

## الباب الخامس

### بعض نتائج القانون الأول للديناميكا الحرارية

#### ١ - معادلة الطاقة :

تعرف معادلة الطاقة لمجموعة بأنها العلاقة التي تعبر عن الطاقة الداخلية  $u$  للمجموعة بدلالة متغيرات الحالة أو الإحداثيات الديناميكية. إن هذه المعادلة لا يمكن اشتقاقها تحليليا من معادلة الحالة للمجموعة، ولكن يجب أن تؤخذ بعض القياسات التجريبية للسعة الحرارية بالإضافة إلى نتائج أخرى مستخلصة من  $p - v - T$ .

ومن هذه المعلومات يمكن الحصول على المشتقة الجزئية للطاقة الداخلية  $u$  بدلالة متغيرات الحالة، وبإجراء التكاملات اللازمة يمكن الحصول على معادلة الطاقة اللازمة للمجموعة.

والآن نستطيع أن نوضح كيفية الحصول على المشتقة الجزئية للطاقة الداخلية بدلالة السعة الحرارية النوعية ومتغيرات الحالة ومشتقاتها الجزئية. ولإجراء ذلك نأخذ أي زوج من متغيرات الحالة ونعاملها كمتغيرين مستقلين، ثم يجري اشتقاق العلاقات الخاصة بالمجموعة.

#### المتغيران المستقلان $v - T$ :

لنفرض أن الطاقة الداخلية النوعية  $u$  لمجموعة يمكن التعبير عنها بدلالة المتغيران  $T$  و  $v$ . فإن :

$$du = \left( \frac{\partial u}{\partial T} \right)_v dT + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T dv.$$

فإذا اعتبرنا المجموعات التي يكون فيها الشغل مساويا :

$$d'w = pdv$$

وبالتعويض عن  $du$  و  $d'w$  في معادلة القانون الأول نحصل على :

$$d'q = \left( \frac{\partial u}{\partial T} \right)_v dT + \left[ p + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T \right] dv.$$

وهذه المعادلة هي عامة، ويمكن استخدامها لأي مادة، ولأي عملية عكسية، فإذا أجريت العملية عند ثبوت الحجم فإن :

$$dv = 0, d'q_v = c_v dT_v,$$

حيث:

$$c_v dT_v = \left( \frac{\partial u}{\partial T} \right)_v dT_v$$

إذن:

$$c_v = \left( \frac{\partial u}{\partial T} \right)_v$$

لذا فقياس  $c_v$  تجريبيا يعطينا مقدار التغير الحادث في الطاقة الداخلية عند تغير درجة الحرارة بثبوت الحجم . لذا يمكن استبدال  $(\partial u / \partial t)_v$  بـ  $c_v$  في أي معادلة . حتى إذا كان الحجم متغير ، لذا لأي عملية عكسية يمكن كتابة القانون الأول على النحو التالي :

$$d'q = c_v dT_v + \left[ p + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T \right] dv \quad (a)$$

فعند ثبوت الضغط يكون :

$$d'q_p = c_v dT_p$$

لذا تصبح المعادلة (a) كما يلي :

$$c_v dT_p = c_v dT_p + \left[ p + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T \right] dv_p$$

بقسمة طرفي المعادلة على  $dT_p$  فإننا نحصل على:

$$c_p = c_v + \left[ p + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T \right] \left( \frac{\partial v}{\partial T} \right)_p$$

وعند ثبوت درجة الحرارة أي  $dT = 0$  ، تصبح المعادلة (a) :

$$d'q_T = \left[ p + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T \right] dv_T$$

$$= p dv_T + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_p dv_T$$

وتوضح هذه المعادلة كمية الحرارة المضافة لمجموعة في عملية أيزوثيرمالية عكسية تساوي مجموع الشغل المبذول بواسطة المجموعة مضافا إليه الزيادة الحادثة في طاقته الداخلية .

كما نلاحظ أن تعريف السعة الحرارية النوعية عند ثبوت درجة الحرارة  $c_T$  يعطي بواسطة المعادلة  $d'q_T = c_T dT$  التي لا تفي بالغرض؛ لأن الكمية  $d'p_T$  لا تساوي صفرا ، بينما  $dT$  يساوي صفر ؛ لذا  $c_T = \pm \infty$  (لأن  $d'q_T$  ممكن أن تكون موجبة أو سالبة) . بمعنى آخر فالمجموعة في العملية الحرارية تسلك كما لو كان لديها سعة حرارية لا نهائية ، لأن أي كمية من الحرارة يمكن أن تنساب منها أو إليها دون أن تحدث تغيرا في درجة الحرارة .

أخيرا لنعتبر العملية الأديباتيكية العكسية وهي التي تكون فيها المجموعة معزولة حراريا وأن  $d'q = 0$  .

وتبين أن التغير الحادث في الإحداثيات الديناميكية لهذه العملية سيمرر لـ  $s$  بالرمز  $s$  (دليل) والسبب في ذلك يرجع إلى أن الإنتروبي Entropy يبقى ثابتا في هذه العملية . والمعادلة التالية :

$$c_v dT_s = - \left[ p + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T \right] dv_s$$

تعطينا العلاقات بين التغيرات في درجة الحرارة والحجم في العملية الأديباتيكية وبقسمة طرفي المعادلة على  $dv_s$  ، نحصل على:

$$c_v \left( \frac{\partial T}{\partial v} \right)_s = - \left[ p + \left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T \right]$$

بالتعويض عن قيمتا  $\beta$  و  $K$  في المعادلات السابقة نحصل على:

$$\left(\frac{\partial u}{\partial T}\right)_v = c_v$$

$$\left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_T = \frac{c_p - c_v}{\beta r} dv_T$$

$$\left(\frac{\partial T}{\partial v}\right)_s = \frac{c_v - c_p}{\beta v c_v}.$$

**المتغيران المستقلان p – T : T and p independent**

إذا اعتبرنا في هذه المرة T و p متغيرين مستقلين فإننا نكتب :

$$du = \left(\frac{\partial u}{\partial T}\right)_p dT + \left(\frac{\partial u}{\partial p}\right)_T dp.$$

$$dv = \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p dT + \left(\frac{\partial v}{\partial p}\right)_T dp.$$

والقانون الأول يصبح في الصورة :

$$d'q = \left[ \left(\frac{\partial u}{\partial T}\right)_p + p \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right] dT + \left[ \left(\frac{\partial u}{\partial p}\right)_T + p \left(\frac{\partial v}{\partial p}\right)_T \right] dp$$

فإذا أجريت العملية عند ثبوت الضغط فإن :

$$dp = 0, d'q = c_p dT_p,$$

$$c_p = \left[ \left(\frac{\partial u}{\partial T}\right)_p + p \left(\frac{\partial v}{\partial T}\right)_p \right]$$

نلاحظ أن  $c_p = (\partial u / \partial T)_v$  وأن  $c_p \neq (\partial u / \partial T)_p$

بالتعويض من المعادلة قبل السابقة عن قيمة  $c_p$  من المعادلة السابقة  $c_p$  نحصل

على:

$$d'q = c_p dT + dT \left[ \left(\frac{\partial u}{\partial p}\right)_T + p \left(\frac{\partial v}{\partial p}\right)_T \right] dp,$$

وفي العمليات الثابتة الحجم تكون  $d'q = c_v dT_v$  لذا يكون :

$$c_v dT_v = c_v dT_v + \left[ \left( \frac{\partial u}{\partial p} \right)_T + p \left( \frac{\partial v}{\partial p} \right)_T \right] dp_v,$$

$$c_v = c_p + \left[ \left( \frac{\partial u}{\partial p} \right)_T + p \left( \frac{\partial v}{\partial p} \right)_T \right] \left( \frac{\partial p}{\partial T} \right)_v \quad \text{أو:}$$

وعند ثبوت درجة الحرارة فإن:

$$d'q_T = \left[ \left( \frac{\partial u}{\partial p} \right)_T + p \left( \frac{\partial v}{\partial p} \right)_T \right] dp_T,$$

