均としていっそう離れることになるから内部エネルギーは増加する。反発力が優勢な場合、内部エネルギーは気体の膨張によって減少する。

$$dU = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T dV = C_V dT + \pi_T dV \quad (3-9-18)$$

圧力一定下の内部エネルギーの温度変化を求めてみよう!
*関係式の作り方を学ぶ

p一定の条件で
dTでわる

$$\left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_p = C_V + \pi_T \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \quad (3-9-19)$$

$\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p$: 定圧条件下で温度を変えたときの体積変化

膨張率

$$\alpha = \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \quad (3-9-20)$$

$$(2D \cdot 6)$$

表2D-1^{a)} 298 Kにおける膨張率(α)と等温圧縮率(κ_T)

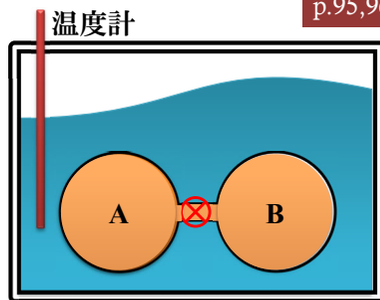
物質	α/(10 ⁻⁴ K ⁻¹)	κ _T /(10 ⁻⁶ atm ⁻¹)
ベンゼン	12.4	92.1
ダイヤモンド	0.030	0.187
鉛	0.861	2.21
水	2.1	49.6

a) 巻末資料「データ」にさらに多くの値がある。

3-10 Jouleの実験

1845年 Jouleは右のような実験装置を作成し、乾燥空気が膨張するときの内部エネルギー変化を測定し、 π_T を求めようとした。容器Bは真空

実験結果: 温度は変わらなかった



解説

自由膨張 $w = -\int p_{ex} dV = -\int p_B dV = 0$

$$\Delta U = q + w$$

$$\Delta U = q \quad (3-10-1)$$

実験結果: 水の温度が変わらない
等温変化 & 気体と水の熱交換なし

$$q = 0 \quad (3-10-2)$$

$$dU = C_V dT + \pi_T dV \quad (3-9-18)$$

$$\Delta U = 0 \quad (3-10-3)$$

$$\Delta U = \pi_T \Delta V$$

$$\pi_T = \boxed{} \quad (3-10-4)$$

Jouleの実験結果: 測定精度の問題 → 結果的に完全気体の性質を導いた

3-11 Joule-Thomson Effect (1852-1862年)

断熱材で覆われ、 $p_1 > p_2$ で可逆的に気体を1から2へ移す系

部屋1: 気体{状態(p_1, V_1, T_1)}が体積変化 $V_1 \rightarrow 0$

部屋2: 体積変化 $0 \rightarrow V_2$ 状態(p_2, V_2, T_2)

気体の仕事

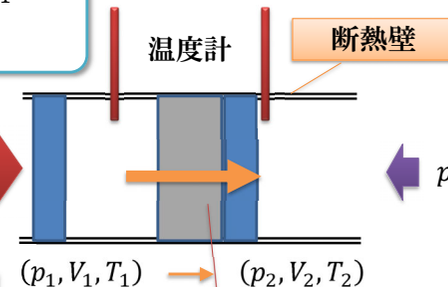
$$w = -\int_{V_1}^0 p_1 dV + \left(-\int_0^{V_2} p_2 dV\right)$$

等圧条件下

$$w = \boxed{} \quad (3-11-1)$$

断熱過程 $q = 0$

$$\Delta U = U_2 - U_1$$



細かい穴が空いた断熱壁

$$\Delta U = U_2 - U_1 = p_1 V_1 - p_2 V_2$$

$$\boxed{} \quad (3-11-2)$$

$$U_2 + p_2 V_2 = U_1 + p_1 V_1$$

部屋1と2のエンタルピーが等しい ($\Delta H = 0$) → 等エンタルピー変化

$H = H(p, T)$ なので、

$$dH = \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_p dT + \left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T dp = C_p dT + \left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T dp$$

等エンタルピー変化 $dH = 0$

$$\left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T dp = -C_p dT \quad (3-11-3)$$

