

نموذج الغاز المثالي - تعين كمية المادة في الحالة الغازية

GUEZOURI A. Lycée Maraval – Oran

حسب الطبعة الجديدة 2012 / 2013

مما يجب أن أعرف حتى أقول : إنني استوعبت هذا الدرس

- 1 - يجب أن أعرف معنى الضغط الذي يتسببه غاز على سطح .
- 2 - يجب أن أعرف أنه في درجة حرارة ثابتة يتتناسب حجم الغاز عكسيا مع ضغط الغاز (قانون بويل ماريוט) .
- 3 - يجب أن أعرف أن سلم درجة الحرارة المطلق ضروري في علم الترموديناميكي .
- 4 - يجب أن أعرف معنى الغاز المثالي .
- 5 - يجب أن أعرف أن الجداء PV لغاز حجمه V وضغطه P ، يتتناسب مع جداء كمية مادته ودرجة حرارته .
- 6 - يجب أن أعرف أهمية العلاقة $PV = n RT$ في هذا الدرس .

الدرس**1 – مفهوم الضغط**

مقدار الضغط هو النسبة بين القوّة الضاغطة والسطح المضغوط

$$P = \frac{F}{S}$$

إذا عبرنا عن القوّة بالنيوتن (N) والسطح بالمتر مربع (m^2) تكون وحدة الضغط (N/m^2) ، وتسمى هذه الوحدة كذلك الباسكال Pascal . ونرمز له بالرمز Pa .

ملاحظة : 1 pascal عبارة عن ضغط صغير جدا .

مثال :

حوض زجاجي مساحته $S = 1m^2$ يحتوي على g 100 من الماء . ما هو الضغط الذي يتسببه هذه الكمية من الماء على السطح ؟

$$P = \frac{Mg}{S} = \frac{0,1 \times 10}{1} = 1 Pa \quad \text{، لأن القوّة } F \text{ هي تقل الماء } Mg \quad \text{، وبالتالي}$$

نعلم أن الكتلة g 100 من الماء تشغل حجما قدره $100 mL$ ، $10^{-4} m^3$ ، وبالتالي يكون ارتفاع الماء في الحوض هو :

$$h = \frac{V}{S} = \frac{10^{-4}}{1} = 10^{-4} m = 0,1 mm \quad \text{، وهذا واضح أن الضغط } 1 Pa \text{ هي قيمة صغيرة جدا ، ولهذا نستعمل وحدات أخرى. مثل :}$$

1 bar = 10^5 pascal : (Bar)

1 atm = $1,013 \times 10^5$ Pa : (Atmosphère)

1 atm = 76 cm Hg السنتمتر – زنق

2 - ضغط غاز في درجة حرارة ثابتة :

لما نضغط غازا ، فإنه ينتقل من حالته الغازية إلى السائلة ثم إلى الصلبة ، حيث تقترب شيئاً فشيئاً جزيئاته إلى بعضها .
ضغط الغاز سببه التصادمات بين جزيئات الغاز والسطح الذي يشمل هذا الغاز .

في درجة حرارة ثابتة يتاسب ضغط الغاز عكسياً مع حجمه

$$PV = k$$

قانون بويل ماريott

لدينا نفس عدد جزيئات الغاز قبل وبعد ضغطه . (الشكل - 1)

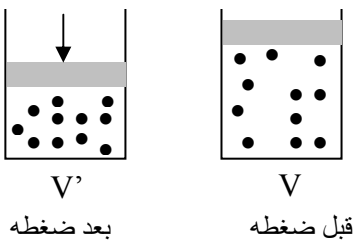
عدد مولات الغاز n يتتناسب مع عدد الجزيئات ، ولدينا التركيز المولى للغاز هو عدد المولات

في وحدة الحجم $C = \frac{n}{V}$ ، وبما أن $'V > V$ فإن ' C ' يكون أكبر من C ، وبالتالي

ضغط الغاز يتتناسب مع تركيزه

$$(1) \quad P = k \frac{n}{V}$$

k هو ثابت التتناسب



الشكل - 1

3 - سالم درجة الحرارة

السلم المئوي (الدرجة المئوية) والتي نرمز لها بـ ${}^{\circ}\text{C}$ ، حيث أن الماء يغلي في الدرجة ${}^{\circ}\text{C} 100$ ، ويبدا التجمد في الدرجة ${}^{\circ}\text{C} 0$ ، وذلك تحت الضغط الجوي .

السلم الفهرنهايتي (Echelle Fahrenheit) : هذا السلم مستعمل في إنجلترا والدول التابعة لها في هذا الميدان . رمزه ${}^{\circ}\text{F}$.
يبدا الماء بالتجمد في ${}^{\circ}\text{F} 32$ ، ويغلي في ${}^{\circ}\text{F} 212$.