وهذه تشابه المعادلة التي تنص على أن الحد. حرارة المعطاة تكون مساوية لمجموعة الزيادة في الطاقة الداخلية وال. شغل المبذول. نجد في العمليات الأديباتيكية:

$$c_p dT_s = - \left[ \left( \frac{\partial u}{\partial p} \right)_T + p \left( \frac{\partial v}{\partial p} \right)_T \right] dp,$$

أو :

$$c_p \left( \frac{\partial T}{\partial p} \right)_s = - \left[ \left( \frac{\partial u}{\partial p} \right)_T + p \left( \frac{\partial v}{\partial p} \right)_T \right],$$

وباستخدام القيمة الخاصة بـ  $\beta$  و  $K$  نحصل على:

$$\left( \frac{\partial u}{\partial T} \right)_p = c_p - p\beta v$$

$$\left( \frac{\partial u}{\partial T} \right)_T = p v \kappa - \frac{\kappa}{\beta} (c_p - c_v)$$

$$d'q_T = \frac{\kappa}{\beta} (c_p - c_v) dq_T,$$

$$\left( \frac{\partial T}{\partial p} \right)_s = \frac{\kappa (c_p - c_v)}{\beta c_p}$$

## المتغيران المستقلان $p - v$ :

ومعادلات مماثلة كالتي سبقت يمكن اشتقاقها بنفس الطريقة السابقة باعتبار  $u$  دالة للضغط  $p$  والحجم النوعي الجزئي  $v$  . ثم ربطها بالـ قانون الأول للديناميكا الحرارية ، فنحصل على معادلة عامة ، نضع لها الشروط الخاصة بالعملية للتضاغضية والحرارية والأديباتيكية .

مما تقدم تم التعبير عن المعادلات الجزئية للطاقة الداخلية  $u$  بدلالة  $x$  . واصل المادة المقاسة تجريبيا وهي  $c_p$  و  $c_v$  و  $\beta$  و  $K$  سويا مع متغيرات الحالة  $p$  و  $v$  . كذلك حصلنا على ثلاث تعبيرات للحرارة المناسبة .

## الطاقة الداخلية للغازات :

نجد أن المعادلات المشتقة فيما سبق كلها تشمل على المقادير  $\left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_T$  . فإذا حصلنا بطريقة عملية دقيقة على  $c_p$  و  $c_v$  ومعامل التمدد الحجمي  $\beta$  . فتغير الطلاقة الداخلية بالنسبة إلى الحجم عند ثبوت درجة الحرارة  $(\partial u / \partial v)_T$  يمكن حسابه . والصعوبة هنا هي إيجاد القيمة العملية لـ  $c_v$  بطرق أكثر دقة . وتوجد طرق مباشرة، ولكنها غير دقيقة لقياس  $(\partial u / \partial v)_T$  للغازات . وهذه التجارب توضح أن هذه الكمية تكون صغيرة جدا للغازات الحقيقية، ويمكن اعتبارها مساوية للصفر للغاز المثالي .

$$P + \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_T = T \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v = \frac{T\beta}{K}$$

فإذا علمت أن معادلة الحالة لأي مادة فإننا نستطيع حساب قيمة  $(\partial u / \partial v)_T$  ، أو لأي مادة معلوم لها قيمتي  $\beta$  و  $K$  المقاسة وغير المعتمدين على القيم التجريبية لـ  $c_p$  و  $c_v$  . فالغاز المثالي :

$$p = \frac{RT}{v} , \left(\frac{\partial p}{\partial T}\right)_v = \frac{R}{v}$$

و:

$$\left(\frac{\partial u}{\partial r}\right)_T = \frac{RT}{r} - p = 0$$

لذا فالطاقة الداخلية للغاز المثالي لا تعتمد على الحجم الذروي الجزئي أو الكثافة أو الضغط، وذلك عند ثبوت درجة الحرارة، حيث من المعادلة السابقة نجد أن :

$$\left(\frac{\partial u}{\partial p}\right)_T = \left(\frac{\partial u}{\partial r}\right)_T \left(\frac{\partial v}{\partial p}\right)_T = 0$$

فالطاقة الداخلية للغاز المثالي تكون دالة لدرجة حرارته، وعند أي درجة حرارة فإن الطاقة الداخلية تكون ثابتة، سواء كان الغاز يشغل حيزاً كبيراً أو صغيراً أو كان واقعاً تحت ضغط كبير أو صغير.

وهذا يتفق مع النظرية الجزيئية للغاز المثالي، وأيضاً مع التجارب التي أجريت على الغازات الحقيقية في حالات تكاد تكون شبيهة بالغاز المثالي. فإذا فرضنا أن جزيئات الغاز المثالي لا تتجاذب أو تتنافر، وبالتالي لا توجد طاقة جهد متبادلة بين جزيئاته، وتكون طاقته الكلية التي عرفناها بالطاقة الداخلية للغاز تكون مساوية لمجموعة طاقات الحركة.

والطاقة الحركية تعتمد فقط على درجة الحرارة، ولذا تكون الطاقة الداخلية دالة لدرجة الحرارة فقط. وهذا صحيح إذا ضغط غاز مثالي عند درجة حرارة ثابتة، فإن حجمه ينكمش محدثاً ضغطاً كبيراً على جدران الوعاء الحاوي له. ويرجع هذا إلى تزايد عدد الجزيئات التي تصطدم بالجدران لودة زمنية، وليس لكبر طاقة الجزيئات.

$$c_v = \frac{du}{dT} \text{ (ideal gas).}$$

أو:

$$du = c_v dT$$

وبالتكامل نحصل على:

$$u = u_0 + \int_{T_0}^T c_v dT$$

حيث  $u_0$  الطاقة الداخلية عند درجة الحرارة  $T_0$  ، وليس من الضروري أن تكون مساوية للصفر المطلق . وهذه هي معادلة الطاقة لغاز مثالي ، والتي يمكن الحصول عليها من مبادئ الديناميكا الحرارية فقط .

فالثابت  $u_0$  غير معلوم ولا يوجد مبرر في الديناميكا الحرارية لمساواته بالصفر عند الصفر المطلق . ولإيجاد قيمة التكامل يجب أن نعرف قيمة  $c_v$  كدالة لـ  $T$  ، ولكن الديناميكا الحرارية تستطيع مفردها وضع الشروط الخاصة لقيمة  $c_v$  .

$$p = \frac{RT}{v-b} - \frac{u}{v^2} \left( \frac{\partial p}{\partial T} \right)_r = \frac{R}{v-b} : \text{ولغاز فان درفال}$$

مما سبق فإن :

$$\left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T = \frac{u}{v^2}$$

وبالتعويض عن قيمة  $(\partial u / \partial v)_T$  وأجزاء التكامل فإننا نحصل على معادلة الطاقة لغاز فان درفال كدالة لـ  $T$  و  $v$  .

$$du = c_v dT + \frac{u}{v^2} dv$$

$$u = u_0 + \int_{T_0}^T c_v dT + u \left( \frac{1}{u_0} - \frac{1}{v} \right)$$

حيث  $u_0$  تمثل الطاقة النوعية الداخلية عند درجة الحرارة  $T_0$  والحجم الذروي

•  $V_0$

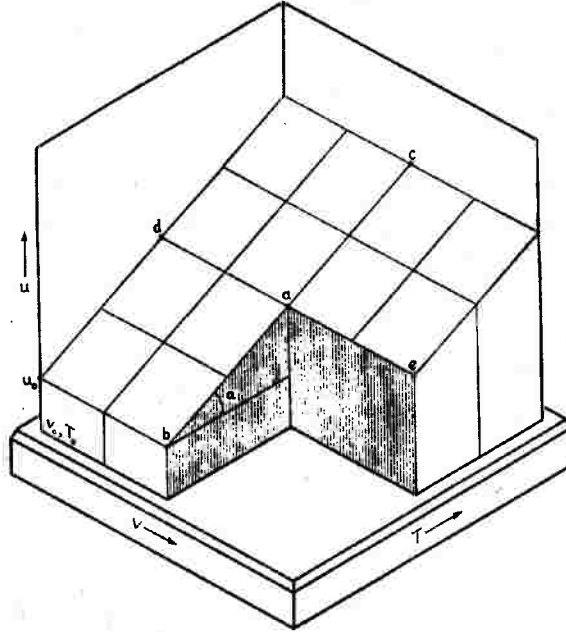
لذلك فالطاقة الداخلية لغاز فان درفال تعتمد على الحجم الذروي ودرجة حرارته . مع ملاحظة أن الثابت  $a$  يظهر فقط في معادلة الطاقة . والسبب في ذلك يرجع إلى أن الثابت  $a$  يكون مقياساً لقوة التجاذب بين الجزيئات أو الجهد الطاقي للجزيئات ، بينما الثابت  $b$  لا يؤثر في معادلة الطاقة حيث يمثل مقياساً لأقطار الجزيئات ، وسوف يوضح مستقبلاً .