この実験は H 一定 $\rightarrow H$ 一定で両辺を dp でわる

$$\left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T = -C_p \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_H$$

$$\left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_H = -\frac{1}{C_p} \left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T \quad (3-11-3)$$

$$\left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_H = -\frac{1}{C_p} \left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T \quad (2D \cdot 13)$$

$\mu_{J.T.}$: Joule-Thomson係数

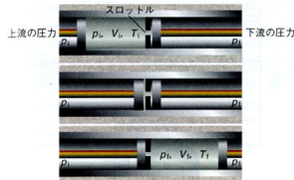


図2D-7 ジュールトムソンの膨張の熱力学的な基礎を説明する図。ピストンは上流と下流の気体を表し、これがスロットルの両側でそれぞれ一定の圧力を維持する。上の図から下の図へいくにつれて、一定量の気体がスロットルを通過する様子を示す、それがエンタルピーの変化なしに起こる。

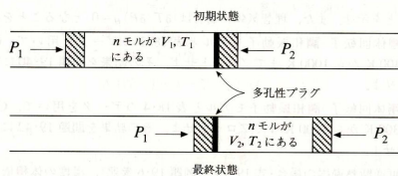


図 19-11 ジュールトムソンの実験の概略図。

問題3-11 $\mu_{J.T.} > 0$ の場合、気体を膨張すると気体の温度はどのようになる？

- (1) 上がる (2) 変わらない (3) 下がる

$\mu_{J.T.} > 0$ 場合：圧力を増加 \rightarrow 温度上昇
 $\mu_{J.T.} < 0$ 場合：圧力を増加 \rightarrow 温度下降

ここからは $\mu_{J.T.}$ の性質が何によって決まっているのか調べていこう！
 それを、明らかにするために、(3-11-3)をさらに式変形する。

$$\mu_{J.T.} \equiv \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_H = -\frac{1}{C_p} \left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T \quad (3-11-3)$$

等温Joule-Thomson係数

$$\left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T \quad (2D \cdot 14)$$

$$\left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_T = V - T \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \quad (3-9-13)$$

$$\mu_{J.T.} \equiv \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_H = -\frac{1}{C_p} \left[V - T \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \right] \quad (3-11-4)$$

よって、 $\mu_{J.T.}$ の符号は温度により変わる。

問題3-12 完全気体の $\mu_{J.T.}$ として正しいものを選びなさい

- (1) 低温で $\mu_{J.T.} < 0$ (2) 高温で $\mu_{J.T.} < 0$
 (3) どんな温度でも $\mu_{J.T.} < 0$ (4) どんな温度でも $\mu_{J.T.} = 0$

$$V = \frac{nRT}{p}$$

• van der Waals状態方程式の $\mu_{J.T.}$

$$\mu_{J.T.} = -\frac{1}{C_p} \left[V - T \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \right] \quad (3-11-4)$$

$\mu_{J.T.}$ の符号が温度によって変わることを見たい！

van der Waals状態方程式

$$\left[p + a \left(\frac{n}{V}\right)^2 \right] [V - nb] = nRT$$

van der Waals状態方程式で調べてみよう！

方針 $\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p$ を求めたい

\rightarrow van der Waals状態方程式を『 $V =$ 』の形に変形したい

左辺を展開 $pV + an^2 \frac{1}{V} - abn^3 \frac{1}{V^2} - nbp = nRT \quad (3-11-5)$

『 $V =$ 』の形にするのが難しい \rightarrow 近似を使う
 「圧力が小さく、体積が大きい」場合を考える

$$\frac{1}{V} = \frac{p}{nRT} \quad \frac{1}{V^2} = 0 \quad (3-11-6)$$

$$pV + an \frac{p}{RT} - nbp = nRT \quad (3-11-7)$$

$$\mu_{J.T.} = -\frac{1}{C_p} \left[V - T \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \right] \quad (3-11-4)$$

