

講義資料

<http://conf.msl.titech.ac.jp/Lecture/StatisticsC/index.html>

統計力学 (C)

フロンティア材料研究所 神谷利夫

元素戦略研究センター 松石 聡

教科書

阿部 龍蔵 著

熱統計力学

裳華房 (1995/03)

¥ 2, 800 + 税

ISBN-10: 4785320605

ISBN-13: 978-4785320607

1. 熱力学第一法則
2. 熱力学第二法則
3. 分子運動論
4. 熱平衡系の古典統計力学
5. 古典統計力学の応用
6. 正準集団と大正準集団
7. 熱平衡系の量子統計力学
8. 理想フェルミ気体
9. 理想ボース気体

監修 小出昭一郎・阿部龍蔵

熱統計力学

阿部龍蔵 著

裳華房

講義予定 火・金 16:15~17:55

第01回	10/1	熱力学第一法則	(神谷)
第02回	10/5	熱力学第二法則、熱力学関数	(神谷)
第03回	10/8	気体分子運動論	(神谷)
第04回	10/12	古典統計力学の基礎 I (気体分子運動論とMaxwell-Boltzmann分布)	(神谷)
第05回	10/15	古典統計力学の基礎 II (微視的状态の数、エルゴード仮説、Boltzmann分布)	(神谷)
第06回	10/19	カノニカル分布とグランドカノニカル分布	(神谷)
第07回	10/22	量子統計力学の基礎 I (Pauliの排他律、Fermi-Dirac分布)	(神谷)
第08回	10/26	量子統計力学の基礎 II (Bose-Einstein分布)	(神谷)
第09回	11/2	理想Bose気体、固体の比熱 (Einstein、Debyeの比熱式)	(松石)
第10回	11/5	光子と熱輻射	(松石)
第11回	11/9	理想Fermi気体、金属中の電子	(松石)
第12回	11/12	半導体中の電子、Fermi準位、ドーピング	(松石)
第13回	11/16	スピン系の磁化率	(松石)
第14回	11/19	復習	
第15回	11/26	試験	

課題 2021/10/1

課題：Legendre変換と自由エネルギーの
関係について述べよ
数行程度の説明でよい

提出方法：OCW-i

ファイルは、一般的に読める形式であればよい。
(JPEGなどの画像ファイルも可)

提出期限：10月3日(日) 23:59:59

なぜ時間は一方向にしか進まないのか？

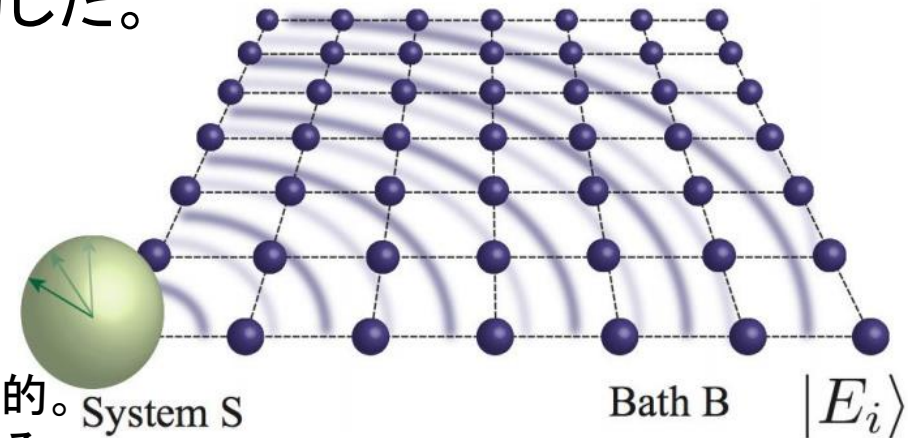
東大が解明に向け前進

～量子力学から熱力学第二法則の導出に成功

2017/9/7 PC Watch <https://pc.watch.impress.co.jp/docs/news/1079587.html>

量子力学のシュレディンガー方程式などは時間反転に対して対称
=> 熱力学第二法則を説明できない？

カノニカル分布などの統計力学の概念を使うことなく、
多体系の量子力学から
熱力学第二法則を導出することに成功。
さらに、「ゆらぎの定理」と呼ばれる熱力学第二法則の一般化を
同様の設定で証明することにも成功した。



本研究の設定の模式図。
全系はシステムSと熱浴Bからなる。
熱浴の初期状態はエネルギー固有状態。
熱浴は格子上的量子多体系で、相互作用は局所的。
システムSは熱浴の一部とのみ相互作用している

巨視変数のみを使って状態を理解する： 熱力学

巨視変数: 温度 T 、圧力 P 、体積 V 、エントロピー S (熱量 $Q = ST$)
(他に電場 E , 磁場 B など入るが、扱わない)

⇔ **微視変数**: 原子、電子などの座標、運動量、電子配置

自由エネルギー: 平衡状態、状態変化 (反応) を決定

自由エネルギーがわかれば物性値が計算できる

- ・ 内部エネルギー U : $V, U(Q)$ 一定 (定積・定エネルギー(断熱))
- ・ エンタルピー $H = U + PV$: P, Q 一定 (定圧・断熱)
- ・ Helmholtzエネルギー $F = U - TS$: V, T 一定 (定積・定温)
- ・ Gibbsエネルギー $G = U + PV - TS$: P, T 一定 (定圧・定温)
- ・ XXXエネルギー $G^* = G + \mu N$: P, T, μ 一定 (定圧・定温・ N 可変) など

問題: 現実の物質の自由エネルギーを
計算する方法が与えられていない

なぜ熱力学がわかりにくいか

- 抽象的 (S , G ってなに?)
- 平衡状態と非平衡状態をどうやって区別する?
- 偏微分の嵐 $\Rightarrow$ 偏微分方程式を解く
- 物性値の表が与えられないと何も計算できない

微視理論から状態を理解する: 統計力学

統計力学の役割

1. 自由エネルギー U, H, F, G を微視理論で表現する
物性を計算できる
2. 自由エネルギー U, H, F, G を巨視変数 T, P, V, S で表現する
熱力学と対応させられる

問題点

- ・ $N_A \sim 10^{23}$ 個の粒子の方程式を正確に解くことはできない
=> 統計的取り扱いが必須
- ・ そもそも T とは何か、 P はどのように計算するか

巨視変数・状態量を微視理論で計算する例

S : Boltzmannの関係式 $S = k_B \ln W$

U : 原子の運動エネルギーとポテンシャルエネルギー、
電子のエネルギー の総和

§ 1 熱力学第一法則: 復習

- 温度と熱
- 熱容量と比熱
- 融解熱と気化熱
- 状態量と状態方程式
- 状態方程式
- 等温線
- 偏微分
- 内部エネルギー
- 熱力学第一法則
- 準静的過程
- 定積比熱
- 定圧比熱
- 断熱変化
- カルノーサイクル

§ 1.1 温度と熱

温度 T : 物体の熱的状态を指定する物理量

歴史的 (Wikipedia):

寒い・暑いといった寒暖を定量的に表すものとして導入

セ氏 (Celsius) 温度 C [$^{\circ}\text{C}$]: 水の凝固点 0°C ~ 水の沸点 100°C を 100等分

力氏* (Fahrenheit) 温度 F [$^{\circ}\text{F}$]: $C = (5/9) (F - 32)$ **(1.1)式** *豆知識: 中国語名 華倫海得より
起源には諸説。

彼が得られた最低温度 (屋外温度) $0^{\circ}\text{F} = -17.8^{\circ}\text{C}$ 、体温 $\sim 100^{\circ}\text{F} = 37.8^{\circ}\text{C}$ を使った？

温度計: 温度目盛を作製するには2点の定義定点が必要

物質の性質を利用して温度目盛りを等分

最初の温度計 : ガリレオ・ガリレイ (異説あり)。空気の熱膨張を利用

目盛付き温度計: オーレ・レーマー。水の沸点を60度、水の融点を7.5度とし、
赤ワインの熱膨張を利用。

§ 1.1 温度と熱

物理的な定義

シャルルの法則:

$T = 273.15 + t_c$ (1.2)式 とすると、 $V/T = \text{一定}$ となる

T : 絶対温度 [K]

=> 重要な結論: -273.15°C より低い温度は存在しない

後に確認される: エントロピーが $S = Q/T$ と単純になる

注: エントロピーを表現するには、温度に関する単調増加関数 $f(T)$ を用いて $S = Q/f(T)$ であればよい。

場合によっては $S = Q/(\exp(T) - 1)$ になっていたかもしれない

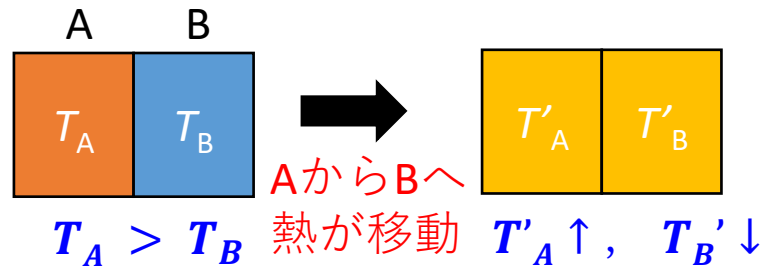
余談: なぜ物理的な根拠がない歴史的な温度目盛が、
絶対温度と簡単な比例関係で対応し、エントロピーが簡単になったのか

- ・ 物質の温度による変化は絶対温度 T と線形関係にあるものが多い

§ 1.1 温度と熱

経験的に知られていた:

温度が高い物体 A と低い物体 B を接触させると
前者は冷えて、後者は温まる



=> AからBへ 「熱が移動した」 という

- 熱量 Q : 熱を数量的に表したもの

歴史的な単位: カロリー [cal]: 1 gの水の温度を1 K上げるのに必要な熱量
現在は ジュール [J] を使うことが推奨されている

力学的仕事 W で発生する熱量 Q は比例する: $W = J Q$ (1.3)

熱の仕事当量: $J = 4.19 \text{ J/cal}$ (1.4)

§ 1.2 状態量と状態方程式

物理的に同じ平衡状態を一意的に決定するために
必要な変数の組は何か？

状態変数 (経験的に確認されている)

(他に 電場 E , 磁場 B などもあるが、この講義では扱わない)

- 物質の量 n_i
- 温度 T
- 圧力 P
- 体積 V

§ 1.2 状態量と状態方程式

状態変数: n_i, T, P, V

経験的に、これら 4 種の状態変数のうち自由にえられるのは 3 種 だけ

物質ごとに、 $g(n_i, T, P, V) = 0$ の制約がある: 状態方程式

状態方程式の例: 理想気体 $P(n, T, V) = nRT / V$

n, T, V が決まると、 P は一意的に決まる。

状態量

- 系の状態を表す物理量

状態変数を与えられたら一意的に決まる (履歴 (過去の変化過程) に依存しない)

状態変数の一意的関数 $f(n_i, T, P, V)$ で表される

§ 1.2 状態量と状態方程式

示量変数 (示量性量): 同じ状態の物体2つを合体させたときに2倍になる量

V, S, n_i (U, H, F, G) など

示強変数 (示強性量): 同じ状態の物体2つを合体させたときに変わらない量

T, P など

示量変数と示強変数は対の関係があるものがある (共役な物理量)

示量変数	示強変数	エネルギー
V	P	PV
S	T	$ST (= Q)$
N_i	μ_i	$n_i \mu_i$
$C = dQ/dT$		

§ 1.2 理想気体の状態方程式

- ・ ボイルの法則

$$PV = \text{一定}$$

- ・ シャルルの法則

$$V / T = \text{一定}$$

- ・ ボイル=シャルルの法則

$$P = k(T / V)$$

理想気体の状態方程式

$$PV = nRT \quad (1.12)$$

$$\text{気体定数 } R = 8.31 \text{ J/(mol}\cdot\text{K)} = 1.98 \text{ cal/(mol}\cdot\text{K)} \quad (1.13)$$

理想気体の特徴

- ・ 圧力を高くすると体積はいくらでも 0 に近づく
- ・ 原子・分子間に相互作用がない
=> 内部エネルギー U は T のみの関数になる
(P, V に依存しない)

§ 1.2 Van der Waalsの状態方程式

理想気体の問題

- ・ 原子・分子には有限の大きさがある: $V = 0$ になることはない
- ・ 原子・分子間には引力があるので物質は安定に存在している

Van der Waalsの状態方程式:

$$\left(P + \frac{a}{V^2}\right)(V - nb) = nRT \quad (1.14)$$

van der Waals定数: b : 排除体積効果

a : 分子間引力 ($-a / V^2$) の効果

※ $a = b = 0$ の場合は理想気体の状態方程式に一致

その他の状態方程式

http://sekigin.jp/science/chem/chem_03_4_2.html

【参考】

ファンデルワールスの状態方程式 (van der Waals equation)