وفي مدى درجات الحرارة التي يمكن فيها اعتبار  $c_v$  ثابتة ، تصبح معادلة الطاقة كما يلي :

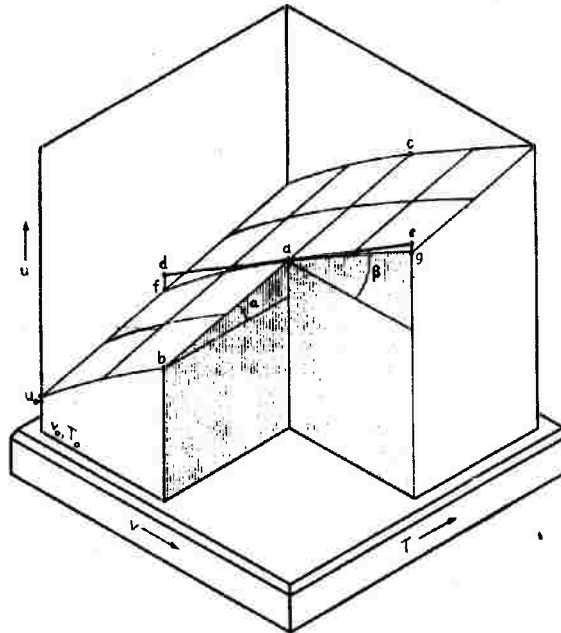
$$u = (u_0 - c_v T_0) + c_v T : \text{في حالة (غاز مثالي)}$$

$$u = \left( u_0 - c_v T_0 + \frac{a}{r_0} \right) + c_v T - \frac{a}{v} : \text{ولكن (غاز فان درفال)}$$

وهاتان المعادلتان يمكن تمثيلهما بيانيا كما في شكلي (أ) و (ب) .



شكل (أ) يمثل طاقة سطح لغاز مثالي (عند ثبوت  $c_v$ )



شكل (ب) يمثل طاقة سطح لغاز فان درفال (عند ثبوت  $c_v$ )

ففي الشكل (أ) قيمة التفاضل الجزئي  $(\partial u / \partial T)$  عند نقطة a هو ميل المستقيم bc عند النقطة a أو  $\tan \alpha$  . وحيث إن هذا الميل يساوي  $c_v$  والتدريسي س. بق أن فرضناها ثابتة . لذا فالمستقيم bc له نفس الميل عند جميع النقط . وه. ذا ص. حيح لجميع المستقيمات الأخرى عند ثبوت الحجم.

وقيمة  $(\partial u / \partial v)_T$  عند النقطة a هو ميل المستقيم de الذي قيمته صفر عند د. جميع النقطة ؛ وذلك لأن u للغاز المثالي لا تتغير بالنسبة إلى v عند ثبوت T .

في شكل (ب) غاز فان درفال تكون قيمة  $(\partial u / \partial T)_v$  عند النقطة a هي ميل المستقيم bc . ولما كان هذا مساويا لـ  $c_v$  التي اعتبرت ثابتة فإن الخط bc خط مستقيم مثل جميع الخطوط الأخرى عند ثبوت الحجم .

وقيمة  $(\partial u / \partial v)_T$  عند النقطة a هي ميل المنحنى fag عند النقطة a أو أن ميل المماس لهذا المنحنى عند النقطة a يمثل بالخط المستقيم de . هذا الميل عند د. النقطة a يكون مساويا  $a/v_a^2$  وهو ثابت لجميع النقط عند نفس الحجم، ولكن قيمته تقل كلما ازدادت قيمة v .

مع أن الرسم بالنسبة لمعادلة فان درفال ممثل بالشكل (ب) والذي يمثل طبيع. السطح  $u - v - T$  لأي غاز حقيقي عند ثبوت  $c_v$  فالطاقة الداخلية تزداد بزيادة كل من درجة الحرارة والحجم .

### الفرق بين السعات الحرارية النوعية:

الصور الخاصة للمعادلات العامة التي اشتقت في البند السابق يمكن كتابتها. للغاز المثالي وغاز فان درفال .

$$c_p - c_v = \beta v p \quad \text{غاز مثالي :}$$

$$c_p - c_v = \beta v \left( p + \frac{a}{v^2} \right) \quad \text{ولكن (غاز فان درفال)}$$

$$\beta = \frac{1}{T} \quad \text{للغاز المثالي:}$$

$$\beta = \frac{Rv^2(v-b)}{RTv^2 - 2a(v-b)^2}, p + \frac{a}{v^2} = \frac{RT}{v-b} \quad \text{ولغاز فان درفال:}$$

$$c_p - c_v = R \quad \text{إذن لغاز مثالي:}$$

$$c_p - c_v = R \frac{1}{1 - \frac{2a(v-b)^2}{RTv^2}} \quad \text{ولغاز فان درفال:}$$

وعند النظر إلى بعض القيم التجريبية للنسبة  $(c_p - c_v)/R$  لعدد من الغازات الحقيقية عند درجة حرارة الغرفة . نجد أن هذه النسبة مساوية للواحد . الصحيح للغاز المثالي لجميع درجات الحرارة ، وتبدو مختلفة عن الواحد الصحيح بأقل من ١% تقريبا لجميع الغازات.

### العمليات الأديباتيكية :

فيما يلي سوف نأخذ بالاعتبار عملية أديباتيكية عكسية والمعادلة التالية:

$$C_v dT_s = - \left[ p + \left( \frac{\partial v}{\partial T} \right)_T \right] dv_s$$

$$C_v dT_s = - p dv_s = - \frac{RT}{v} dv_s \quad \text{تصبح لغاز مثالي:}$$

$$C_v dT_s = - \left( p + \frac{a}{b^2} \right) dv_s = - \frac{RT}{v-b} dv_s \quad \text{ولغاز فان درفال}$$

وهذه المعادلات يمكن تكاملها لحصول على العلاقة بين  $T$  و  $v$  في العملية الأديباتيكية . بإسقاط الدليل  $s$  نحصل على المعادلات الخاصة بالغاز المثالي كما يلي :

$$\frac{dT}{T} + \frac{R}{c_v} \frac{dv}{v} = 0$$

$$\ln T + \frac{R}{c_v} \ln v = \text{ثابت}$$

$$Tv \frac{R}{c_v} = \text{ثابت}$$

$$\frac{dT}{T} + \frac{R}{c_v} \frac{dv}{v-b} = 0 \quad \text{ولغاز فان درفال:}$$

$$\ln T + \frac{R}{c_v} \ln (v - b) = \ln \text{ ثابت}$$

$$T(v - b)^{R/c_v} \frac{R}{c_v} = \text{ثابت}$$

ولما كان من الضروري أن يخضع الغاز لمعادلة حالته في أي عملية عكسية؛ فالعلاقة بين  $T$  و  $p$  وبين  $p$  و  $v$  يمكن إيجادها من المعادلات المذكورة أعلاه، وذلك بحذف  $v$  أو  $T$  بينهم وبين معادلة الحالة. كما يمكن إيجاد العلاقات السابقة أيضا بتكامل المعادلتين التاليتين :