$\mu_{J.T.}$ の符号が温度によって変わることを見たい！

方針 $\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p$ を求めたい

$$\left[p + a \left(\frac{n}{V}\right)^2 \right] [V - nb] = nRT$$

van der Waals状態方程式を『 $V =$ 』の形に変形したい
 「圧力が小さく、体積が大きい」場合という近似を使う

$$pV = nRT - an \frac{p}{RT} + nbp$$

$$pV + an \frac{p}{RT} - nbp = nRT \quad (3-11-7)$$

p でわる

$$V = \frac{nRT}{p} - \frac{an}{RT} + nb \quad (3-11-8)$$

p で一定条件下で、 T で微分

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p = \left[\frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{nRT}{p} - \frac{an}{RT} + nb \right) \right]_p = \quad (3-11-9)$$

$$\mu_{J.T.} = -\frac{1}{C_p} \left[V - T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p \right] \quad (3-11-4)$$

$\mu_{J.T.}$ の符号が温度によって変わることを見たい!

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p = \frac{nR}{P} + \frac{an}{RT^2} \quad (3-11-9)$$

$$V = \frac{nRT}{p} - \frac{an}{RT} + nb \quad (3-11-8)$$

$$\mu_{J.T.} = -\frac{1}{C_p} \left[\frac{nRT}{p} - \frac{an}{RT} + nb - T \left(\frac{nR}{P} + \frac{an}{RT^2} \right) \right] \quad (3-11-10)$$

$\mu_{J.T.}$ の符号が温度によって変わることが分かる!

$$\mu_{J.T.} \equiv \left(\frac{\partial T}{\partial p} \right)_H = \frac{n}{C_p} \left(\frac{2a}{RT} - b \right) \quad (3-11-10)$$

Point!

van der Waals気体の場合

- 気体の種類で a, b の値が異なる $\rightarrow \mu_{J.T.}$ の符号は温度で異なる
- $\mu_{J.T.} = 0$ になる温度が各気体に存在する \rightarrow 逆転温度 T_i

$$T_i = \frac{2a}{Rb} \quad (3-11-11)$$

逆転温度 T_i	計算値 (K)	実験値 (K)
He	35	40
H ₂	224	202
N ₂	867	621
O ₂	1043	764
CO ₂	2051	1500

TABLE 5.5 Van der Waals Constants for Common Gases

Gas	a (L ² · atm/mol ²)	b (L/mol)
He	0.0342	0.02370
Ne	0.211	0.0171
Ar	1.35	0.0322
Kr	2.32	0.0398
Xe	4.19	0.0511
H ₂	0.244	0.0266
N ₂	1.39	0.0391
O ₂	1.36	0.0318
Cl ₂	6.49	0.0562
H ₂ O	5.46	0.0305
CH ₄	2.25	0.0428
CO ₂	3.59	0.0427
CCl ₄	20.4	0.1383

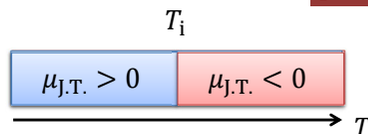
問題3-12 等エンタルピー変化について記している以下の表現が「(1)正しい、(2)間違っている」を答えなさい

1. 気体が膨張する変化は、気体の $\Delta p < 0$ である
2. 水素は100 Kで膨張すると気体の温度が下がる
3. 水素は室温で膨張すると気体の温度が下がる

• Joule-Thomson効果についての考察

p.101

$$\mu_{J.T.} \equiv \left(\frac{\partial T}{\partial p} \right)_H = \frac{n}{C_p} \left(\frac{2a}{RT} - b \right) \quad (3-11-10)$$

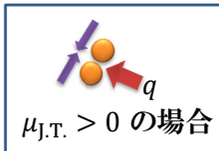


$\mu_{J.T.} < 0$: 膨張で温度上がる
 $\mu_{J.T.} > 0$: 膨張で温度下がる

Point!

$$T_i = \frac{2a}{Rb} \quad (3-11-11)$$

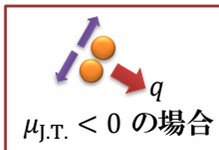
- a が大きい = 分子間力 (分子間引力) が支配的 $\rightarrow T_i$ 高い
 N₂, O₂, CO₂など 室温 $\mu_{J.T.} > 0$ 膨張 \rightarrow 温度下がる