オランダの物理学者ヨハネス・ディーデリック・ファン・デル・ワールス (Johannes Diderik van der Waals, 1837年～1923年) は、分子の大きさと分子間力を考慮した気体の状態方程式を 1873年の博士論文「液体と気体の連続性について」の中で提唱した。

$$P = nRT / (V - nb) - a n^2 / V^2$$

ビリアル方程式 (virial equation)

気体の状態を、とくに高圧または凝縮温度付近まで精度よく表すために用いられる状態式の一つで、気体の圧力およびモル体積をそれぞれ P 、 V としたとき、モル体積 V の逆数の冪級数 (べききゅうすう: power series) に展開するビリアル展開 (virial expansion) で表した方程式。

$$PV = nRT (1 + B/V + C/V^2 + \dots)$$

B , C , $\dots$ は、それぞれ第二ビリアル係数、第三ビリアル係数 $\dots$ という。ビリアル係数 (virial coefficient) は、体積に依存しない温度だけの関数である。

ディーテリチの状態方程式 (Dieterici equation)

実在気体の圧力と体積との関係を表す式の一つ。

$$P \cdot \exp \left(\frac{na}{RTV} \right) = nRT / (V - nb)$$

a , b は定数で、定圧条件ではファンデルワールスの状態方程式と同じ形になる。

ペン＝ロビンソンの状態方程式 (Peng-Robinson equation)

ペン (Ding-Yu Peng) とロビンソン (Donald B. Robinson) が提案したファンデルワールスの状態方程式を発展し、高圧条件下で用いられる状態方程式。

$$P = RT / (v - b) - a \alpha / \{v(v + b) + b(v - b)\}$$

レドリッヒ＝クオンの状態方程式 (Redlich-Kwong equation)

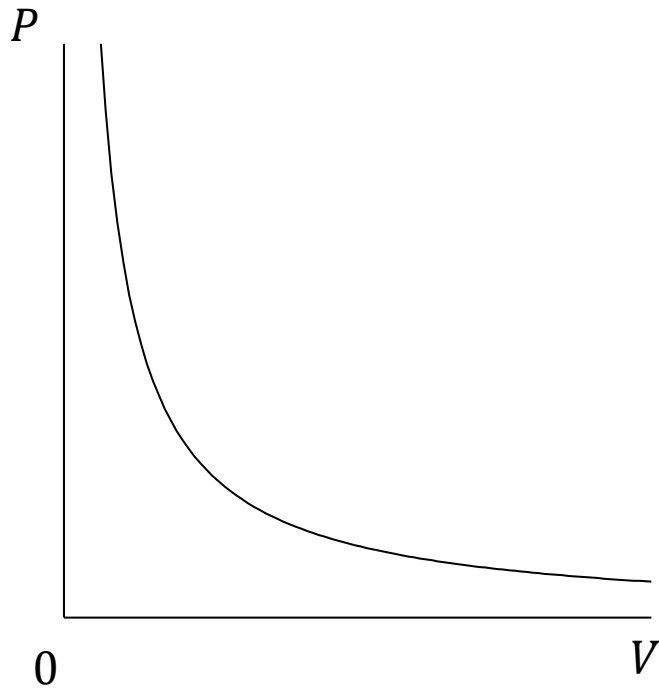
化学工学で用いられるファンデルワールスの状態方程式を改良した状態方程式。

$$P = nRT / (V - nb) - a n^2 / \{ T^{0.5} V(V + nb) \}$$

§ 1.2 等温線 (P - V 図)

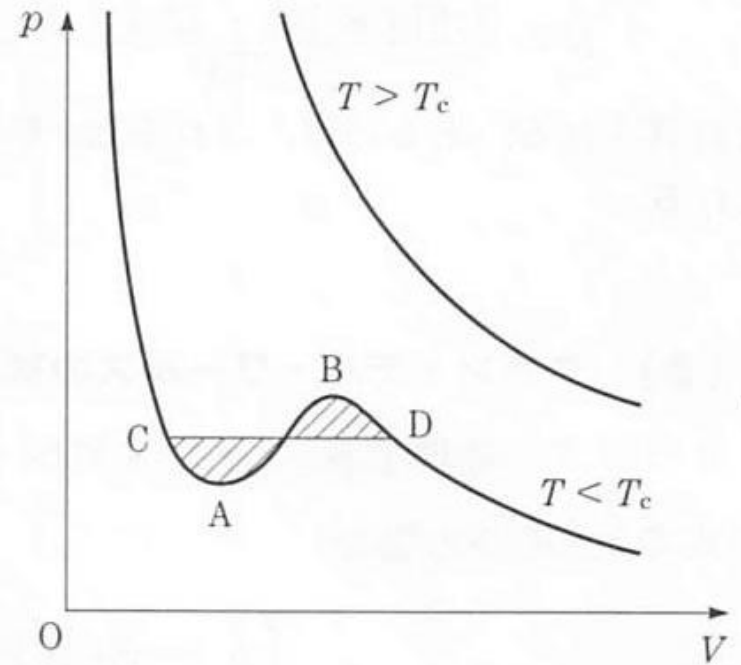
1-1図 理想気体の等温線

$$P = \frac{RT}{V}$$



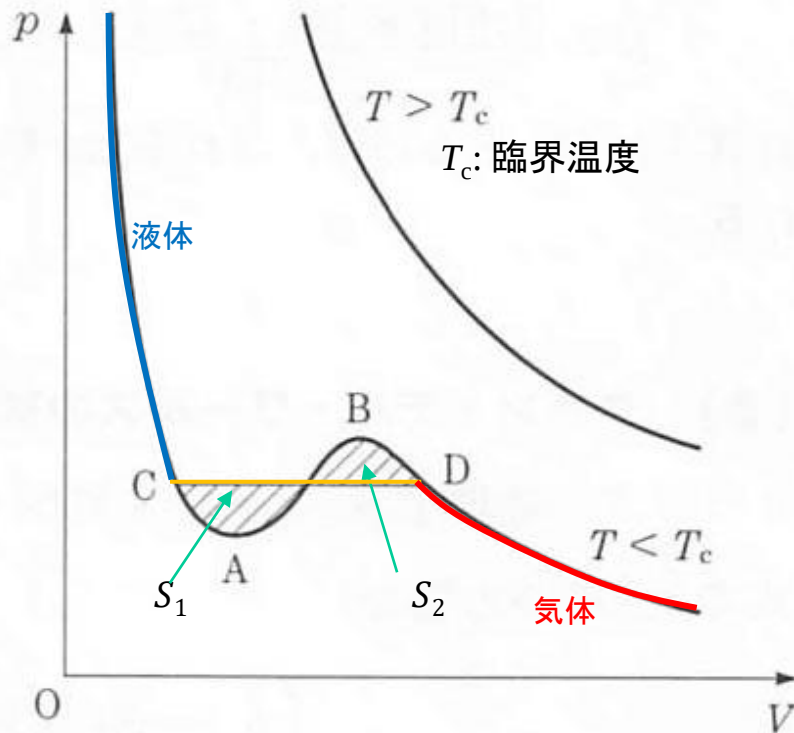
1-2図 Van der Waals気体の等温線

$$P = \frac{RT}{V - b} - \frac{a}{V^2}$$

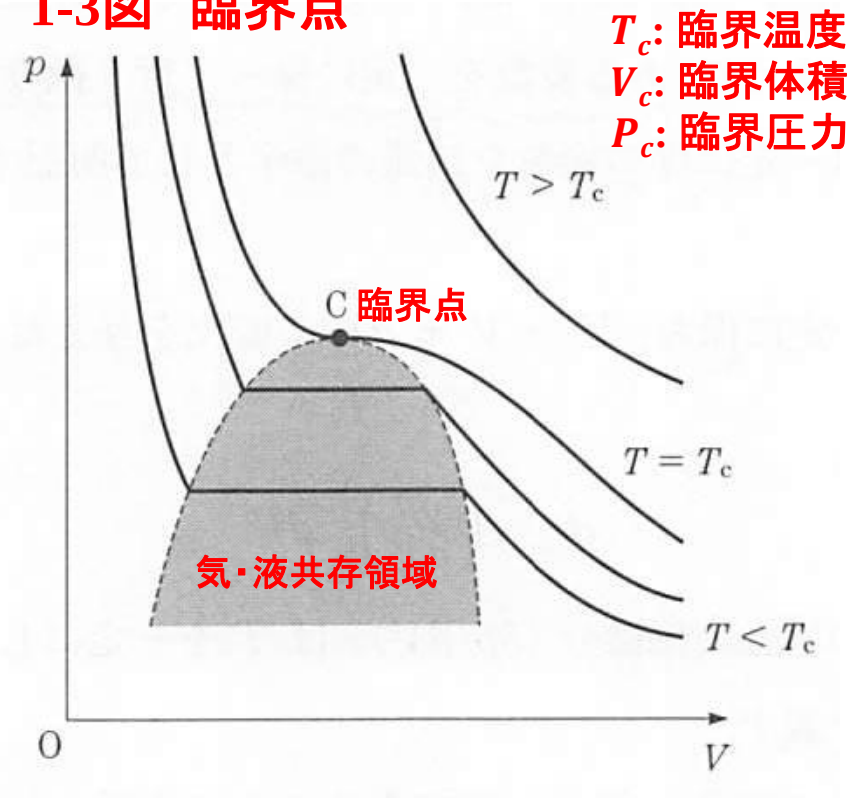


§ 1.2 Van der Waals式の解釈

1-2図 Van der Waals気体の等温線



1-3図 臨界点



- ・ 圧力が A ~ B の領域では **同じ P に対して異なる V が存在**
Van der Waals 方程式は **不安定な解**。実際の物質では **相分離** が起こる
- ・ 自由エネルギーの考察から: **Maxwell の規則**

詳細は [http://www.fnorio.com/0105van der Waals%27 equation of state1/van der Waals%27 equation of state1.htm](http://www.fnorio.com/0105van%20der%20Waals%27%20equation%20of%20state1/van%20der%20Waals%27%20equation%20of%20state1.htm)

- ・ C ~ D の領域では 液相 C と 気相 D に分相する
- ・ 実際の物質では C ~ D の領域では 圧力は P_t で一定になる
- ・ P_t は 図の面積が $S_1 = S_2$ の条件から決まる

Van der Waals気体の等温線の計算例

臨界定数

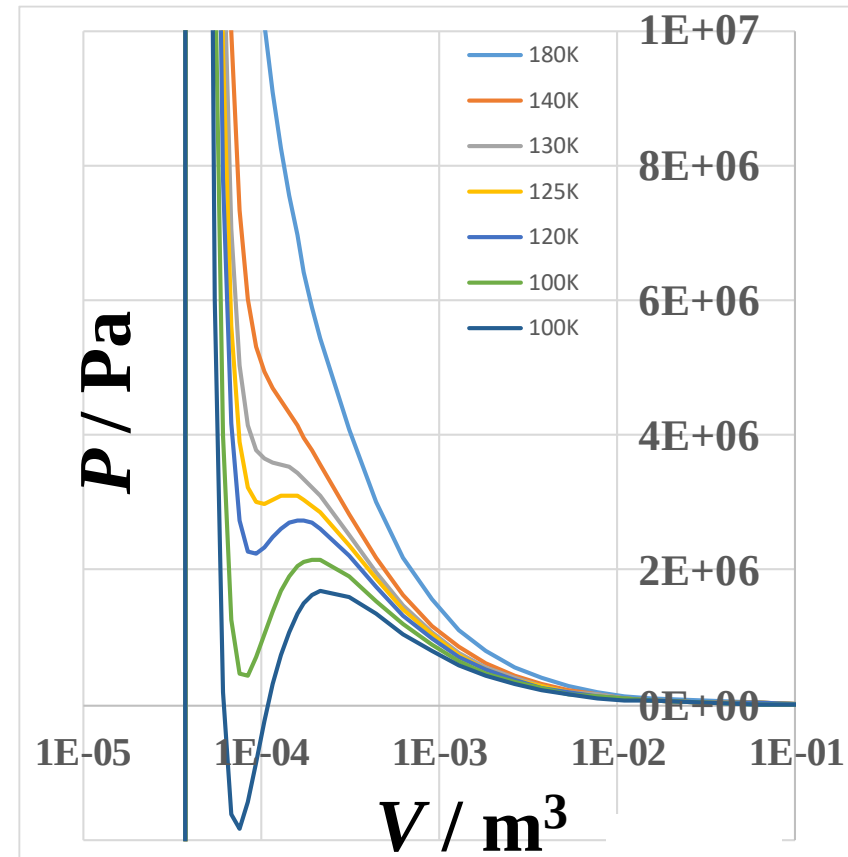
$$T_c = \frac{8a}{27bR}, P_c = \frac{a}{27b^2}, V_c = 3b$$