$$\left( \frac{\partial T}{\partial p} \right)_s = \frac{k(c_p - c_v)}{\beta c_p}$$

$$\text{والمعادلة } \frac{\partial u}{\partial p} = \frac{k c_p}{\beta} \text{ للغاز المثالي نجد أن :}$$

$$T_p - \frac{R}{R + c_v} \text{ ثابت}$$

$$p_v \frac{R + c_v}{c_v} \text{ ثابت}$$

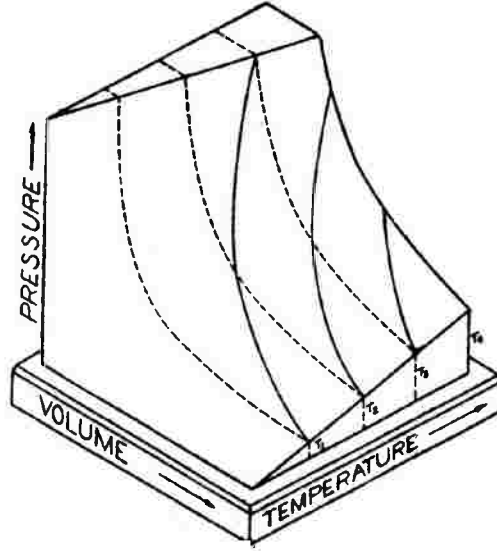
وهاتان المعادلتان يمكن وضعهما في صورة مألوفة إذا استخدمنا الحقيقة التالية  $c_p - c_v = R$  للغاز المثالي والكمية  $\gamma$  المعروفة بالمعادلة  $\gamma = c_p/c_v$ . وحينئذ نستطيع كتابة المعادلات للعمليات الأديباتيكية العكسية للغاز المثالي كما يلي :

$$T_v^{\gamma-1} \text{ ثابت}$$

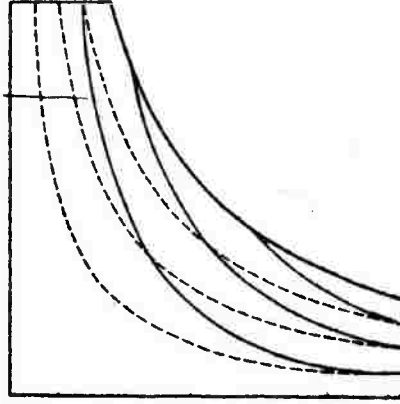
$$T_p = \frac{1-\gamma}{\gamma} \text{ ثابت}$$

$$Pv^\gamma = \text{ثابت}$$

والشكل التالي (a) يبين المنحنيات على سطح  $p - v - T$  للعمليات الأديباتيكية لغاز مثالي ومساقط المنحنيات على المستوى  $p - v$  موضحة في الشكل (a).



(a) الخطوط المستمرة تشمل عمليات أديباتيكية على السطح  $p - v - T$  لغاز مثالي



(b) مساقط العمليات الأديباتيكية (a) على المستوى  $p - v$

ومساقط المنحنيات الأديباتيكية على المستوى  $p - v$  لها عند كل نقطة مماس أكثر انحدارا عن المماس الحراري . ودرجة الحرارة لغاز مثالي تزداد في عملية الانضغاط الأديباتيكي العكسي . وهذا يتضح من الشكل السابق .

وهذه الزيادة في درجة الحرارة قد تكون كبيرة جدا بحيث يمكن استغلالها في تصميم آلة الديزل كمثال دلالة الاحتراق الداخلي ، وعند ضغط المكبس ينضغط الهواء في الأسطوانات إلى حوالي  $\frac{1}{15}$  من حجمه عند الضغط الجوي ، وتكون درجة حرارة الهواء مرتفعة عند نهاية المكبس المتحرك بحيث يحترق زيت الوقود

الداخلي دون وجود إشارة لبدء عملية الاحتراق . ويكون الشغل المبذول أثناء تعدد أديباتيكي لغاز مثالي :

$$\begin{aligned} w &= \int_{r_1}^{r_2} p dv \\ &= C \int_{r_1}^{r_2} v^{-\gamma} p dv \\ &= \frac{1}{1-\gamma} [C v^{1-\gamma}]_{r_1}^{r_2} \end{aligned}$$

حيث  $C$  هو المق. دار الثابت. ف. في المعادلة  $p v^\gamma$  . ولكي نق. . ول: إن  $C =$  ثابت  $p v^\gamma =$  معناه أن  $C =$  ثابت  $p_1 v_1^\gamma = p_2 v_2^\gamma$

لذا عند التعويض بالحد الأعلى للتكام. ل. في المعادلة  $C = \frac{1}{1-\gamma} [c_p^{1-\gamma}]$  فتحصل على المعادلة التالية :

$$w = \frac{1}{1-\gamma} (= p_2 v_2 - p_1 v_1).$$

كذلك نستطيع الحصول على الشغل باعتبار أنه لا يوجد انسياب للحرارة من أو إلى المجموعة في العملية الأديباتيكية ؛ فالشغل المبذول يكون على حساب الطاقة الداخلية للمجموعة . حيث  $u_2 - u_1 = -w$  وللغاز المثالي:

$$w = u_1 - u_2 = c_p (T_1 - T_2)$$

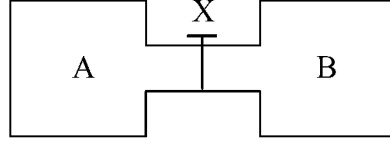
باعتبار  $c_p$  ثابتة .

وكذلك الشغل المبذول لغاز فان درفال من السهل الحصول عليه بنفس الطريقة

السابقة ، ومن المعادلة:  $u = u_0 + c_v dT \int_{T_0}^T + a \left( \frac{1}{v_0} - \frac{1}{v} \right)$  نجد أن الشغل يكون في الصورة التالية:  $w = r_0 (T_1 - T_2) - a \left( \frac{1}{r_1} - \frac{1}{r_2} \right)$

**تجربة جول :**

لقد تمت دراسة الطاقة الداخلية للغازات الحقيقية عمليا بواسطة جول وغيره . وإحدى هذه التجارب هي أن تجعل الغاز يتمدد حرا؛ بمعنى أن الغاز يتمدد في وعاء مفرغ . وجهاز جول المستخدم موضح بالشكل التالي :



### تجربة جول

والجهاز يتركب من وعائين A، B يتصلان بأنبوبة يقفلها صمام X، والغاز الموجود في الوعاء A تحت ضغط كبير، بينما يكون الوعاء B مفرغاً تماماً. ولإجراء التجربة يفتح الصمام X فيندفع الغاز من الوعاء A ليملأ الوعاء B، وهو بذلك يتمدد تمداً حراً وننتظر حتى نحصل على حالة اتزان حراري.

وفي حالة التمدد الحر فإن الغاز لا يبذل شغلاً على ما يحيط به، وإنما يبذل الغاز شغلاً ميكانيكياً على حساب الطاقة الداخلية للغاز في الوعاء A، وبذلك تقل طاقة الحركة للجزيئات فتتخفض درجة حرارة الغاز.

ولابد أن نمنع أي تسرب للحرارة من الغاز إلى ما يحيط به، وهذا يصعب تحقيقه عملياً. فإذا عزل الجهاز حرارياً؛ فالحرارة المكتسبة أو المفقودة من الوعائين إلى ما يحيط بهما تكون صغيرة جداً. وإذا تغيرت درجة حرارة الغاز أثناء التمدد سيكون هنا تسرب للحرارة إلى جدران الوعائين.

ومن المعروف أن السعة الحرارية للوعاء أكبر من السعة الحرارية للغاز، لذا فالتغير الناتج لدرجة الحرارة يكون صغيراً جداً، ومن الصعب ملاحظته بدقة عملاً. لو كان الغاز معزولاً تماماً.

كما يمكن حساب التغير في درجة حرارة الغاز بفرض أنه معزول تماماً. إذا علمت السعات الحرارية لكل من الغاز والوعاء الحاوي له. وسوف نعتبر تجربة مثالية وهي التي يكون فيها تسرب الحرارة والشغل المبذول مساوياً للصفر، أي أنه لا يوجد تغير في الطاقة الداخلية للغاز.