分子間引力を切って膨張 \rightarrow 分子間力を切るエネルギーが必要

等エンタルピー変化 \rightarrow 断熱材で覆われている \rightarrow 外界から熱がもらえない
 分子の内部エネルギーを使う \rightarrow 温度が下がる

- b が大きい = 分子体積 (分子間斥力) が支配的 $\rightarrow T_i$ 低い
 He, H₂など 室温 $\mu_{J.T.} < 0$ 膨張 \rightarrow 温度上がる



分子間斥力が緩和される \rightarrow 熱として放出 \rightarrow 温度上がる

Joule-Thomson効果の応用例：ヘリウムの液化・冷凍機など

p.100,101

ハム (イギリス) とリンデ (ドイツ) 空気の液化
 デュワー (スコットランド) 水素の液化
 カーマングーネオス (オランダ) ヘリウムの液化

エアコンや冷蔵庫にも応用

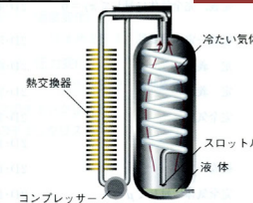


図 2D-12 リンデの冷凍機の原理を示す図。気体を遠流させるので、その温度が上部逆転温度以下にある限り、スロットルを通して膨張すれば冷却が起こる。冷却された気体が高圧側の気体を冷やし、その冷えた気体がさらに膨張で冷却する。ついに液化した気体がスロットルから滴下する。

*注意

- van der Waals状態方程式は実在気体の近似である
- (3-11-10)は、「圧力が小さく、体積が大きい」という近似を使っている

$$\mu_{J.T.} \equiv \left(\frac{\partial T}{\partial p} \right)_H = \frac{n}{C_p} \left(\frac{2a}{RT} - b \right) \quad (3-11-10)$$

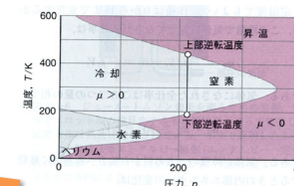


図 2D-11 3種の実在気体、窒素、水素、ヘリウムの逆転温度。

- 逆転温度が1つしか導けないが、圧力が大きいところでは2つある
- 今回扱った部分は、圧力の低いところ ($p \sim 0$)

疑問：完全気体は断熱膨張すると温度が下がる。でも $\mu_{J.T.} = 0$? 矛盾?

• Joule-Thomson効果と断熱膨張

疑問：完全気体は断熱膨張すると温度が下がる。でも $\mu_{J.T.} = 0$? 矛盾?

◎完全気体の場合

- Joule-Thomson効果(断熱過程) : $\mu_{J.T.} = 0 \rightarrow \Delta T = 0$
- 断熱 : $q = 0 \rightarrow w = \Delta U = \int C_V dT = C_V \Delta T$ (C_V が温度変化しないとき)
- 膨張 : $w < 0 \rightarrow \Delta T < 0$

何が違うんだろう?

共通点：外界から熱移動がない

J.T.膨張は、仕事をされ、仕事をする

完全気体の ΔH ：温度のみの関数

等エンタルピー変化 \rightarrow 温度変化しない

$$U_1 + p_1 V_1 = U_2 + p_2 V_2 \rightarrow p_1 V_1 = p_2 V_2$$

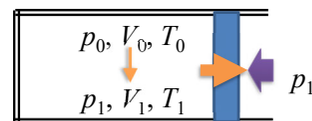
等温変化と同じ

断熱膨張は、仕事をする

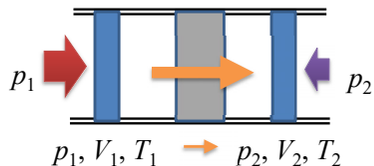
$\rightarrow \Delta U$ 下がる \rightarrow 温度も下がる

Point!