臨界定数から van der Waals定数を逆算できる

$$a = 3P_c V_c^2, b = \frac{V_c}{3}, R = \frac{8P_c V_c}{3T_c}$$

	T_c / K	p_c / Pa	$V_c [\text{m}^3 \text{mol}^{-1}]$	$a [\text{Pa} \cdot \text{m}^6 \text{mol}^{-2}]$	$b [\text{m}^3 \text{mol}^{-1}]$
空気	132.5	3.77E+06	8.81E-05	1.35E-01	3.66E-05
He	5.201	2.27E+05	5.75E-05	3.45E-03	2.38E-05
H ₂	33.2	1.32E+06	6.38E-05	2.48E-02	2.67E-05
N ₂	126.2	3.40E+06	8.92E-05	1.41E-01	3.92E-05
O ₂	154.58	5.04E+06	7.34E-05	1.38E-01	3.19E-05
CO ₂	304.21	7.38E+06	9.44E-05	3.65E-01	4.28E-05
H ₂ O	647.3	2.21E+07	5.71E-05	5.53E-01	3.30E-05

CO₂での計算例



熱力学の特徴

- 熱力学三法則を公理として数学的に閉じている
=> 数学的に矛盾がない理論体系なので、
前提を正しく把握すると機械的に解ける
- 熱力学とは、基本的に「平衡状態」を記述するための学問
 - 平衡状態の問題は始状態と終状態だけから問題は解ける
始状態と終状態の状態関数に注目
- 非平衡 (不可逆) 過程が入る場合 ($\Delta S > 0$) は、
変化の経路が限定されないとい意的な解は得られない

熱力学における公理：熱力学三法則

- **熱力学第零法則**: $T_A = T_B$ であり $T_C = T_A$ であれば、 $T_C = T_B$
2つの系 A, B が熱平衡にあり、第三の系 C がこのうちのいずれかと熱平衡にあれば、もう一つの系とも熱平衡にある
- **熱力学第一法則 (エネルギー保存の法則)**
一般の系: $\Delta U = Q + W$
系に生じるエネルギー変化 ΔU は 系外とやり取りする熱 Q か仕事 W だけ
孤立系 : $\Delta U = 0$ (系外との Q, W のやり取りがない)
孤立系において全エネルギー (内部エネルギー) は一定に保たれる
- **熱力学第二法則 (エントロピー増大の法則)**
孤立系において自発変化が起こると、
系のエントロピーはそれにより増大する: $\Delta S > 0$
- **熱力学第三法則 (エントロピーには原点がある)**
絶対温度が 0 K に近づくと、系の絶対エントロピーもゼロに近づく。
 - 完全結晶状態 (基底状態が縮退していない) である物質について
 - 熱力学三法則の中ではもっとも妥当性が怪しい。

エネルギー保存則

- 力学的エネルギーの保存 (Newtonの運動方程式)

$F = m \frac{dv}{dt}$ から、

$$\int F dx = \int m \frac{dv}{dt} dx + C = m \int \frac{dv}{dt} \frac{dx}{dt} dt + C = m \int \frac{dv}{dt} v dt + C = \frac{1}{2} m v^2 + C$$

F が粒子に与えている力の場合:

仕事は運動エネルギーに等しく変換される

F をポテンシャルが作る力 $F = -\frac{dU}{dx}$ の場合

$$\frac{1}{2} m v^2 + U = E \quad (\text{積分定数 } C \text{ を全エネルギー } E \text{ に置き換え):}$$

運動エネルギーとポテンシャルエネルギーの和は保存される

- 熱的エネルギーへの拡張 (蒸気機関の開発、産業革命へ)

カルノー、マイヤー、ジュールなどの実験:

機械的仕事は比例定数を用いて熱量に変換される (熱の仕事等量)

単位を合わせると 力学エネルギーと熱量は保存する。

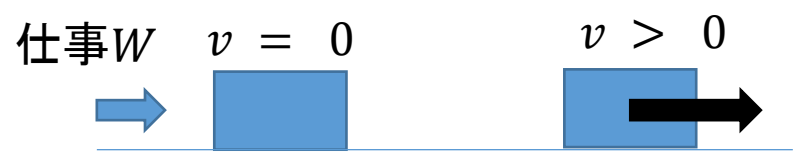
熱量はエネルギーの一形態である

熱力学では内部エネルギーの「中身」はわからないが、
仕事と熱量を含めて「保存されるように変わる量」として
「内部エネルギー」を考える

§ 1.4 熱力学第一法則

エネルギー保存則
力学の場合:

$$W = \frac{1}{2}mv^2$$



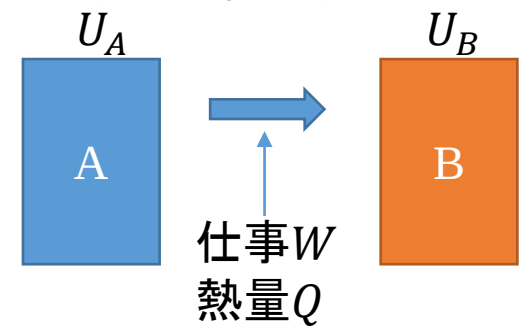
物質: 熱力学・統計力学では「系」として考える

内部エネルギー U :

系を構成している 原子、分子、電子がもつエネルギーの総和
外部からの仕事 W により、その分が 物質中に蓄えられる

熱学的エネルギー保存則

1-5図 熱力学第一法則



静止している状態 A の物体に
仕事 W と 熱 Q を同時に加える => 状態 B
内部エネルギーは $W + Q$ だけ増加する。

$$U_B - U_A = W + Q \quad (1.21)$$

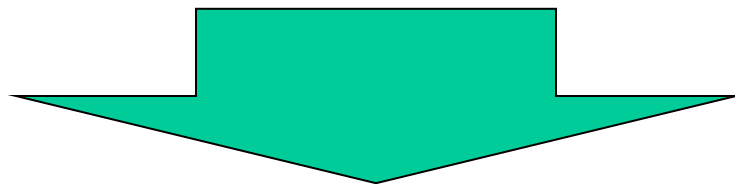
物体に加わる向きを+

- $W > 0$: 物体に仕事を加える
- $W < 0$: 物体が仕事をする
- $Q > 0$: 物体に熱を加える
- $Q < 0$: 物体が熱を放出する

熱力学的平衡の三条件

2つの系間で以下の平衡が成立していること

1. 熱的平衡 (温度が同じ)
2. 力学的平衡 (圧力が同じ)
3. 化学的平衡 (化学ポテンシャルが同じ)



平衡状態のままだと、異なる状態の議論ができない

⇒

状態を変えるが、「平衡条件を満たしている」仮想的な
変化過程を考える

準静的過程

§ 1.4 準静的過程

準静的過程: 系が熱力学的平衡の状態を保ったまま、
ある状態から別の状態へとゆっくり変化する過程

必要な条件: 外圧 = 内圧、外温 = 内温

熱のやり取りはあってもよい ($\Delta S = 0$)

(「準静的」かつ「エネルギー散逸がない」過程は可逆過程)

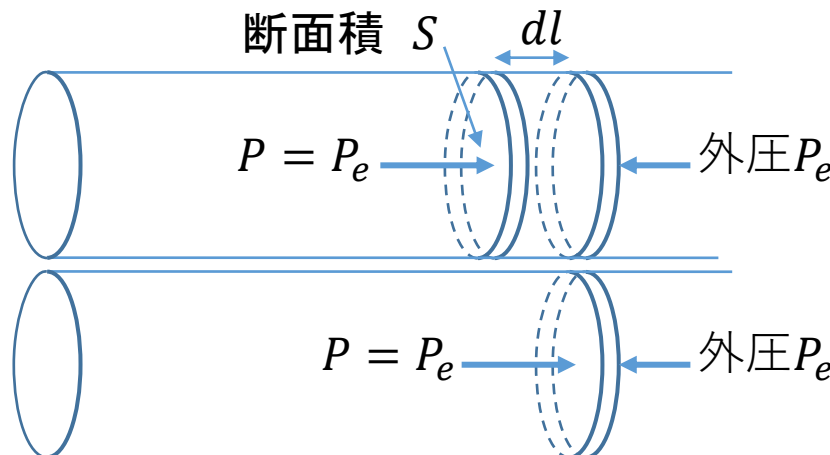


A => B の変化が非常に小さい場合 (微小変化)

- 内部エネルギー変化: 微分量 $dU = U_B - U_A$
- W, Q は状態量ではないので
微分 dW, dQ では表せない

$$dU = \delta W + \delta Q \quad (1.22)$$

1-6図 気体に加わる仕事



微小変化に伴う仕事

$$\delta W = -P_e S dl = -P_e dV \quad (1.23)$$

§ 1.5 定積比熱

比熱: 温度を 1 K あげるのに必要な熱量 = 内部エネルギー変化

準静的に温度を dT だけ微小変化させた時の内部エネルギー変化 dU を考える

$$dU = -PdV + \delta Q \quad (1.24)$$

体積一定の場合: **定積比熱:** $C_V = \frac{\delta Q}{dT} = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V$ (1.28)

を求めればよい

内部エネルギーを T と V の関数 $U = U(T, V)$ と考えると、 (1.25)

$$dU = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T dV \quad (1.26)$$

と、 C_V 項がでてくる。

準静的過程での関係 (1.24) から

$$dU = -PdV + \delta Q = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T dV \Rightarrow \delta Q = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left[P + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T\right] dV \quad (1.27)$$

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

定積の場合は $dV = 0$

$$C_V = \frac{d'Q}{dT} = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V \quad (1.28)$$

§ 1.5 定圧比熱

圧力一定の場合: **定圧比熱: $C_P = \frac{\delta Q}{dT} = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_P$** $\Leftrightarrow C_V = \frac{\delta Q}{dT} = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V$

$$\delta Q = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left[P + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T\right] dV \quad (1.27)$$

から、定圧条件で両辺/ dT

$$\left(\frac{\delta Q}{dT}\right)_P = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V + \left[P + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T\right] \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_P$$

$$\times C_p \equiv C_v + \left[P + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T\right] \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_P \quad (1.32)$$

理想気体の場合は 内部エネルギーは体積に依存しないので $\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T = 0$

$$C_p = C_v + P \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_P \quad (1.33)$$

1モルの理想気体の状態方程式 $PV = RT$ を T で偏微分すると

$$P \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_P = R$$

$$\times C_p - C_v = R: \text{マイヤーの関係} \quad (1.34)$$

§ 2 熱力学第二法則

- 可逆過程と不可逆過程
- クラウジウス原理とトムソンの原理
- 可逆サイクルと不可逆サイクル
- クラウジウスの不等式
- エントロピー
- 第二法則の応用
- 各種熱力学関数
- 化学ポテンシャル

§ 2.1 可逆過程と不可逆過程

可逆過程 (可逆変化)

- 時間の流れを逆にしても実現可能な現象

単振動

摩擦が働かない落体の運動

準静的な水の蒸発

不可逆過程 (不可逆変化)

- 時間の流れを逆にしたら実現不可能な現象

ジュール熱が発生する電流回路

水中のインクの拡散

熱伝導

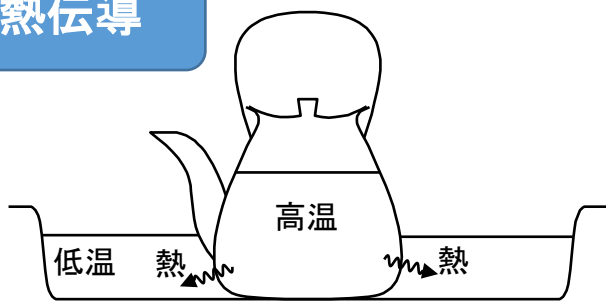


Fig.2-1 熱伝導

摩擦熱

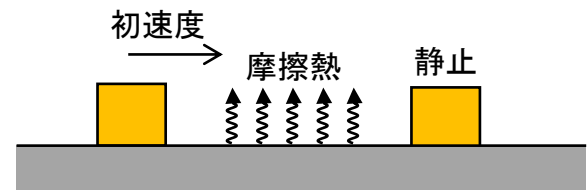
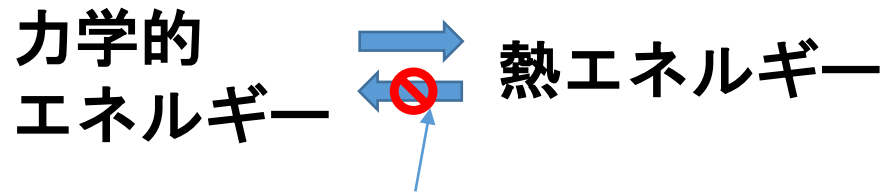