ونجد أن التغير في الحجم كبيراً أثناء التمدد الحر للغاز، فإذا كانت  $u_1, v_1, T_1$  تشير إلى حالة الغاز قبل التمدد، وأن  $u_2, v_2, T_2$  تشير إلى حالة الغاز بعد التمدد. وباعتبار  $c_v$  ثابتة أثناء التمدد، وأن  $u_2 = u_1$  وباستخدام معادلة الطاقة الكامنة:

$$u = u_0 + \int_{T_0}^T \left( \frac{1}{v_0} - \frac{1}{v} \right) c_v dT + a$$

التالية :

$$c_v (T_2 - T_1) = a \left( \frac{1}{r_1} - \frac{1}{r_2} \right)$$

كما يمكن قياس الحجم في المعادلة السابقة تجريبياً وإيجاد قيمة  $a$  من الجداول، وبذلك يمكن حساب التغير في درجة الحرارة، وحيث إن  $a$  كمية موجبة لجميع الغازات فمن الضروري أن  $\frac{1}{v_2}$  يكون أصغر من  $\frac{1}{v_1}$ ، وعليه يجب أن تكون  $T_2$  أصغر من  $T_1$ .

أي أنه يحدث انخفاض في درجة حرارة غاز فان درفال في حالة التمدد الحر. كما يمكن توضيح ذلك باستخدام النظرية الحركية للغازات باعتبار أن الطاقة الكلية للجزيئات (أي مجموعة طاقتي الحركة والوضع) تظل ثابتة أثناء التمدد.

ولما كانت الجزيئات تتباعد بعد التمدد فتزداد طاقة الوضع وتقل طاقة الحركة، لذا تنخفض درجة الحرارة. ويمكن حساب الانخفاض في درجة الحرارة لغاز ثاني أكسيد الكربون  $CO_2$  من البيانات الآتية :

$$v_1 = 2 \text{ m}^3/\text{mole}, v_2 = 4 \text{ m}^3/\text{mole}, a = 366 \times 10^3, c_v = 3.38 \times 8.31 \times 10^3$$

$$\therefore T_2 - T_1 = \frac{a}{c_v} \left( \frac{1}{v_1} - \frac{1}{v_2} \right) = \frac{366 \times 10^3}{3.38 \times 8.31 \times 10^3} \left( \frac{1}{2} - \frac{1}{4} \right) \approx -3 \text{ deg.}$$

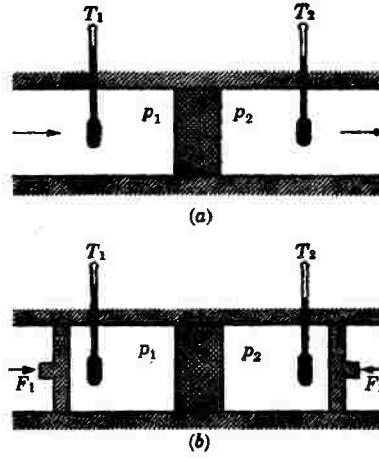
وهذا هو الانخفاض المتوقع في درجة الحرارة للغاز بفرض أنه معزول تماماً، ولكن التغير في درجة الحرارة المقاسة تجريبياً يكون صغيراً جداً لصعوبة عزل الغاز تماماً.

وهذا أمر معروف في جميع التجارب العملية، وللغاز المثالي يكون التغير في درجة الحرارة مساوياً للصفر؛ ولذا  $\left( \frac{\partial u}{\partial v} \right)_T$  تساوي صفراً لهذا الغاز.

### تجربة جول - كلفن أو تجربة الحاجز المسامي :

ونظراً لصعوبة القياس الدقيق للتغيرات الصغيرة في درجة الحرارة لغاز في حالة التمدد الحر؛ لذلك صمم جول - كلفن تجربة أخرى تظهر فيها التغيرات الصغيرة في درجة الحرارة لغاز في حالة التمدد الحر.

وقد استخدم جول وكلفن أسطوانة معزولة حرارياً بها غاز ويقفلها من طرفيها. مكبسان A ، B حرا الحركة ويوجد بينها حاجز مسامي يقلل الأسطوانة تماماً من منتصفها، كما مبين في الشكل التالي :



#### الانسياب خلال حاجز مسامي

وعندما يدفع المكبس A بقوة  $F_1$  حيث  $F_1 = P_1 A$  لكي يتحرك جهة اليمين. المسامي تمر جزيئات الغاز الموجودة أصلاً بالأسطوانة من مسام الحاجز، وذلك تحت تأثير الضغط  $P_1$  إلى الناحية اليسرى منه .

ثم تدفع حينئذ جزيئات الغاز بعد مرورها من الحاجز إلى المكبس B بقوة  $F_2 = P_2 B$  حيث يصبح الضغط الواقع عليه من الناحية اليمنى  $P_2$  ، ويمكن قياس درجات الحرارة على جانبي الحاجز المسامي بواسطة ترمومتران  $T_1$  ،  $T_2$  .

ونجد أن الشغل المبذول بواسطة الغاز بين المكبسين يكون في الصورة التالية:

$$W = p_2 V_2 - p_1 V_1 = m(p_2 v_2 - p_1 v_1).$$

كما أن التغير في الطاقة الداخلية للمجموعة تكون مساوية للتغير في الطاقة الداخلية لكتلة الغاز  $m$  المار خلال الحاجز المسامي، كما بالمعادلة التالية :

$$U_2 - U_1 = m (u_2 - u_1)$$

وحيث إن المجموع معزولة حرارياً، أي أن كمية الحرارة المتسربة  $Q$  خلال المجموع تكون مساوية للصفر . وباستخدام القانون الأول  $U_2 - U_1 = Q - W$  نجد أن :

$$\therefore m (U_2 - U_1) = 0 - m (p_2 v_2 - p_1 v_1),$$

$$u_2 - u_1 = p_1 v_1 - p_2 v_2,$$

$$u_1 + p_1 v_1 = u_2 + p_2 v_2.$$

كما أننا نجد أن التغير في الطاقة الداخلية لا يساوي صفراً ، كما في حالة التمدد الحر ، ولكن مساوياً للتغير في حاصل ضرب  $p v$  . ونتائج التجربة ليس من السهل تفسيرها وبمعنى آخر الفرق بين درجتي حرارة الغاز على جانبي الحد المسامي تكون كبيرة .

وعندما نفرض أن الغاز يخضع لمعادلة فان درفال ف. إن :  $c_p = c_v + R$  ثابتة فالمعادلة الأخيرة السابقة تصبح في الشكل التالي :

$$c_p(T_2 - T_1) \approx \frac{2a - RT_2 b}{v_2} - \frac{2a - RT_1 b}{v_1}$$

ونلاحظ أن هذه المعادلة تشتمل على الثابتين  $a$  ،  $b$  ، أي أن التغير في درجة الحرارة يمكن تعيينه بمعرفة القوة بين الجزيئات وأقطارها .

كما أن المعادلة السابقة ليس من السهل حلها بالذ. سبة  $(T_2 - T_1)$  . وس. نوجد قيمة  $RTb$  ونقارنها بقيمة  $2a$  لغاز ثاني أكسيد الكربون عند درجة  $300^\circ K$  كلف. ن حيث :

$$RTb = 8.31 \times 10^3 \times 300 \times 4.29 \times 10^{-2} = 1.08 \times 10^8$$

$$\therefore 2a = 2 \times 3.66 \times 10^5 = 7.32 \times 10^6$$

ونجد أن قيمة  $RTb$  حوالي ١٠% من قيمة  $2a$  ، ولما كان الفرق بين  $T_1$  ،  $T_2$  صغير جداً . يمكن أن نكتب بدون الوق. وع في خط. أ أن :

$$RT_1 b = RT_2 b = RTb$$

حيث  $T$  يمكن أن تحل محل  $T_1$  ، أو  $T_2$  ، أو القيمة المتوسط بينهما ، ونحصل على المعادلة التالية :

$$T_2 - T_1 \approx \frac{2a - RTb}{c_p} \left( \frac{1}{v_2} - \frac{1}{v_1} \right)$$

وباستخدام المعلومات التي ذكرتها تجربة جول والتعويض بها في المعادلة السابقة ، نحصل على المعادلة التالية :

$$T_2 - T_1 \approx \frac{(7.32 - 1.08)10^5}{4.40 \times 8.31 \times 10^3} \left( \frac{1}{4} - \frac{1}{2} \right) \approx -4.3 \text{ درجة}$$

وكما وضعنا من قبل أن الانخفاض في درجة الحرارة يكون تقريبا م.ساويا للانخفاض الذي يحدث لو كانت المجموعة معزولة تماما، وبما أن  $a = b = 0$  للغاز المثالي، لذا فالتغير في درجة حرارته تساوي صفرا عند دفعه خلال الحد المسامي .