J.T.膨張(断熱過程)
等エンタルピー過程



断熱過程
等エントロピー過程

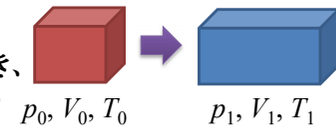


$$w = \Delta U = C_V(T_1 - T_0) - an^2 \left(\frac{1}{V_1} - \frac{1}{V_0} \right) \quad (3-11-13)$$

$a = 0$ のとき、完全気体

問題3-13 完全気体と van der Waals 気体を比べる。

断熱膨張で同じ圧力、同じ体積まで膨張させたとき、完全気体と van der Waals 気体、どちらの方が温度が下がる？その理由も考えなさい。



- (1) 完全気体 (2) van der Waals 気体 (3) どちらとも言えない

理由：

*断熱変化とJ.T.変化は混乱しないように理解して下さい

◎ van der Waals 気体の場合

- Joule-Thomson効果(断熱過程) : $\mu_{J.T.} < 0$: 膨張で温度上がる
- $\mu_{J.T.} > 0$: 膨張で温度下がる

$$dU = C_V dT + \pi_T dV \quad (3-9-18) \quad (2D \cdot 5)$$

$$\pi_T = a \left(\frac{n}{V} \right)^2 \quad (3-9-17)$$

$$\Delta U = \int_{T_0}^{T_1} C_V dT + \int_{V_0}^{V_1} a \left(\frac{n}{V} \right)^2 dV \quad \leftarrow \quad dU = C_V dT + a \left(\frac{n}{V} \right)^2 dV \quad (3-11-12)$$

C_V が温度変化しないとき

$$\Delta U = \quad (3-11-13)$$

膨張 : $\begin{cases} w < 0 \rightarrow \Delta U < 0 \\ V_0 < V_1 \end{cases} \rightarrow \Delta T \quad \square \quad 0$

完全気体
 $\pi_T \equiv \left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = 0$

断熱変化
 $\Delta U = C_V \Delta T$

3-12 熱力学第3法則 (The Third Law of Thermodynamics)

p. 132,133,156

エントロピーは状態量 \rightarrow 基準を決めることができる

熱力学第3法則

『完全結晶になるすべての物質のエントロピーは $T = 0$ において0である』

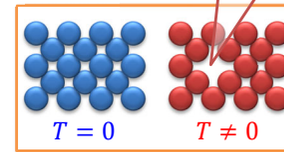
完全結晶 (perfect crystal) : 分子が規則正しく配列した結晶
(熱運動がない・空間的乱れがない \rightarrow 乱雑さがない)

一言で言うと・・・ 熱力学第3法則 : $S(0) = 0$

格子欠陥

統計的解釈 $S = k \ln W \quad (3-2-1)$

$T = 0 \rightarrow W = 1$: 完全結晶 (perfect crystal)



分子論解釈 熱運動がない \rightarrow 乱雑さがない

対比 エンタルピー : 元素が標準状態で最も安定な形 $\Delta_f H^\ominus = 0$

3-10 標準エントロピー

p. 134,135

標準エントロピー (Standard Entropy)

標準状態(1 bar)のエントロピー

記号: S^\ominus 単位: J K^{-1}

標準モルエントロピー (Standard Molar Entropy)

標準状態(1 bar)の物質 1 mol のエントロピー

* \bar{S}^\ominus を使う教科書もある

標準反応エントロピー (Standard Reaction Entropy)

標準状態(1 bar)における化学反応によるエントロピー変化

$$\Delta_r S^\ominus = \sum_{\text{Product}, i} \nu_{P,i} S_{m,i}^\ominus - \sum_{\text{Reactant}, j} \nu_{R,j} S_{m,j}^\ominus \quad (3-12-1) \quad (3B \cdot 2a)$$

* 対比 **エンタルピー H**

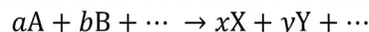
考え方はエンタルピーと同じ

Point!