Fig.2-2 摩擦熱



熱力学第一法則には反しない

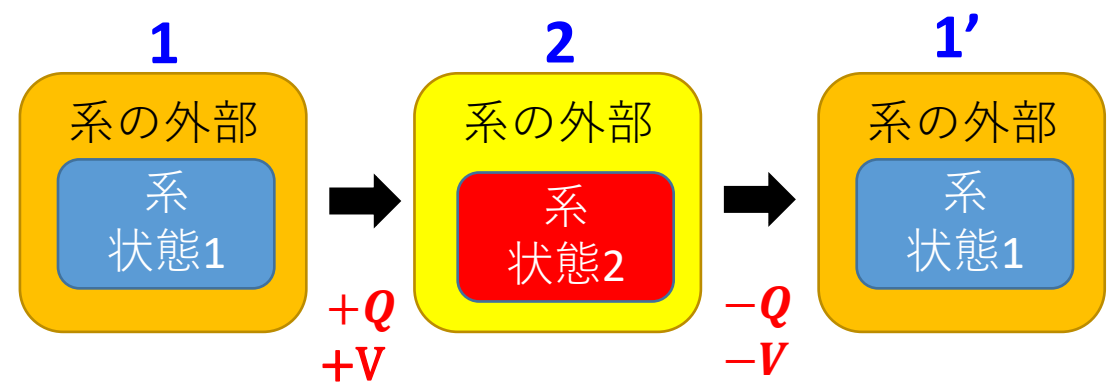
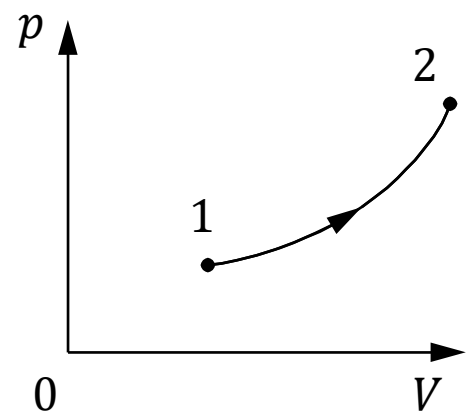
高温から低温への熱量の移動

摩擦 (エネルギー散逸)

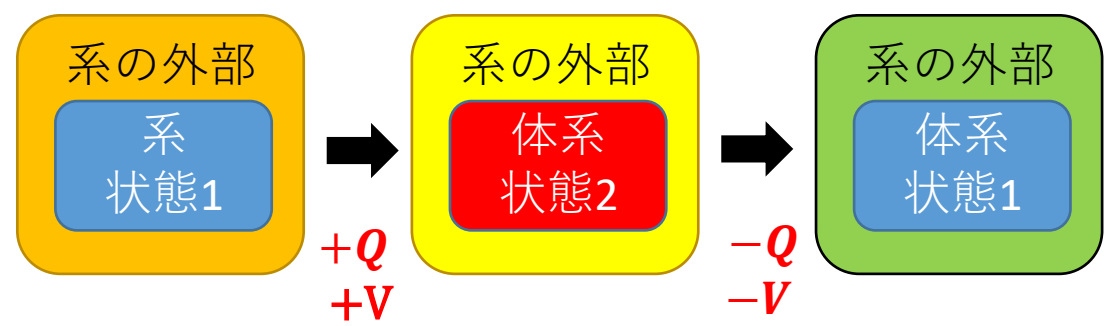
§ 2.1 可逆過程と不可逆過程

ある変化を起こさせて、系の状態を状態1から状態2へ変化させたのち、状態1に戻す

2-3図 $V - p$ 面上での1つの経路



1と1'で、系の外部の状態が同じであれば可逆過程



1と1'で、系の外部の状態が異なれば不可逆過程 (例: 系外の温度 $\neq$ 系の温度)

§ 2.2 クラウジウスの原理とトムソンの原理

熱力学第一法則では説明できない経験的法則:

熱伝導の不可逆性

• クラウジウスの原理

- 熱は低温部から高温部へ自発的には移動しない (2.1)
ex.) 熱伝導

• トムソンの原理

- 熱の全部は自発的には力学的な仕事に変わらない (2.2)
ex.) 摩擦熱

(「自発的には」 = 「外部に何ら変化を残さないで」)

⇒ 熱力学第二法則へ

エントロピー

熱は自発的には高温から低温にしか移動しない

=> 数学的に表現する状態関数が必要:

温度に関する単調関数

- カルノーサイクル (可逆過程):

高温熱源 T_1 と低温熱源 T_2 の1カルノーサイクルで、
それぞれの系に Q_1, Q_2 の熱量を与える場合を考える

熱効率の定義 $\eta = \frac{Q_1 + Q_2}{Q_1}$ と

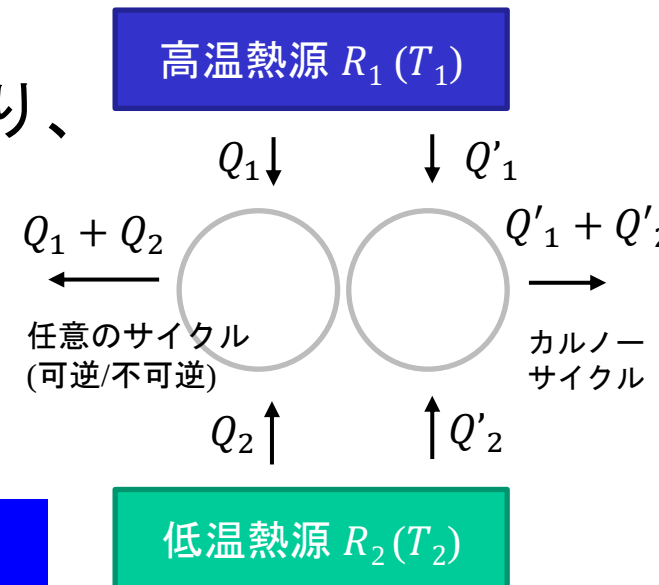
カルノーサイクルの効率 $\eta = \frac{T_1 - T_2}{T_1}$ より、

$$\frac{Q_1}{T_1} + \frac{Q_2}{T_2} = 0 \quad (\text{クラウジウスの式})$$

- カルノーサイクルと不可逆過程

$$\frac{Q_1}{T_1} + \frac{Q_2}{T_2} \leq 0 \quad (\text{クラウジウスの不等式})$$

$$\text{エントロピー: } S = Q / T$$



§ 2.5 エントロピー増大則

- 断熱過程 ($\delta Q = 0$), 孤立系の場合

- $\frac{\delta Q}{T'} \leq dS \Rightarrow dS \geq 0$
- 可逆断熱過程 $dS = 0$
- 不可逆断熱過程 $dS > 0$

- 全宇宙 (= 系 + 系外)

- 外部からの熱の供給はない (孤立系)
- 熱伝導・摩擦などの現象 (不可逆過程)

熱力学第二法則:

全宇宙のエントロピーは必ず増大する

§ 2.7 (自由)エネルギー

温度 T の系A から 同じ温度の系外へ熱 δQ をわたす場合

熱力学第二法則: 全宇宙のエントロピー変化: $\Delta S_{univ} \geq 0$

Aのエントロピー変化 : ΔS

A外のエントロピー変化: $\Delta S_E = -\delta Q / T$

$$\Delta S_{univ} = \Delta S - \frac{\delta Q}{T} \geq 0$$

$$T\Delta S \geq \delta Q$$

熱力学第一法則: $\delta Q = \Delta U + \delta W$

$$T\Delta S \geq \Delta U + \delta W$$

$$-(\Delta U - T\Delta S) \geq \delta W$$

等温過程 T では

$$-\Delta(U - TS) \geq \delta W$$

自由エネルギー

等温過程 では $-\Delta(U - TS) \geq \delta W$

$U - TS$ の減少量だけを仕事に変換できる

TS : 束縛エネルギー

$U - TS$: 自由エネルギー

孤立系の等温・等積過程において、体積膨張以外の仕事 δL を考える

$$\delta Q = dU + \delta L \leq TdS$$

$$-\delta L \leq d(U - TS)$$

状態1から状態2へ積分して

$$-L \leq (U - TS)_2 - (U - TS)_1 = F_2 - F_1$$

$F = U - TS$: ヘルムホルツ (の自由) エネルギー
(状態関数)

以前は「自由エネルギー」と呼ばれていたが、

IUPAC*は1962年に「自由エネルギー」を使わないことを推奨している

*International Union of Pure and Applied Chemistry

§ 2.7 ヘルムホルツ (の自由) エネルギー

$$F = U - TS \quad (2.25)$$

両辺を微分

$$\begin{aligned} dF &= dU - TdS - SdT \\ &= -PdV + TdS - TdS - SdT \end{aligned}$$

$$\Rightarrow dF = -PdV - SdT \quad (2.26)$$

V, T を独立変数とした関数

等温 ($dT = 0$), 定積 ($dV = 0$) 過程では

$$S = - \left(\frac{\partial F}{\partial T} \right)_V \quad (2.27a)$$

$$P = - \left(\frac{\partial F}{\partial V} \right)_T \quad (2.27b)$$

$$\frac{\partial}{\partial V} \left(\frac{\partial F}{\partial T} \right) = \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial F}{\partial V} \right) \text{ を使って}$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial V} \right)_T = \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V \quad (2.28)$$

マクスウェルの関係式

$$\begin{aligned} &\text{可逆過程の } \delta Q = TdS \text{ (2.22) から} \\ &\frac{\delta Q}{dT} = T \frac{dS}{dT} \Rightarrow \left(\frac{\delta Q}{dT} \right)_V = T \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V \end{aligned}$$

$$\left(\frac{dS}{dT} \right)_V = \frac{C_V}{T} \quad (2.29)$$

C_V から $S = S(T, V)$ を
決定する基本式

エンタルピーとギブス(の自由)エネルギー

定圧過程 ($\Delta P = 0$) を考える

$$\delta Q = \Delta U + P\Delta V$$

$H = U + PV$: エンタルピー を定義すると、

$$\Delta H = \Delta U + P\Delta V = \delta Q$$

体積膨張以外の仕事を行わない系では
系が得る熱量 δQ はエンタルピー変化に等しい
熱浴のエントロピー変化

$$\Delta S_{res} = -\frac{\Delta H}{T}$$

全宇宙のエントロピー変化 ΔS_{univ} と系の ΔS

$$\Delta S_{univ} = \Delta S + \Delta S_{res} = \Delta S - \frac{\Delta H}{T} \geq 0$$

$$-\Delta(H - TS) = -\Delta G \leq 0$$

$G = U + PV - TS$: ギブスエネルギー

§ 2.7 ギブス(の自由)エネルギー

$$G = U - TS + PV \quad (2.31)$$

両辺を微分

$$dG = dU - TdS - SdT + PdV + Vdp$$

$$dU = -PdV + TdS \quad (2.23) \text{より}$$

$$dG = -PdV + TdS$$

$$- TdS - SdT + PdV + VdP$$

$$\Rightarrow dG = -SdT + VdP \quad (2.32)$$

定圧過程の場合:

$$S = -\left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_P \quad (2.33a)$$

定温過程の場合

$$V = \left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_T \quad (2.33b)$$

偏微分の公式

$$\frac{\partial}{\partial p} \left(\frac{\partial G}{\partial T} \right) = \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{\partial G}{\partial P} \right)$$

より

$$\left(\frac{\partial S}{\partial P}\right)_T = -\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_P \quad (2.34)$$

マクスウェルの関係式2

§ 2.7 熱力学関数の関係

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

体積一定であれば、 $\frac{dU}{dT} = \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V$ 、定積比熱 C_V の定義： $C_V = \left(\frac{\partial U}{\partial T} \right)_V$

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

圧力一定であれば、 $\frac{dH}{dT} = \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p$ 、定圧比熱 C_p の定義： $C_p = \left(\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p$

このとき C_p が一定の温度範囲内では、 $dH = C_p dT$ から $\Delta H = \int_{T_i}^{T_f} C_p dT = C_p \Delta T = q_p$ である。つまり、温度を ΔT 変えるのに必要な熱量が C_p から計算できることになる。

熱力学エネルギー関数

$$U(S, V): dU = TdS - pdV, \quad H(S, p): dH = TdS + Vdp$$

$$F(T, V): dF = -SdT - pdV, \quad G(T, p): dG = -SdT + Vdp$$

マクスウェルの関係式(Maxwell relationship) (マクスウェルの関係 (Maxwell relations))

$$\left(\frac{\partial U}{\partial S} \right)_V = T, \quad \left(\frac{\partial U}{\partial V} \right)_S = -p, \quad \left(\frac{\partial H}{\partial S} \right)_p = T, \quad \left(\frac{\partial H}{\partial p} \right)_S = V$$