### الإنث...ال...بي:

تبين أن مجموع الكميات  $u = pv$  أو  $u + pv$  توجد غالباً في معادلات الديناميكا الحرارية . ولقد وجدنا سابقاً أن:  $u + pv$  لا تتغير عند ضغط الغاز خلال الحاجز المسامي . والمقدار  $U + pV$  يسمى الإنثالبي، ويرمز له بـ  $h$  بالرمز  $H$ . والإنثالبي النوعية لوحدة الكتلة أوللجزء يرمز لها بالرمز  $h$  حيث:

$$H = U + pV, h = u + pv$$

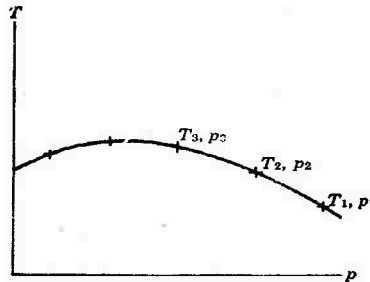
ونجد أن  $pv, u$  دوال لحالة المجموعة فقط ، وبالمثل الإنثالبي ، كما أن  $dH$  تكونا تفاضلات مضبوطة . وفي حالة الإنثالبي المعادلة :

$$u_1 + p_1 v_1 = u_2 = p_2 v_2$$

تصبح كما يلي :  $h_1 = h_2$  .

ونفرض أننا قمنا بعمل سلسلة من تجارب جول وكلفن على نفس الغاز . محتفظين بالضغط الابتدائي  $P_1$  ودرجة الحرارة  $T_1$  . اثبتنا لجميع التجارب ، مغيرين معدل دفع المكبس جهة الحاجز المسامي آخذين سلسلة من القيم .

ولتكن هذه القيم  $P_2, P_3$  وتكون درجات الحرارة المناظرة والمقاسة في كل تجربة هي  $T_2, T_3$  ، وكل زوج من القيم  $(T_2, P_2)$  و  $(T_3, P_3)$  يعين نقطة في الشكل التالي :

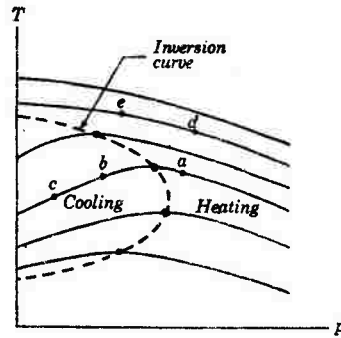


(a) تساوي نقط الإنثالبية

وحيث إن  $h_1 = h_2 = h_3$  ، أي أن الإنتالبي واحد عند جميع النقاط والمنحني المار خلال هذه النقط هو منحني الإنتالبي الثابت ، وأنه لا يمثل العملية المنجزة بواسطة الغاز أثناء مروره خلال الحاجز المسامي .

وبما أن العملية لا عكسية والغاز لا يمر بحالات اتزان متتالية، لذا يجب قياس الضغط النهائي ودرجة الحرارة عند مسافات كافية من الحاجز المسامي .

ويأجراء مجموعات أخرى من التجارب بنفس الشروط السابقة (محتفظ بين الضغط الابتدائي  $P_1$  ودرجة الحرارة  $T_1$  ثابتين للمجموعة الواحدة ولكنهما يختلفان باختلاف (المجاميع) . فنحصل على عدد من منحنيات الإنتالبي كالمبينة في الشكل التالي ، وأنها نموذج لجميع الغازات الحقيقية.



(b) المنحنيات الإنتالبية مع منحني الانقلاب

وإذ لم تكن درجة الحرارة مرتفعة جدا تمر منحنيات الإنتالبية خلال قيمة عظمى تسمى بنقطة الانقلاب Inversion point ، والمنحني المار بنقط الانقلاب يعرف بمنحني الانقلاب Inversion curve .

ونجد أن ميل المماس لمنحني الإنتالبية عند أي نقطة يكون  $(\partial T / \partial p)_h$  ، وعند

$$\left( \frac{\partial T}{\partial p} \right)_h = 0 \text{ : نقطة الانقلاب تكون .}$$

والنتيجة التي حصلنا عليها نتيجة مسبقه وسوف تشتق بمساعدة القانون الثاني، وهي كما يلي :

$$\left( \frac{\partial T}{\partial p} \right)_h = - \frac{1}{c_p} \left[ v - T \left( \frac{\partial v}{\partial T} \right)_p \right] = - \frac{v}{c_p} (1 - \beta T)$$

وعند نقطة الانقلاب نجد أن  $T_1 = 1/B$ ,  $1-BT_1 = 0$  ، ولغاز فان درفال:

$$T_i = \frac{RT_i v^2 - 2a(v-b)^2}{Rv^2(v-b)^2} = \frac{2a(v-b)^2}{Rbv^2}$$

والمعادلة التي تشمل كلا من  $T_i$  ،  $p_i$  نحصل عليها بحرف  $v$  بين المعادلتين المذكورة أعلاه ومعادلة الحالة . والمنحنى ممثل بالخط المتقطع في الشكل السابق .

ولاستخدام تأثير جول - كلفن في إسالة الغازات يجب اختيار درجة الحرارة والضغط الابتدائي، وكذلك الضغط النهائي لكي نحصل على انخفاض في درجة الحرارة، وهذا يحدث فقط إذا وقع الضغط ودرجة الحرارة الابتدائية على منحنى له نهاية عظمي .

والانخفاض في درجة الحرارة يحدث تمدد الغاز من النقطة  $a$  أو  $b$  إلى النقطة  $c$  ، ولكن يحدث ارتفاع في درجة الحرارة عندما يحدث تمدد من النقطة  $d$  إلى النقطة  $e$  .

وهنا لابد أن نشق بعض الخواص المهمة لدالة الإنثالبي، ويمكن كتابة ما يلي لأي عملية عكسية متناهية الصغر أي أن :

$$h = u + pv, \therefore dh = du + pdv + vdp$$

ولكن من القانون الأول:  $du + pdv = d'q$ ,

$$dh = d'q + vdp \quad \text{ذا:} \dots \dots \dots$$

وللعملية ذات الضغط الثابت فإن:  $d'q = c_p dT_p$  ,  $dp = 0$

$$dh_p = c_p dT_p \quad \text{ذا:} \dots \dots \dots$$

$$\left( \frac{\partial h}{\partial T} \right)_p = c_p \quad \text{و:}$$

ولعملية محدودة عند ضغط ثبات فإن:

$$(h_2 - h_1)_p = (u_2 - u_1)_p + p (v_2 - v_1)_p$$

وإذا كانت العملية العكسية، فالطرف الأيمن للمعادلة السابقة يكون مساويا للحرارة  $q_p$  الممتصة (المتكسبة) بواسطة المجموعة، وذلك من القانون الأول أي أن:  $(h_2 - h_1)_p = q_r$  .

لذا فالحرارة الممتصة في أي عملية عكسية عند ثبوت الضغط تكون م.ساوية للفرق بين الإنثالبي للمجموعة في نهاية العملية ، ولقد رأينا أن الحرارة لا تميز المجموعة لذا لا يمكن وضع جدول يشتمل على الحرارة في مجموعة كدالة لحالة المجموعة ، لاستخدامه في إيجاد الحرارة الممتصة بواسطة المجموعة في أي عملية .