3-13 化学反応におけるエントロピー

p. 134,135

エンタルピーと同様に、化学反応のエントロピー変化を求めることができる。

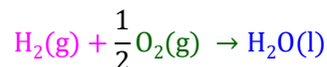


$$\Delta_r S^\ominus = \sum_{\text{Product}, i} \nu_{P,i} S_{m,i}^\ominus - \sum_{\text{Reactant}, j} \nu_{R,j} S_{m,j}^\ominus \quad (3-13-1) \quad (3B \cdot 2a)$$

具体的に書くと

$$\Delta_r S = \{xS(X) + yS(Y) + \dots\} - \{aS(A) + bS(B) + \dots\}$$

例) 水の標準生成エントロピーを求めなさい。表21.2を用いること



$$\Delta_r S^\ominus = 70.0 - \left(130.7 + \frac{1}{2} \cdot 205.2 \right) = -163.3 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

$S_m^\ominus[\text{H}_2\text{O}(\text{l})]$

$S_m^\ominus[\text{H}_2(\text{g})]$

$S_m^\ominus[\text{O}_2(\text{g})]$

この反応は、気体が液体になるので、

S_m^\ominus と同じ

表 21-2 298.15 K におけるさまざまな物質の標準モルエントロピー (\bar{S}^\ominus)

物質	$\bar{S}^\ominus / \text{J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$	物質	$\bar{S}^\ominus / \text{J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
Ag(s)	42.55	HCl(g)	186.9
Ar(g)	154.8	HCN(g)	201.8
Br ₂ (g)	245.5	HI(g)	206.6
Br ₂ (l)	152.2	H ₂ O(g)	188.8
C(s) (ダイヤモンド)	2.38	H ₂ O(l)	70.0
C(s) (グラファイト)	5.74	Hg(l)	75.9
CH ₄ (g)	186.3	I ₂ (s)	116.1
C ₂ H ₂ (g)	200.9	I ₂ (g)	260.7
C ₂ H ₄ (g)	219.6	K(s)	64.7
C ₂ H ₆ (g)	229.6	N ₂ (g)	191.6
CH ₃ OH(l)	126.8	Na(s)	51.3
CH ₃ Cl(g)	234.6	NH ₃ (g)	192.8
CO(g)	197.7	NO(g)	210.8
CO ₂ (g)	213.8	NO ₂ (g)	240.1
Cl ₂ (g)	223.1	O ₂ (g)	205.2
H ₂ (g)	130.7	O ₃ (g)	238.9
HBr(g)	198.7	SO ₂ (g)	248.2

熱力学第3法則

エントロピーの絶対値は、0 K のときに 0 である

→ 全物質に対し $S_m^\ominus(298.15 \text{ K}) \neq 0$

対比

エンタルピー: 元素が標準状態で最も安定な形 $\Delta_f H^\ominus = 0$

3-13 化学反応におけるエントロピー

p. 134,135

化学反応では、一般に

「気体の分子数 (反応の係数) が多い方がエントロピー大きい」

問題3-14 下記反応の生成物の自由度 W を答えなさい。



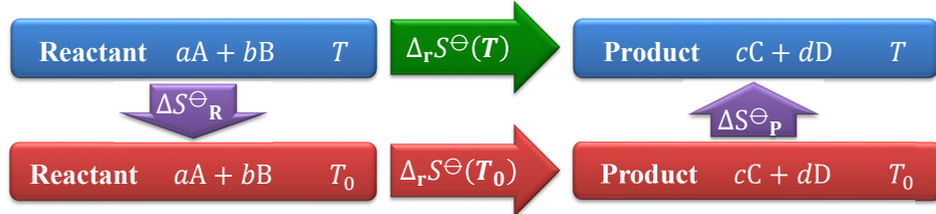
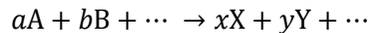
ただし、体積一定の容器とし、自由度は反応物のように求められるとする

$W = 6 \times 2$ (分子1 ⇌ 2)

$W =$

・任意の温度のエントロピー変化

エンタルピーと同様の方法で求めることができる。



$$\Delta_R S^\ominus(T) = \Delta S^\ominus_R + \Delta_R S^\ominus(T_0) + \Delta S^\ominus_P \quad (3-13-2)$$