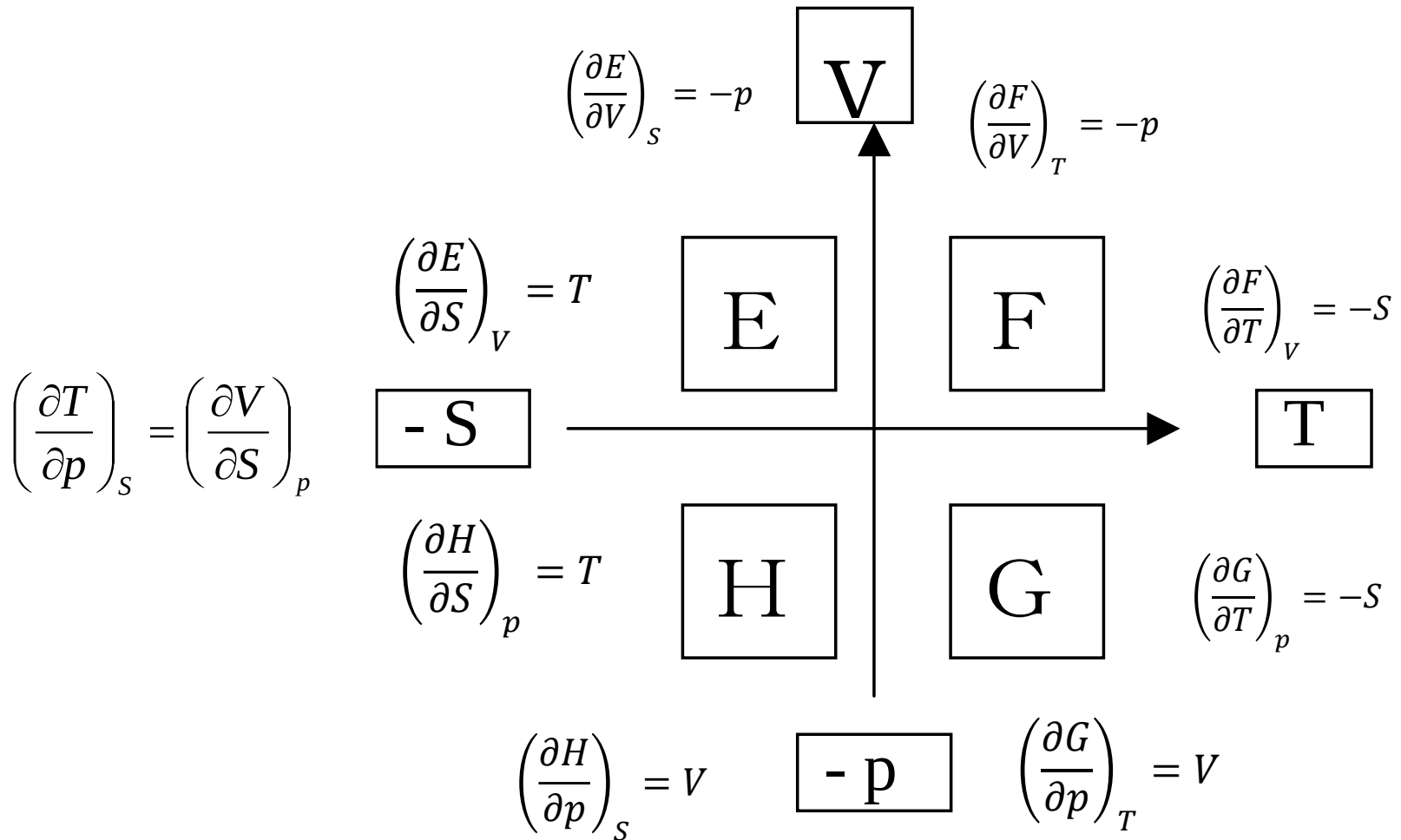
$$\left(\frac{\partial A}{\partial T} \right)_V = -S, \quad \left(\frac{\partial A}{\partial V} \right)_T = -p, \quad \left(\frac{\partial G}{\partial T} \right)_p = -S, \quad \left(\frac{\partial G}{\partial p} \right)_T = V$$

$$\left(\frac{\partial T}{\partial p} \right)_S = \left(\frac{\partial V}{\partial S} \right)_p, \quad \left(\frac{\partial T}{\partial V} \right)_S = - \left(\frac{\partial p}{\partial S} \right)_V, \quad \left(\frac{\partial S}{\partial V} \right)_T = \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V, \quad \left(\frac{\partial S}{\partial p} \right)_T = - \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p$$

熱力学関数の関係図の覚え方

昔の教科書に多く使われていた内部エネルギーの記号 E とヘルムホルツエネルギーの記号 F を使うと、簡単な規則で覚えることができる。

- ・ 中央のエネルギー関数は、第2象限から時計回りにアルファベット順 (E, F, G, H) に並べる。
- ・ 共役な状態変数 S - T と p - V で横軸、縦軸を描き、始点にはマイナスをつける ($-S, -p$)。



§ 2.7 平衡の条件

一般的な平衡を考える (可逆過程とは限らない)

$$\delta Q \leq TdS \quad (2.21) \quad \Rightarrow TdS - \delta Q \geq 0$$

熱力学第一法則: $dU = -PdV + \delta Q$ (1.24)

$$\Rightarrow \delta Q = dU - PdV$$

$$\Rightarrow TdS - dU + PdV \geq 0 \quad (2.35)$$

定温・定積条件の場合

$$TdS - dU \geq 0$$

$$\Rightarrow d(TS - U) \geq 0$$

$dF \leq 0$: 実際の状態変化は

自由エネルギーが減少する方向に進む

F が極小: 平衡

§ 2.7 平衡の条件

定温・定圧条件の場合

$$TdS - dU + PdV \geq 0$$

$$\Rightarrow d(TS - U - PV) \geq 0$$

$$G = U - TS + PV \quad (2.31)$$

$dG \leq 0$: 実際の状態変化は
自由エネルギーが減少する方向に進む

G が極小: 平衡

§ 2.8 化学ポテンシャル

粒子数が変わる場合

系: n 種類の粒子から構成され、各粒子数を $N_1, N_2, \dots, N_n$ とする
($N_1, N_2, \dots, N_n$ は連続変数と考える)

可逆過程の熱力学第1法則 $dU = -pdV + TdS$ (2.23) を拡張

$$dU = -PdV + TdS + \sum_{j=1}^n \mu_j dN_j \quad (2.38)$$

化学ポテンシャル μ_j : V, S を一定に保ち、
成分 j の粒子を1個増やした時の内部エネルギーの増分

$$\mu_j = \left(\frac{\partial U}{\partial N_j} \right)_{V, S, (N_i, i \neq j)} \quad (2.39)$$

$$\Rightarrow dS = \frac{P}{T} dV + \frac{dU}{T} - \frac{1}{T} \sum_{j=1}^n \mu_j dN_j \quad (2.40)$$

§ 2.8 化学ポテンシャル

粒子数が変わる場合

$$dS = \frac{P}{T} dV + \frac{dU}{T} - \frac{1}{T} \sum_{j=1}^n \mu_j dN_j \quad (2.40)$$

同様に、

$$dF = -SdT - PdV + \sum_{j=1}^n \mu_j dN_j \quad (2.41)$$

$$dG = -SdT + VdP + \sum_{j=1}^n \mu_j dN_j \quad (2.41)$$

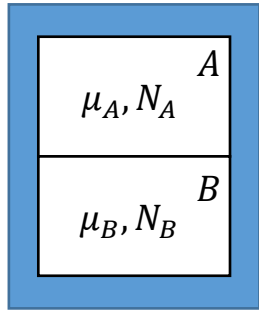
$$\mu_j = -T \left(\frac{\partial S}{\partial N_j} \right)_{U,V,(N_i, i \neq j)} = \left(\frac{\partial F}{\partial N_j} \right)_{T,V,(N_i, i \neq j)} = \left(\frac{\partial G}{\partial N_j} \right)_{T,p,(N_i, i \neq j)} \quad (2.43)$$

系が一種類の粒子から構成される場合

$$G(T, p, N) = N\mu \quad (2.45)$$

§ 2.8 化学ポテンシャルと第二法則

2-12図



系AとBからなる孤立系 (箱)

1種類の粒子、粒子のやり取りがある

全粒子数は一定、温度 T , 圧力 P は同じ

$$dS_A = \frac{p}{T} dV_A + \frac{dU_A}{T} - \frac{1}{T} \mu_A dN_A \quad (2.46)$$

$$dS_B = \frac{p}{T} dV_B + \frac{dU_B}{T} - \frac{1}{T} \mu_B dN_B \quad (2.47)$$

孤立系なので $dU_A + dU_B = dV_A + dV_B = 0$

全体のエントロピー変化は $dS = dS_A + dS_B = -\frac{1}{T} (\mu_A dN_A + \mu_B dN_B)$

粒子数一定だから $dN_A + dN_B = 0$

$$dS = -\frac{1}{T} (\mu_A - \mu_B) dN_A \geq 0 \quad (2.48)$$

粒子は化学ポテンシャルが大きい状態から小さい状態へ移動
平衡状態: 同じ粒子種の化学ポテンシャルが同じ (化学的平衡)

補足資料

準靜的斷熱過程

§ 1.6 (準静的)断熱変化

断熱変化・断熱過程: 系外と熱の出入りがない状態変化
温度が変わる: 定温過程と対

$$\delta Q = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left[P + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T\right] dV = 0 \quad (1.39)$$

$$\Rightarrow dV = -\frac{\left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V}{\left[P + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T\right]} dT \quad (1.40)$$

温度を dT 変化させたときの体積変化 dV が計算できる

この微分方程式を適当な初期条件で解けば、温度 T における体積 $V(T)$ がわかる

§ 1.6 (準静的)断熱変化

$$\left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left[P + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T\right] dV = 0 \quad (1.39)$$

を適当な初期条件で解けば、温度 T における体積 $V(T)$ がわかる

理想気体の場合 $\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T = 0$

定積比熱 $C_v = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V$ を (1.39) 式に代入して

$$C_v dT + P dV = 0$$

1モルの場合 $P = RT/V$ から、 $C_v dT + RT \frac{dV}{V} = 0$

$$C_v \frac{dT}{T} + R \frac{dV}{V} = 0$$

$$\Rightarrow \frac{dT}{T} + (\gamma - 1) \frac{dV}{V} = 0 \quad (1.42)$$

この微分方程式を解いて $\ln T + (\gamma - 1) \ln V = \text{const.}$

$$TV^{\gamma-1} = \text{const.} \quad (1.43)$$

$$PV^{\gamma} = \text{const.} \quad (1.44)$$

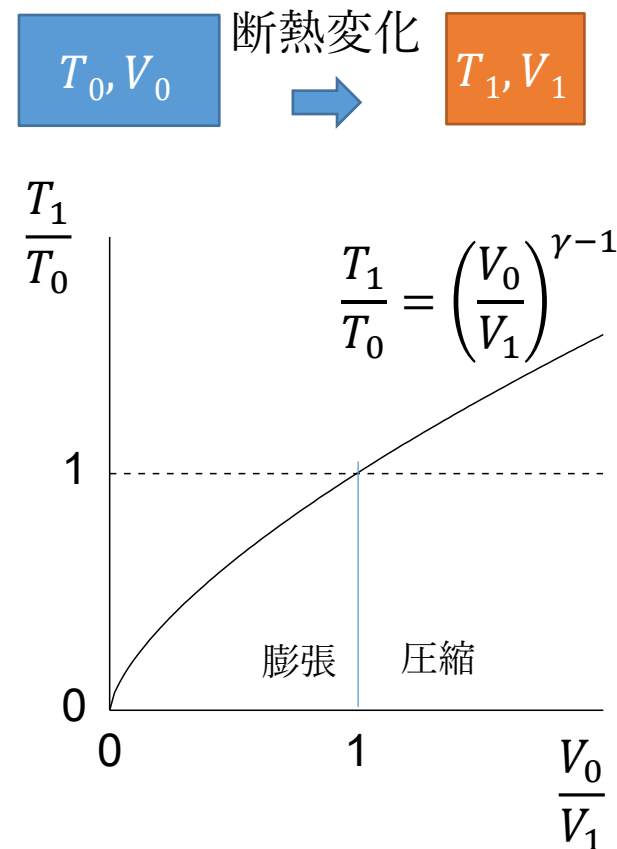
$$\gamma = C_p/C_v: \text{比熱比} \quad (1.41)$$

§ 1.6 (準静的)断熱変化

- $TV^{\gamma-1} = \text{const.} (\gamma - 1 > 0)$
- $T_1 V_1^{\gamma-1} = T_0 V_0^{\gamma-1}$
 $\Rightarrow \frac{T_1}{T_0} = \left(\frac{V_0}{V_1}\right)^{\gamma-1}$

断熱圧縮 $V_0/V_1 > 1$
 $\frac{T_1}{T_0} = \left(\frac{V_0}{V_1}\right)^{\gamma-1} > 1$
 $\rightarrow$ **温度が上がる**

断熱膨張 $V_0/V_1 < 1$
 $\frac{T_1}{T_0} = \left(\frac{V_0}{V_1}\right)^{\gamma-1} < 1$
 $\rightarrow$ **温度が下がる**