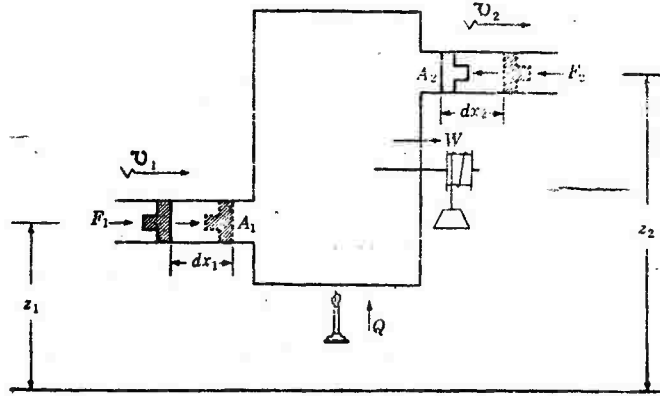
بينما نجد أن الإنثالبي تميز المجموعة، ويمكن وضع جدول ي.شمله ، ف.إذا أعطينا مثل هذا الجدول يمكننا إيجاد قيمة الإنثالبي عند نهاية أي عملية عكسية ثابتة الضغط، وبالطرح نحصل على الحرارة الممتصة في مثل هذه العملية .

مما تقدم يتضح أن الإنثالبي في عملية ذات الضغط الثابت يلعب نفس الدور الذي تلعبه الطاقة الداخلية في العملية ذات الحجم الثابت . أي أن :

$$c_p = \left( \frac{\partial h}{\partial T} \right)_p , \quad q_p = h_2 - h_1 \quad c_v = \left( \frac{\partial u}{\partial T} \right)_v , \quad q_v = u_2 - u_1$$

### معادلة الطاقة للتدفق الثابت :

يمثل الشكل التالي عملية ذات تدفق ثابت لسائل :



عملية التدفق الثابت لسائل

وهذا الجهاز يمكن أن يكون آلة بخارية أو تربينة أو ثلاجة، وسنفرض وجود حالة ثبات ، بمعنى أن: معدل امتصاص الحرارة ومعدل الشغل المبذول يكونا ثابتين ، وكتلة السائل لوحدة الزمن الداخلية والخارجية تكونا ثابتين ومتساويين ، وحالة السائل لا تتغير بالوقت عند أي نقطة ، أو تعود دوريا لنفس الحالة .

وعند تخيل وجود مكبسين في الأنبوبتين التي يدخل ويخرج منهما السائل تحت الدراسة . ونفرض أنهما يتحركان بسرعة  $v_1, v_2$  في الفترة الزمنية التي يدخل ويخرج فيها كتلة سائل  $m$  من الجهاز .

كما أن  $F_1, F_2$  هما القوتين المؤثرتين على مساحتي المكبسين  $A_1, A_2$  لإزاحة الكتلة  $m$  مسافة  $x_1, x_2$  ، وأن  $Q$  تمثل الحرارة الممتصة و  $W$  الشغل الناتج والشغل النهائي بواسطة المجموعة أثناء تدفق كتلة  $m$  من وإلى الجهاز ، يكون كما يلي :  $W + F_2x_2 - F_1x_1 =$  الشغل النهائي .

حيث إن :  $F_1x_1 = p_1A_1x_1 = p_1V_1, F_2x_2 = p_2A_2x_2 = p_2V_2$  .

والشغل النهائي :  $W + p_2V_2 - p_1V_1$

حيث  $V_1, V_2$  الحجمان اللذان تشغلهما الكتلة  $m$  أثناء الدخول والخروج من الجهاز .

وكما سبق ذكره فإن الزيادة في الطاقة الداخلية للكتلة  $m$  تكون كما يلي :

حيث  $u_1, u_2$  هما الطاقة الداخلية النوعية عند الدخول والخروج، بالإضافة إلى ذلك وجود زيادة في طاقة حركة الكتلة  $m$  تساوي :  $\frac{1}{2}m(v_2^2 - v_1^2)$

والزيادة في الطاقة الوضعية تساوي :  $mg(z_2 - z_1)$  ،

حيث  $g$  عجلة الجاذبية الأرضية acceleration . بمساواة الطاقة المتكونة نحصل على :

$$Q - (W + p_2V_2 - p_1V_1) = m [(u_2 - u_1) + \frac{1}{2}m(v_2^2 - v_1^2) + g(z_2 - z_1)]$$

وبالقسمة على  $m$  وترتيب حدود المعادلة السابقة نحصل على المعادلة التالية :

$$(u_1 + p_1v_1 + \frac{1}{2}v_1^2 + gz_1) - (u_2 + p_2v_2 + \frac{1}{2}v_2^2 + gz_2) - w + q = 0$$

$$h_1 = (u_1 + p_1v_1) \quad \text{ولكن :}$$

$$h_2 = (u_2 + p_2v_2) \quad ،$$

وبالتعويض نحصل على المعادلة التالية :

$$(h_1 + \frac{1}{2}v_1^2 + gz_1) - (h_2 + p_2v_2 + \frac{1}{2}v_2^2 + gz_2) - w + q = 0$$

وهذه هي معادلة الطاقة للتدفق الثابت وسوف نستخدمها لـ بعض الحالات الخاصة :

### أولاً : تجربة جول – كلفن:

لكي نثبت تساوي الإنتالبي لمجموعة معزولة حرارياً نقوم بإجراء تجربة تكون فيها المجموعة معزولة حرارياً ، أي أن الحرارة المناسبة من أو إلى المجموعة تكون مهملة ، والشغل الناتج يساوي صفراً .

ولا يوجد تغير في كل من الارتفاع الرأسي والتغير في السرعة صـ غير جـ دا بحيث يمكن إهمال الفرق بين مربعيهما، وعليه فإن المعادلة السابقة كما يلي :  
 $h_1 = h_2$  ولقد حصلنا على ذلك من قبل .

### ثانياً : التربين:

غالبا ما تكون درجة حرارة بخار التربين أكبر مما يحيط به ولكن تدفق السائل خلاله يكون سريع، ولذا فالحرارة المفقودة لوحدة كتلة البخار تكون صـ غير . والمطلوب إيجاد الشغل التربين .

والشغل الناتج لا يساوي صفراً في هذه الآلة، ولكن يمكن إهمال الفرق بين الارتفاعين الرأسين للدخول والخروج لا تكون معادلة الطاقة للتربين في الصورة التالية :

$$W = h_1 - h_2 + \frac{v_1^2 - v_2^2}{2}$$

كما أن الشغل الناتج لوحدة كتلة البخار في حالة التربين يعتمد على كـ لـ مـ ن فرق الإنتالبي الداخلة والخارجة، وكذلك الفرق بين مربع السرعات .

### ثالثاً : إيجاد سرعة التدفق خلال الأنابيب الضيقة:

البخار الخارج من المرجل بسرعة صغيرة تزداد سرعته بتدفقه خلال أنبوبة ضيقة قبل اصطدامه بريش التربين ، وفي الشكل التالي يوضح تدفق البخار خلال أنبوبة واسعة بسرعة صغيرة  $v_1$  وخروجه من أنبوبة ضيقة بسرعة كبيرة  $v_2$  .