定圧条件下 (dp = 0) では、熱は状態関数

$$\Delta S = \int \frac{dq}{T} \quad (3-5-1)$$

完全気体以外でも成り立つ

$$\delta q = \dots \quad (2-10-4)$$

$$\Delta S^\ominus_R = \int_{T_0}^T \frac{C_{p,R}}{T} dT \quad \Delta S^\ominus_P = \int_{T_0}^T \frac{C_{p,P}}{T} dT \quad (3-13-3)$$

Cp の温度依存性から反応のエントロピー変化が求められる

例題：1 bar, 500 KにおけるCH₄の生成エントロピーを求めよ。ただし、298 KにおけるS[⊖]は以下の通りである。

$$S^\ominus(C) = 5.74 \quad S^\ominus(H_2) = 130.7 \quad S^\ominus(CH_4) = 186.3 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$



$$C_p(\text{graphite}) = 16.9 + 4.77 \times 10^{-3}T - 8.54 \times 10^{-5}T^2$$

$$C_p(H_2) = 27.3 - 3.30 \times 10^{-3}T + 5.00 \times 10^{-6}T^2$$

$$C_p(CH_4) = 23.6 + 4.79 \times 10^{-2}T - 1.90 \times 10^{-5}T^2$$

解答

$$(3-13-2) \quad \Delta_f S^\ominus(500 \text{ K}) = \Delta_f S^\ominus + \Delta a \ln \frac{T}{T_0} + \Delta b(T - T_0) + \frac{\Delta c}{2}(T^2 - T_0^2)$$

$$\Delta_f S^\ominus = 186.3 - (5.74 + 2 \times 130.7) = -80.84$$

$$\Delta a = 23.6 - (16.9 + 2 \times 27.3) = -47.9$$

$$\Delta b = \{47.9 - (4.77 - 2 \times 3.3)\} \times 10^{-3} = 4.973 \times 10^{-2}$$

$$\Delta c = \{-1.9 - (-8.54 + 2 \times 0.50)\} \times 10^{-5} = 5.64 \times 10^{-5}$$

$$\Delta_f S = -80.84 - 47.9 \ln \frac{500}{298} + 4.973 \times 10^{-2}(500 - 298) + \frac{5.64 \times 10^{-5}}{2}(500^2 - 298^2)$$

$$\Delta_f S^\ominus(500 \text{ K}) = -91.0 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

この反応は、 $\Delta_f H^\ominus(500 \text{ K}) = -84.3 \text{ kJ mol}^{-1}$ である

$\Delta_f H < 0, \Delta_f S < 0$ この反応は500 Kで起こる? → 4章

3-14 相転移におけるエントロピー変化

*2章のエントロピーと同様の考え方

定圧条件下 $\delta q = dH \rightarrow$ 熱は状態関数

$$\Delta S = \int \frac{\delta q_{\text{Rev}}}{T} \quad (3-5-2) \rightarrow \Delta S = \int \frac{dH}{T} \quad (3-14-1)$$

定圧変化 $dH = C_p dT$

$$\Delta S = \int \frac{C_p}{T} dT$$

図(a)の面積が図(b)の高さ

相転移中 温度一定

$$\Delta_{\text{trs}} S = \frac{\Delta_{\text{trs}} H}{T_{\text{trs}}} \quad (3-14-2)$$

溶液中のある温度Tでのエントロピー

$$S(T) = S(0) + \int_0^{T_{\text{fus}}} \frac{C_p(s)}{T} dT + \frac{\Delta_{\text{fus}} H}{T_{\text{fus}}} + \int_{T_{\text{fus}}}^T \frac{C_p(l)}{T} dT \quad (3-14-3)$$

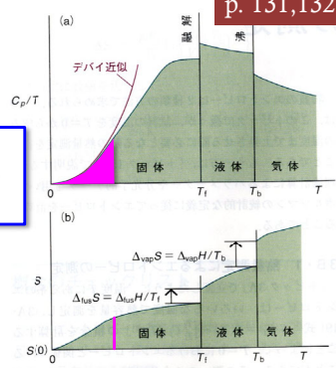
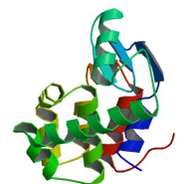