§ 1.6 断熱線と等温線

1-7図 断熱線と等温線

断熱変化 $PV^\gamma = \text{const.} (\gamma > 1)$

等温変化 $PV = \text{const.}$

(V_0, P_0) で交差

断熱線

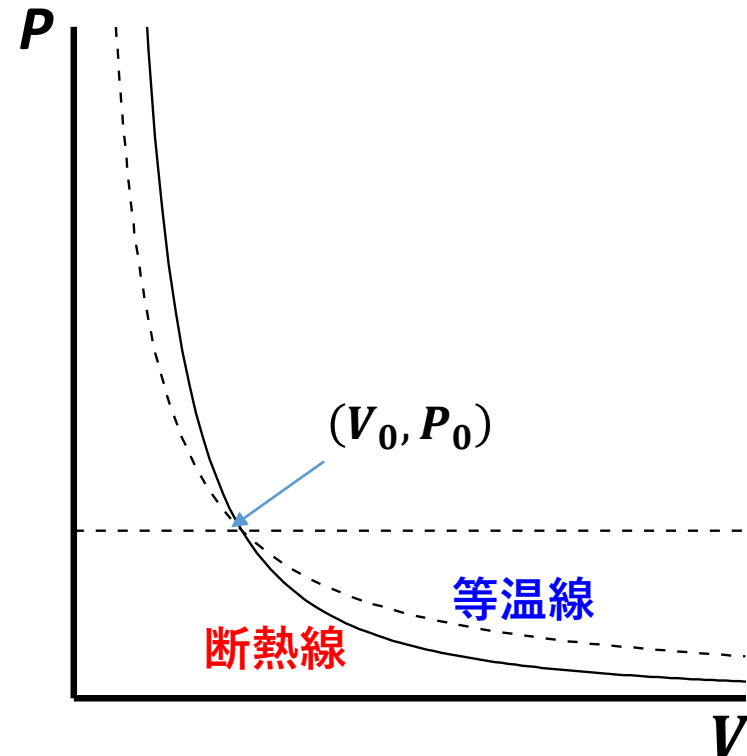
$$PV^\gamma = P_0 V_0^\gamma$$

$$P = P_0 \left(\frac{V_0}{V} \right)^\gamma$$

等温線

$$PV = P_0 V_0$$

$$P = P_0 \left(\frac{V_0}{V} \right)$$



断熱線の変化は等温線よりも急峻

§ 1.6 準静的断熱変化

$$\left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V dT + \left[P + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T\right] dV = 0 \quad (1.39)$$

を適当な初期条件で解けば、温度 T における体積 $V(T)$ がわかる

理想気体の場合 $\left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_T = 0$

定積比熱 $C_v = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V$ を (1.39) 式に代入して

$$C_v dT + P dV = 0$$

1モルの場合 $P = RT/V$ から、 $C_v dT + RT \frac{dV}{V} = 0$

$$C_v \frac{dT}{T} + R \frac{dV}{V} = 0$$

比熱比 $\gamma = C_p/C_v$ を定義すると (1.41)

$\gamma = 5/3$: 単原子分子 (He, Ne, ...)

$\gamma = 7/5$: 2原子分子 (H_2 , O_2 , ...)

$$\frac{dT}{T} + (\gamma - 1) \frac{dV}{V} = 0 \quad (1.42)$$

この微分方程式を解いて

$$\ln T + (\gamma - 1) \ln V = \text{const.}$$

$$TV^{\gamma-1} = \text{const.} \quad (1.43)$$

$$PV^\gamma = \text{const.} \quad (1.44)$$

ポアッソンの法則

§ 1.6 準静的断熱変化

- $TV^{\gamma-1} = \text{const.} (\gamma - 1 > 0)$
- $T_1 V_1^{\gamma-1} = T_0 V_0^{\gamma-1}$
 $\Rightarrow \frac{T_1}{T_0} = \left(\frac{V_0}{V_1}\right)^{\gamma-1}$

断熱圧縮 $V_0/V_1 > 1$

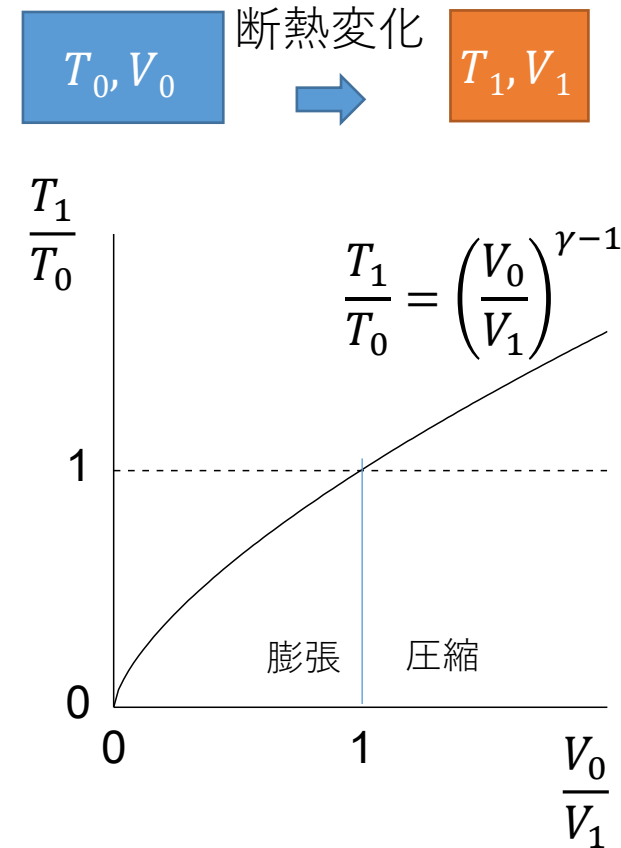
$$\frac{T_1}{T_0} = \left(\frac{V_0}{V_1}\right)^{\gamma-1} > 1$$

→ **温度が上がる**

断熱膨張 $V_0/V_1 < 1$

$$\frac{T_1}{T_0} = \left(\frac{V_0}{V_1}\right)^{\gamma-1} < 1$$

→ **温度が下がる**



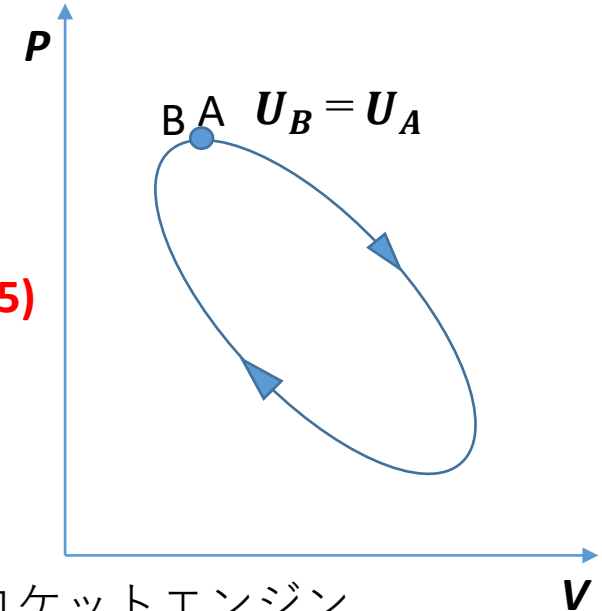
カルノーサイクル

§ 1.7 カルノーサイクル

サイクル: ある一つの状態から出発して、
再びその状態に戻る一回りの状態変化

終状態 = 始状態 ($U_B = U_A$)

熱力学第一法則 (1.21): $W + Q = U_B - U_A = 0$ (1.45)



熱機関: 熱を仕事に変える装置

蒸気機関、ガソリンエンジン、ディーゼルエンジン、ロケットエンジン

作業物質: 熱機関に利用される物質

水蒸気、フロン (Hydro Chloro Fluoro Carbon, フロン規制前の空調)、
代替フロン (Hydro Fluoro Carbon, 空調) など

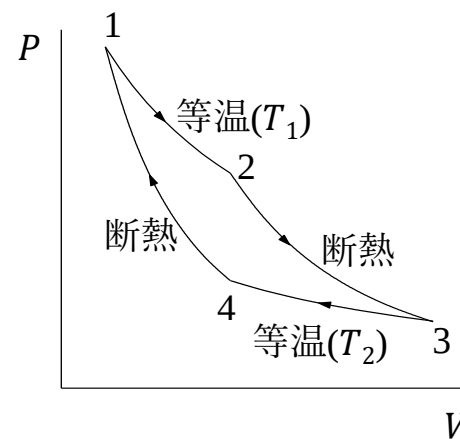
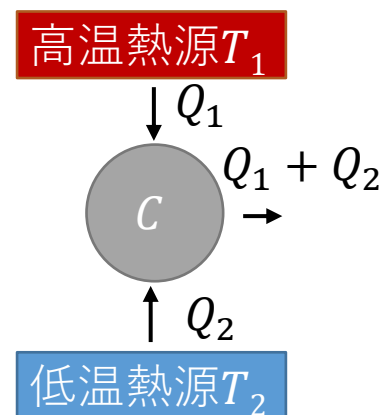
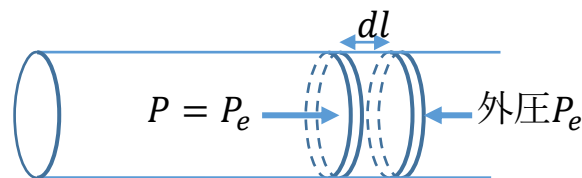
カルノーサイクル

理想気体を作業物質とする理想的な熱機関
準静的過程のみで構成

§ 1.7 カルノーサイクル

- n モルの理想気体を封入した摩擦のないシリンダーを考える
- 今までに出てきた等温過程と断熱過程で、準静的なサイクルの思考実験をする
- 熱源として、高温熱源 T_1 と低温熱源 T_2 を用意する
- 熱サイクルとして、
 - 1→2) 高温熱源による等温膨張
 - 2→3) 断熱膨張 (理論的に扱いやすい)
 - 3→4) 低温熱源による等温収縮
 - 4→1) 断熱圧縮

を考える。



§ 1.7 カルノーサイクル (理想的な可逆熱機関)

1 → 2: 等温膨張

$$\Delta U = 0 \Rightarrow Q_1 = -W_1 = \int_{V_1}^{V_2} P dV =$$

$$\int_{V_1}^{V_2} \frac{nRT_1}{V} dV = nRT_1 \ln \frac{V_2}{V_1} > 0 \quad (1.46)$$

気体は高温熱源から Q_1 の熱量をうけとる

2 → 3: 断熱膨張

$$\Delta Q = 0 \Rightarrow W = U(T_2) - U(T_1)$$

$$\frac{T_1}{T_2} = \left(\frac{V_3}{V_2}\right)^{\gamma-1}$$

3 → 4: 等温圧縮

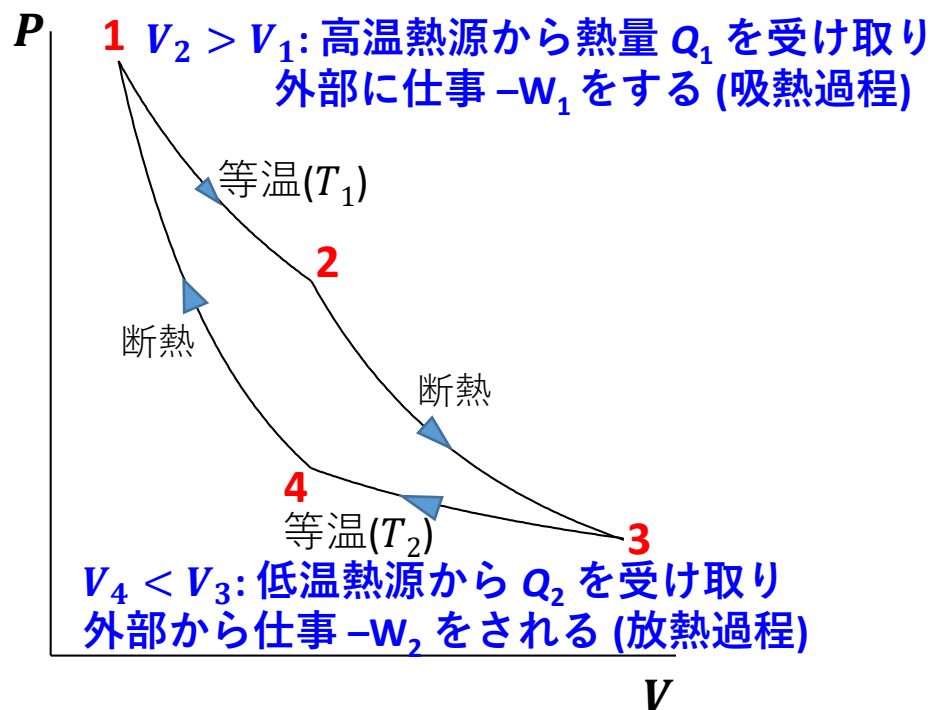
$$\Delta U = 0 \Rightarrow Q_2 = -W_2 = nRT_2 \ln \frac{V_4}{V_3} < 0 \quad (1.48)$$