السلم المطلق (الدرجة الكلفينية) ، نسبة إلى Kelvin ، حيث أن الكيلفن (${}^{\circ}\text{K}$) هو وحدة الدرجة المطلقة .
يبدا الماء بالتجمد في ${}^{\circ}\text{K} 273$ ، ويغلي في ${}^{\circ}\text{K} 373$.

4 - علاقة حجم وضغط غاز بدرجة الحرارة :

عندما نرفع درجة حرارة غاز ، فإن حجمه وضغطه يزدادان في نفس الوقت . مثلاً غاز موجود في بالونة مطاطية ، فعند رفع درجة حرارته يزداد حجمه (انتفاخ البالونة) وضغطه في نفس الوقت .

وبالتالي نكتب التتناسب :

$$(2) \quad PV = k T$$

k هو ثابت التتناسب .

5 - لماذا السلم المطلق ضروري ؟

عندما نعبر عن طول معدوم نكتب $0 = 1$ ، حيث لا تفهم الوحدة المستعملة ، لأنه لا فرق بين 0m و 0cm و 0km !
عندما قلنا أن الماء يبدأ في التجمد في درجة الحرارة ${}^{\circ}\text{C} 0$ ، هذا لا يعني أن الحرارة منعدمة عندئذ ، بل أخذ الصفر اختيارياً بداية تجمد الماء . وبالتالي لا نعلم متى تكون الحرارة منعدمة حتى تحدد الدرجة ${}^{\circ}\text{C} 0$.

لقد أثبتَ نظرياً أنه لا يمكن أن تخفض درجة حرارة إلى أقل من ${}^{\circ}\text{C} 273,15$ ، ولهذا أخذت هذه الدرجة هي الصفر المطلق في السلم الحراري المطلق ، أي ${}^{\circ}\text{K} 0$.

هذا السلم هو المعمول به في علم الترموديناميكي .

لو خضنا درجة حرارة غاز إلى أن يصبح ضغطه معديما ، هذا يتطلب منا أن تكون $T = 0$. هذه العملية مستحيلة ، لأن أولاً الدرجة المطلقة المعديمة هي نهاية (وأنت تعلم بدون شك ماذا يعني : تنتهي دالة إلى الصفر) ، ثانياً كون ضغط غاز معديم معناه أن جزيئات هذا الغاز لا تحدث أي تصادمات مع السطح الحاجز لهذا الغاز .

أي أن المادة في درجة الحرارة المطلقة المعديمة تكون في سكون تام ، وهذا غير ممكن .

لا نعوض إطلاقاً T بالقيمة صفر في قوانين термодинамиك.

$$T = t + 273 \\ T : {}^\circ\text{K} . \quad t : {}^\circ\text{C} . \quad 273,15 \approx 273$$

6 – الغاز المثالي

إن الغازات لا تخضع إلى أبعد حد لقوانين السابقة الذكر ، حيث أنها تبتعد عن خصوصيتها لهذين القانونين كلما اقتربت من حالتها السائلة . علماء الكيمياء تخيلوا غازا وأطلقوا عليه اسم الغاز المثالي ، حيث أنه يخضع لقوانين السابقة إلى أبعد حد ، وذلك مهما كانت درجة حرارته وضغطه .

بيّنت التجارب أنه في درجة الحرارة والضغط العادي (الظروف السائدة في المخبر مثلا) تخضع الغازات **الحقيقية** إلى قوانين الغازات المثالية بتقرير مسموح به

نعتبر الغازات الحقيقة مثالية ما دامت بعيدة عن الحالة السائلة

7 – قانون الغازات المثلية

من العلاقة (1) نستنتج

ولدينا العلاقة (2)

في العلاقة (3) لدينا التاسب بين الجداء PV وعدد مولات الغاز n

في العلاقة (3) لدينا التاسب بين الجداء PV ودرجة الحرارة المطلقة T

وبالتالي نستنتج التاسب بين PV و الجداء nT ، أي $\frac{PV}{nT} = Cst$ ، معناها ثابت ، حيث أن هذا الثابت يخص كل

الغازات ، أي أنه مستقل عن كل المتغيرات P ، n ، V ، T ،

نسمي هذا الثابت ثابت الغازات المثلية ، ونرمز له بالرمز R .

وبالتالي نكتب قانون الغازات المثلية :

$$PV = nRT$$

$$P (\text{Pa}) ; V (\text{m}^3) ; T ({}^\circ\text{K}) ; n (\text{mol})$$

تحديد قيمة R :

نعلم أن في الشرطين النظاميين تكون درجة الحرارة 0°C ، أي 273 K ، ويكون الضغط $P = 1 \text{ atm} = 10^5 \text{ Pa}$ ويكون حجم 1 mol من كل الغازات $V_0 = 22,4 \text{ L}$

$$R = \frac{PV_0}{nT} = \frac{1,013 \times 10^5 \times 22,4 \times 10^{-3}}{1 \times 273} = 8,33 \text{ Pa.m}^3.\text{mol}^{-1}.K^{-1}$$

بالتعويض في قانون الغازات المثالية نجد :