図3B-1 熱容量データからのエントロピーの計算。(a) ある試料のCp/Tの温度変化。(b) エントロピーの温度変化。ある温度TにおけるエントロピーS(T)は、0 Kから温度Tまでの(a)の曲線Cp(T)/Tの下側の部分の面積に、途中にある相転移それぞれのエントロピーΔ_{trs}Sを加えたものに等しくなる。

例題：リゾチームは細菌の細胞壁を加水分解する酵素タンパク質で、人の場合、涙、鼻汁、母乳などに含まれる。リゾチームは温度を上げると75.5°Cで変性する。その際の $\Delta_{\text{trs}} H^\ominus = 509 \text{ kJ mol}^{-1}$ である。 $\Delta_{\text{trs}} S^\ominus$ を求め、75.5°C以上でリゾチームがどのような状態になっているか考察しなさい。



Lysozyme

方針 相転移は定圧可逆変化&温度一定 → $\delta q = dH$

$$\text{計算} \quad \Delta_{\text{trs}} S^\ominus = \frac{\Delta_{\text{trs}} H^\ominus}{T_{\text{trs}}} = \frac{509 \times 10^3}{273.15 + 75.5} = 1.46 \text{ kJ K}^{-1} \text{ mol}^{-1} > 0$$

考察

$$S = k \ln W \quad (3-2-1) \rightarrow \Delta_{\text{trs}} S_m = R \ln \frac{W_{\text{HTP}}}{W_{\text{LTP}}} \quad (3-13-4)$$

ホールドディング → アンフォールディング (タンパク質の2次・3次構造の変化)



タンパク質のフォールディング

$$1.46 \times 10^3 = 8.31 \times \ln \frac{W_{\text{HTP}}}{W_{\text{LTP}}}$$

$$\frac{W_{\text{HTP}}}{W_{\text{LTP}}} = 1.82 \times 10^{76}$$

第3章のまとめ

第3章のまとめ

エントロピー S 状態関数

Boltzmannの定義 $S = k \ln W$ ← 分子1個の場合

Clausiusの不等式
(等号は可逆過程) $dS \geq \frac{\delta q}{T}$ $\Delta S \geq \int \frac{\delta q}{T}$

熱力学第2法則

$\Delta S_{\text{Univ}} > 0$ → 自発変化

Joule-Thomson効果 $\mu_{\text{J.T.}} \equiv \left(\frac{\partial T}{\partial p}\right)_H = -\frac{1}{C_p} \left[V - T \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_p \right]$

熱力学第3法則 $S(0) = 0$

標準エントロピー S^\ominus 標準モルエントロピー S_m^\ominus

2章の疑問：自由膨張のとき、 $\Delta U, \Delta H, q, w$ がすべて0なのに、気体はなぜ膨張するのだろうか？

$$\Delta S_{\text{univ}} > 0$$

氷は0°C以上で水になるけど、0°C以下で水にならないのはなぜだろう？

* 氷になるのは H で説明できるけど水への変化は説明できない

$$\Delta S_{\text{univ}} > 0 \quad \left\{ \begin{array}{l} \text{氷} \rightarrow \text{水} : \text{系の } S \text{ が増大するから} \\ \text{水} \rightarrow \text{氷} : \text{系の } H \text{ が減少するから} \end{array} \right.$$

同量の20°Cの水と60°Cの水を混ぜると、60°Cの水の温度が下がる。なぜ下がる？逆の現象（20°Cの水が混合により温度が下がる）が起こらないのはなぜ？

* 熱力学第1法則では説明できない 熱力学第2法則 ($\Delta S_{\text{univ}} > 0$)

3章の疑問：500 Kにおける $\text{C}(\text{graphite}) + 2\text{H}_2(\text{g}) \rightarrow \text{CH}_4(\text{g})$ の反応は、 $\Delta H < 0, \Delta S < 0$ この反応は起こる？