気体は低温熱源へ $|Q_2| = -Q_2$ の熱量を放出

4 → 1: 断熱圧縮

$$\Delta Q = 0 \Rightarrow W = U(T_1) - U(T_2)$$

$$\frac{T_1}{T_2} = \left(\frac{V_4}{V_1}\right)^{\gamma-1} \Rightarrow \frac{V_3}{V_4} = \frac{V_2}{V_1} \quad (1.47)$$



1サイクルが完了:

始状態も終状態も同じ

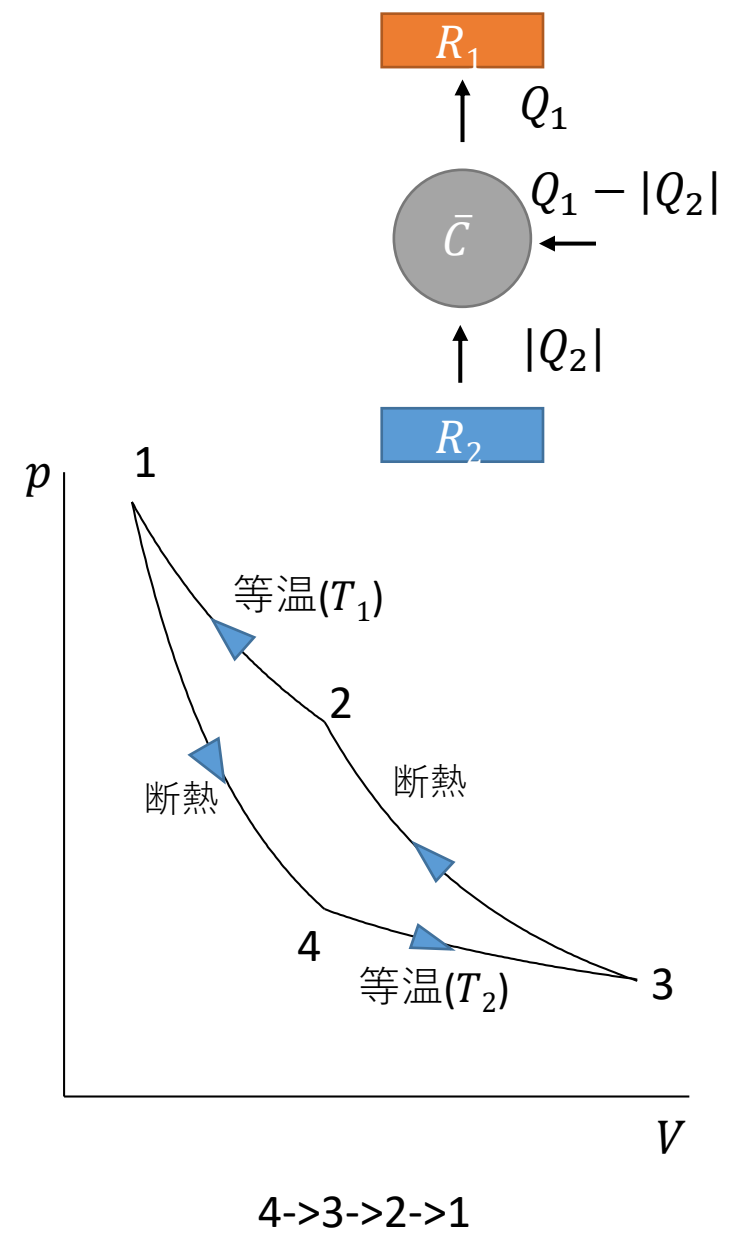
$$\Delta U = W + Q = 0$$

系が外部にした仕事 $-W$ は
系が吸収した総熱量 $Q = Q_1 + Q_2$
に等しい

$$\begin{aligned} -W &= nRT_1 \ln \frac{V_2}{V_1} + nRT_2 \ln \frac{V_4}{V_3} \\ &= nR(T_1 - T_2) \ln \frac{V_2}{V_1} \end{aligned} \quad (1.49)$$

§ 1.7 カルノーサイクル

- カルノーサイクルは「準静的」な熱機関
=> 可逆過程である
- 証明: カルノー効率を表す二つの式
$$\eta = \frac{T_1 - T_2}{T_1}, \eta = \frac{Q_1 + Q_2}{Q_1} \text{より、}$$
$$\frac{Q_1}{T_1} + \frac{Q_2}{T_2} = 0 \text{ (クラウジウスの式)}$$
エントロピーの増大がない。可逆過程である。
- 実際の熱機関の効率はカルノーサイクルを超えられない
- 逆カルノーサイクル (カルノー冷凍機)
 - 作業物質の外部から $Q_1 - |Q_2|$ の仕事をする
ことで、低温熱源から $|Q_2|$ の熱を奪い、
高温熱源に Q_1 の熱を与える。
 - Q_1, Q_2 の符号が反転
(状態変化の向きを逆転させると符号も反転)



§ 1.7 カルノーサイクル

1サイクル: 高温熱源から Q_1 を受け取るが、
外部にする **仕事 $-W = Q_1 - |Q_2|$** は
低温熱源に捨てた Q_2 分だけ小さい

効率 η
熱量 Q_1 のうち、何%が仕事として役に立ったかを示す量

$$\eta = \frac{-W}{Q_1} = \frac{Q_1 + Q_2}{Q_1} \tag{1.50}$$

$$Q_1 = nRT_1 \ln \frac{V_2}{V_1}$$
$$W = nR(T_1 - T_2) \ln \frac{V_2}{V_1}$$

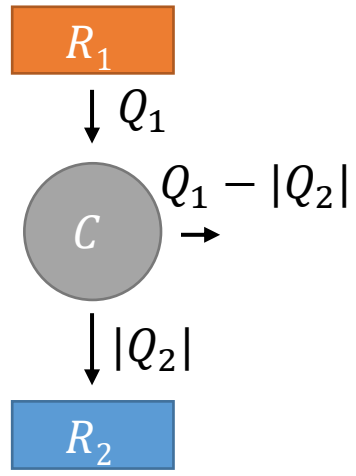
$$\eta = \frac{T_1 - T_2}{T_1} \tag{1.51}$$

熱機関は **高温熱源の温度が高く、
低温熱源の温度が低いと
効率が悪い**

問 1000 Kの高温熱源と300 Kの低温熱源の間で働くカルノーサイクルの効率は？

$$\eta = \frac{1000 - 300}{1000} = 70 \%$$

1 - 9図 カルノーサイクル
における熱量の授受



(b)

R_1 から熱量 Q_1 を受け取り、
 R_2 に熱量 Q_2 を捨てることで
仕事 $-W = Q_1 - |Q_2|$ に変える

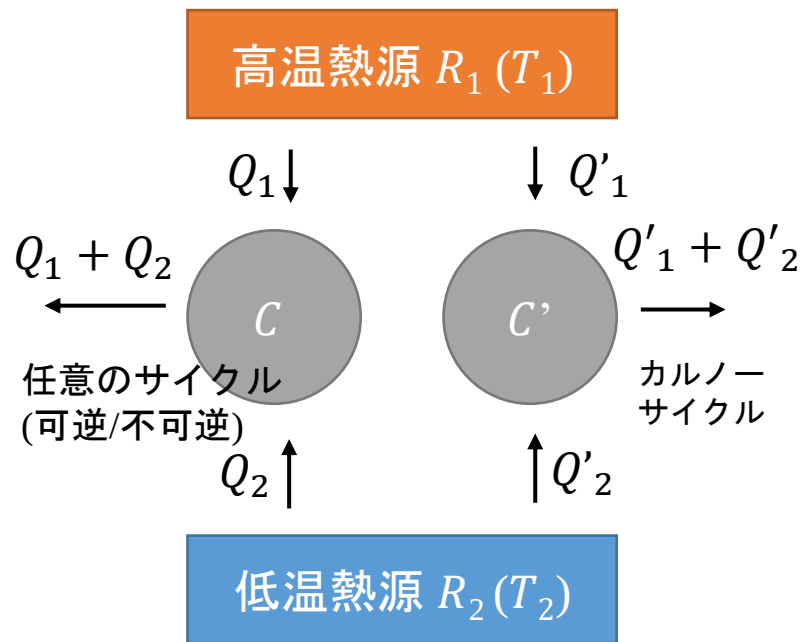
- ・ 可逆 ・ 不可逆サイクルの
数学的表現
- ・ エントロピーの発見 ・ 導出

§ 2.3 可逆・不可逆サイクルの数学的表現

C: 任意のサイクル

C': カルノーサイクル

2-5図 可逆サイクルと
不可逆サイクル



1サイクルで外部にする仕事

$$C: W_C = Q_1 + Q_2 \quad C': W_{C'} = Q'_1 + Q'_2$$

$$W = Q_1 + Q_2 + Q'_1 + Q'_2$$

- ・ 仮定: R_2 に変化が起こらないように Q'_2 を設定

$$Q_2 + Q'_2 = 0 \quad (2.3)$$

⇒ R_1 は熱量 $Q_1 + Q'_1$ を失い、
外部に $Q_1 + Q'_1$ の仕事をしたことになる

- ・ トムソンの原理: 熱の全部は仕事に変わらない:

$$Q_1 + Q'_1 \leq 0 \quad (2.4)$$

でなければならない

⇒ $|Q_1 + Q'_1|$ の仕事は熱に変換された

Cが可逆サイクルの場合:

- ・ 逆向きの状態変化が可能であり

$$Q_1 + Q'_1 \geq 0$$

$Q_1 + Q'_1 \leq 0$ と両立するには

$Q_1 + Q'_1 = 0$: 可逆過程の条件

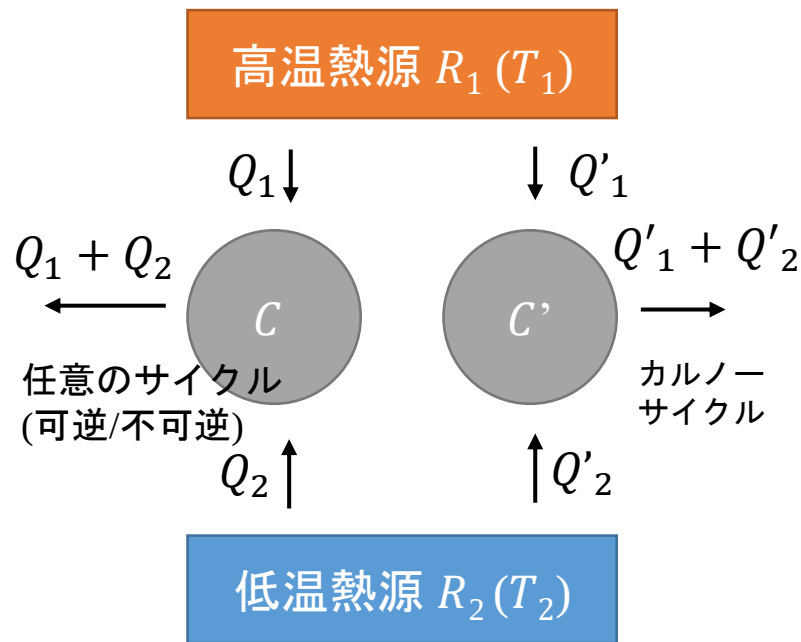
- ・ **$Q_1 + Q'_1 < 0$: 不可逆過程**

§ 2.3 可逆・不可逆サイクルの数学的表現

C : 任意のサイクル

C' : カルノーサイクル

2-5図 可逆サイクルと
不可逆サイクル



- C' はカルノーサイクルだから
クラウジウスの式 (1.52) が成立

$$\frac{Q'_1}{T_1} + \frac{Q'_2}{T_2} = 0 \quad (2.5)$$

- $Q_2 + Q'_2 = 0 \Rightarrow Q'_2 = -Q_2$ を代入

$$\frac{Q'_1}{T_1} - \frac{Q_2}{T_2} = 0 \Rightarrow Q'_1 = \frac{T_1 Q_2}{T_2}$$

- $Q_1 + Q'_1 \leq 0$ に代入すると ($T_1 > 0$)

$$Q_1 + \frac{T_1 Q_2}{T_2} \leq 0$$

$$\Rightarrow \frac{Q_1}{T_1} + \frac{Q_2}{T_2} \leq 0 \quad (2.6)$$

クラウジウスの不等式

- C が外部に仕事をするから $Q_1 > 0$ ($T_2 > 0$)

$$\frac{T_2}{T_1} + \frac{Q_2}{Q_1} \leq 0 \Rightarrow \frac{Q_2}{Q_1} \leq -\frac{T_2}{T_1}$$

- 効率** $\eta = \frac{Q_1 + Q_2}{Q_1} = 1 + \frac{Q_2}{Q_1} \leq \frac{T_1 - T_2}{T_1} \quad (2.7, 8)$

§ 2.3 可逆・不可逆サイクル: まとめ

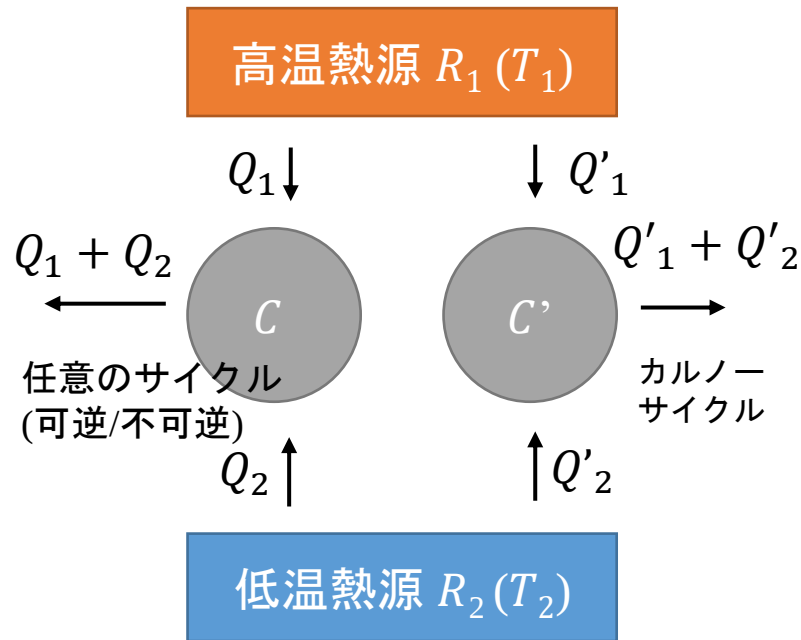
あらゆる過程 (トムソンの原理)

$$Q_1 + Q'_1 \leq 0 \quad (2.4)$$

C : 任意のサイクル

C' : カルノーサイクル

2-5図 可逆サイクルと
不可逆サイクル



可逆過程

$$Q_1 + Q'_1 = 0$$

$$\frac{Q'_1}{T_1} + \frac{Q'_2}{T_2} = 0 \quad (2.5)$$

$$\text{効率 } \eta = \frac{T_1 - T_2}{T_1} \quad (2.7, 8)$$

不可逆過程

$$Q_1 + Q'_1 < 0$$

$$\Rightarrow \frac{Q_1}{T_1} + \frac{Q_2}{T_2} < 0 \quad (2.6)$$

$$\text{効率 } \eta < \frac{T_1 - T_2}{T_1}$$

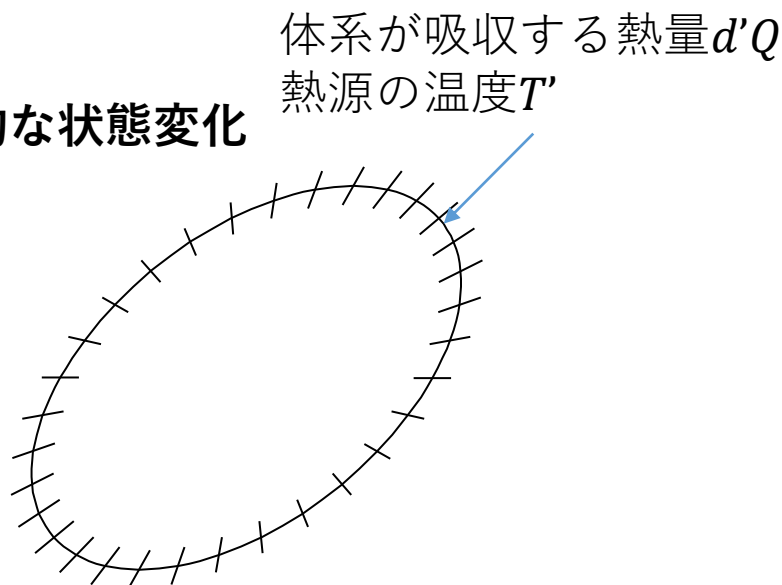
§ 2.4 連続的な状態変化

連続的に温度が変わる熱源との熱交換のサイクル

- 1 サイクルを閉曲線として、小部分に分割
- 小部分
 - 吸収する熱量 δQ
 - 熱源の温度 T' (一般の場合、系の温度 T とは異なる)
- クラウジウスの不等式を適用すると経路積分

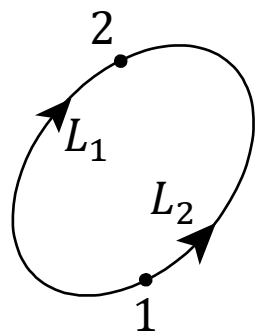
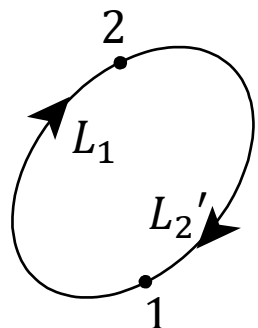
$$\oint \frac{\delta Q}{T'} \leq 0 \quad (2.12)$$

2-8図 連続的な状態変化



§ 2.5 エントロピー

2-9図 可逆過程で2通りの経路を考える



可逆サイクルを考える: 系の温度 T = 熱源の温度 T'

- 順経路: 状態1 $\Rightarrow L_1 \Rightarrow 2 \Rightarrow L_2' \Rightarrow$ 状態1

$$\oint \frac{\delta Q}{T'} = 0 \Rightarrow \int_{L_1} \frac{\delta Q}{T} + \int_{L_2'} \frac{\delta Q}{T} = 0 \quad (2.13)$$

- 逆経路: 状態1 $\Rightarrow L_2 \Rightarrow 2 \Rightarrow L_1 \Rightarrow$ 状態1

$$\int_{L_1} \frac{\delta Q}{T} - \int_{L_2} \frac{\delta Q}{T} = 0 \Rightarrow \int_{L_1} \frac{\delta Q}{T} = \int_{L_2} \frac{\delta Q}{T} \quad (2.14)$$

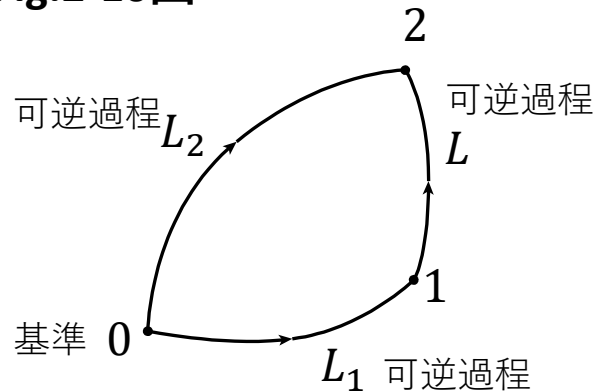
(2.14)の積分は、状態1,2のみで決まり、経路に依存しない
 $\Rightarrow$ 状態量である

適当に**基準状態 0**を決めて、状態 $0 \Rightarrow 1, 0 \Rightarrow 2$ の可逆過程で
 以下の量を見ると、経路に依存しない **状態量**になる

$$\int_{L_1} \frac{\delta Q}{T} = S(1), \int_{L_2} \frac{\delta Q}{T} = S(2) \quad \mathbf{S: エントロピー}$$

§ 2.5 エントロピー

Fig.2-10図



エンタルピー- S

$$\int_{L_1} \frac{d'Q}{T} = S(1), \int_{L_2} \frac{d'Q}{T} = S(2) \quad (2.16)$$

$$\int_{L_1} \frac{d'Q}{T} + \int_L \frac{d'Q}{T} = \int_{L_2} \frac{d'Q}{T}$$

$$\Rightarrow \int_L \frac{d'Q}{T} = S(2) - S(1) \quad (2.17)$$

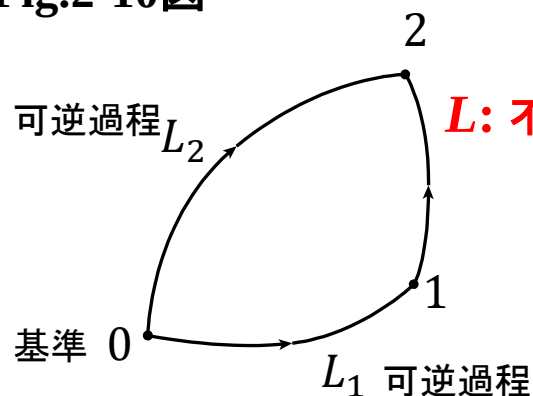
2が1に限りなく近づく極限を考える

$$dS = \frac{\delta Q}{T} \quad (2.18)$$

$$(dV = -\frac{d'W}{p} \text{ に似ている})$$

§ 2.5 不可逆変化とエントロピー

Fig.2-10図



L: 不可逆過程 $\Rightarrow$ 系の温度 $T \neq$ 熱源の温度 T'

$$\int_{L_1} \frac{d'Q}{T'} + \int_L \frac{d'Q}{T'} - \int_{L_2} \frac{d'Q}{T'} < 0$$

$$\Rightarrow S(1) + \int_L \frac{d'Q}{T'} - S(2) < 0$$

$$\Rightarrow \int_L \frac{d'Q}{T'} < S(2) - S(1) \quad (2.19)$$

$$\frac{\delta Q}{T'} < dS \quad (2.20)$$

$(T': \text{熱源の温度})$

まぎらわしい 過程のまとめ

孤立系、断熱系、閉鎖系、開放系

系と熱、エネルギー、物質の出入り

	熱	仕事(エネルギー)	物質
孤立系	不可	不可	不可
断熱系	不可	可	不可
閉鎖系	可	可	不可
開放系	可	可	可

準静的過程、可逆過程、不可逆過程

準静的過程

系が熱力学的平衡の状態を保ったまま、ある状態から別の状態へと(ゆっくり)変化する過程

【非常に重要】状態方程式は熱平衡状態、準静的過程で成立
真空中への気体の拡散などには使えない

可逆過程

ある系の状態が別の状態に変化したとき、外部と系との間でやり取りした熱と仕事を元に戻して、外部に何ら変化を残さずに系を元の状態に戻すことができる過程

- ・ 変化の途中において、系内および系外との間で
熱平衡 (外温=内温)、力学的平衡 (外圧=内圧)、
化学的平衡 (化学ポテンシャルが同じ) が保たれていることが必要。
- ・ 準静的過程でエネルギー散逸がなければ可逆過程

不可逆過程

実際の過程では、外圧 > 内圧 となり、系外がした仕事は系におよぼした仕事よりも大きいため、系外がした仕事の一部は損失になる。

外温と内温が違う場合に熱の出入りがあるとエントロピーが増大するので、これも不可逆過程

断熱過程

断熱過程

変化の過程で、外部との熱のやりとりがない過程

$$\delta Q = dU + \delta W = 0$$

準静的断熱過程

外部と**仕事のやりとりのみが存在**する**準静的**な過程。

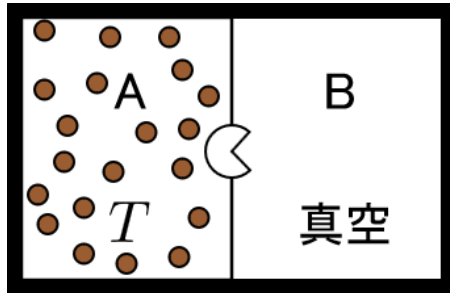
この時、過程は可逆である。

可逆な過程なので $dS = \delta Q/T$, 断熱過程なので $\delta Q = 0$ より、
 $dS = 0$: 「**等エントロピー過程**」 と呼ばれる

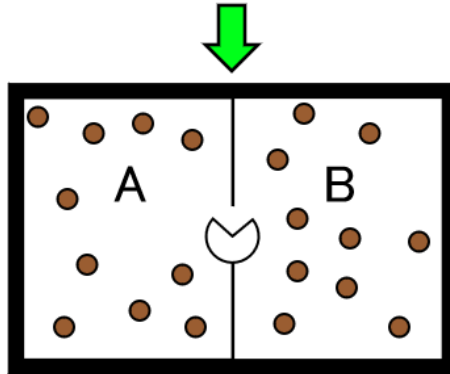
例：カルノーサイクルの断熱過程

準静的変化でない例: 断熱自由膨張

熱の出入りの無い系において、
気体分子の移動できる体積のみが急激に広がるような現象



断熱材



系Aと系Bを仕切っていたコックを開いて、粒子が自由に行き来できるようにする。

系Bは真空なので系Aの粒子が系Bに移動する時には仕事をしない $\Rightarrow \delta W = 0$ 。

断熱条件により、 $\delta Q = 0$ 。

熱力学第1法則より $dU = 0$ 。

結果、温度は変化しない。

断熱自由膨張は準静的な変化ではないので、状態方程式が使えない。

※ $PdV + VdP = nRdT$ が成立しない

$\Rightarrow$ 断熱自由膨張ではポアソンの関係式

$PV^\gamma = \text{const}$, $TV^{\gamma-1} = \text{const}$ が成立しない

体積は変化しているが温度は変わっていないことから、簡単に確認できる。