### التدفق خلال الأنابيب الضيقة

وفي هذه الحالة نجد أن الشغل الناتج مساويا للصفر ، والحرارة المناسبة تكون صغيرة ويمكن اعتبارها تساوي صفرا ، والاختلاف بين الارتفاعات الرأسية تكون صغيرة ؛ لذا تؤول المعادلة التالية :

$$(h_1 + \frac{1}{2}v_1^2 + gz_1) - (h_2 + \frac{1}{2}(v_2^2 + gz_2) - w + q = 0$$

إلى المعادلة التالية :

$$v_2^2 = v_1^2 + 2 (h_1 - h_2)$$

### رابعا : معادلة برنولي:

إذا اعتبرنا تدفق سائل غير قابل للانضغاط خلال أنبوبية مختلفة المقطع والارتفاع الرأسي عن سطح الأرض فيكون الشغل الناتج يساوي صفرا، وأن التدفق أديباتيكي . وتصبح المعادلة في الصورة التالية :

$$h_1 + \frac{1}{2}v_1^2 + gz_1 = h_2 + \frac{1}{2}v_2^2 + gz_2 = \text{ثابت}$$

وبالتعويض عن قيمة الإنتالبي نحصل على المعادلة التالية :

$$u + pv + \frac{1}{2}v^2 + gz = \text{ثابت}$$

ومن القانون الأول نجد أن :  $du = dq - pdv$ .

وبما أن التدفق أديباتيكي أي أن:  $dq = 0$  والسائل غير قابل للانضغاط أي  $du = 0$  ؛ لذا  $u$  تكون ثابتة ، والمعادلة التالية :

$$u + pv + \frac{1}{2}v^2 + gz = \text{ثابت}$$

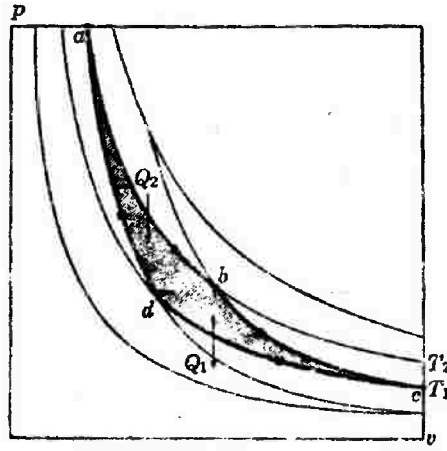
بوضع  $v = 1/p$  نحصل على ثابت :  $p + \frac{1}{2}pv^2 + pyz =$

هذه معادلة برنولي للتدفق الثابت لسائل غير قابل للانضغاط وسرعته صفر . ومعادلة برنولي هي حالة خاصة من المعادلة العامة للطاقة للتدفق الثابت .

## دورة كارنوت:

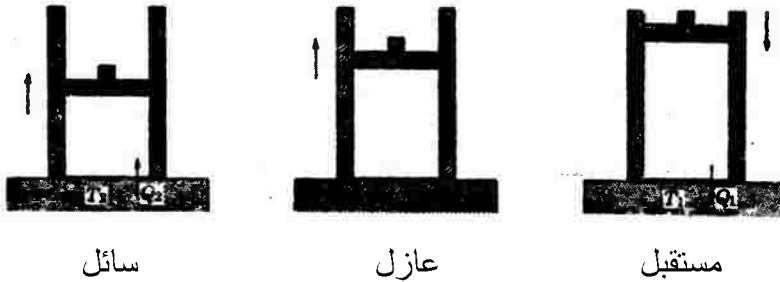
هي عملية دورية بسيطة ، وهي التي تأخذ مادة التشغيل الح.راري م.ن مستقبل عند درجة حرارة ثابتة  $T_2$  فتتمدد أديباتيكيا وعك.سيا . فتد.نخفض درجة حرارتها إلى  $T_1$  معطية حرارة عكسية إلى مستقبل عند هذه الدرجة ، ثم تد.ضغط عكسيا وأديباتيكيا إلى حالتها الأصلية .

ومادة التشغيل ممكن أن تكون مادة صلبة، أو سائلة، أو غازية، ويمكن أن تتغير حالتها خلال الدورة . شكل دورة كارنوت في المستوى  $p - v$  هي م.سافة محدود بمنحنيين حراريين ومنحنيين أديباتيكيين . فإذا كانت مادة التشغيل غ.از، فالشكل التالي يوضح الدورة .



دورة كارنوت

وكمثل حي لدورة كارنوت نعتبر آله كارنو الموضحة، بالشكل التالي وم.مادة التشغيل فيها تكون سائلة . وتتكون الآلة من أسطوانة بها س.ائل ومك.بس محكم يتحرك بحرية داخلها .



آلة كارنوت

ونجد أن جدران الأسطوانة والمكبس مصنوعة من مادة عازلة حرارياً بينما تكون قاعدة الأسطوانة مصنوعة من مادة جيدة التوصيل الحراري وممتصة للحرارة عند درجتي  $T_1, T_2$  وحامل ذو قاعدة معزولة ومستقبل شغل .

نفرض أننا بدأنا عند درجة حرارة  $T_2$  منظاراً للنقطة  $a$  في شكل دورة كارنوت والدورة تتم على أربعة مراحل مقسمة كالآتي :

**المرحلة الأولى :** نضع الأسطوانة على مستقبل حراري درجة حرارته  $T_2$  ويسمح للسائل بالتمدد ببطء . وفي هذه العملية ينتقل جزء من الشغل إلى المستقبل ويمتص السائل كمية الحرارة  $Q_2$  من المستقبل الحراري لمعادلة تأثير التمدد الحراري .

**المرحلة الثانية :** نضع الأسطوانة بعد ذلك على حامل ذي قاعدة معزولة حرارياً فيصبح بذلك السائل معزولاً عزلاً تاماً . ونسمح للسائل بالتمدد فتتخفص درجة حرارته من  $T_2$  إلى  $T_1$  بسبب هذا التمدد الأديباتيكي . وفي هذه المرحلة نجد أن السائل يبذل شغلاً أكثر .

**المرحلة الثالثة :** نضع الأسطوانة بعد ذلك على مستقبل حراري درجة  $T_1$  ويضغط السائل ببطء تحت درجة حرارة ثابتة ، وتفقد بذلك الحرارة الزائدة  $Q_1$  وهي التي نتجت عن ضغط السائل على المستقبل ، وفي هذه المرحلة يبذل شغل على السائل أي انضغاط حراري .

**المرحلة الرابعة :** نضع أخيراً الأسطوانة وتوضع على العازل ويضغط السائل أكثر مع ثبوت كمية حرارته فترتفع درجة حرارته من  $T_1$  إلى  $T_2$  ، وبذلك نعود إلى الحالة الأصلية أي انضغاط أديباتيكي .

ومن الشكل الخاص بدورة كارنوت نلاحظ أن الشغل المبذول بواسطة السائل في مرحلة التمدد من  $a$  إلى  $b$  إلى  $c$  أكبر من الشغل المبذول على السائل أثناء مرحلتي الانضغاط من  $c$  إلى  $d$  إلى  $a$  . نفرض أن  $W$  تمثل الشغل النهائي المبذول بواسطة السائل .

ونجد أن السائل امتص من المستقبل الذي كانت درجة حرارته  $T_2$  كمية من الحرارة  $Q_2$  وقذف كمية من الحرارة  $Q_1$  إلى المستقبل الذي كانت حرارته  $T_1$  ؛ ولذلك تكون الحرارة النهائية الممتصة بواسطة مستقبل تكون مساوية  $Q_2 + Q_1$  .

وحيث إن السائل أكمل دورة كاملة، لذا لا يوجد تغير في طاقة السائل الداخلية ،  
ويمكننا كتابة الآتي على ضوء القانون الأول :

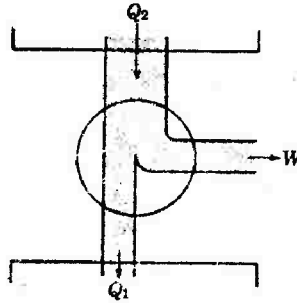
$$Q_2 + Q_1 - W = 0$$

$$\therefore W = Q_2 + Q_1$$

وبذلك يكون الشغل النهائي المبذول بواسطة المجموعة م. ساويا لمجموع أو الفرق بين القيم المطلقة للحرارة الممتصة م. ن. الم. ستقبل الد. راري ذات درجة الحرارة المرتفعة والمقذوفة إلى المستقبل ذات الدرجة المنخفضة .

وهذا يوضح عمل الآلة الحرارية من حيث تحول الحرارة إلى شغل ميكانيكي مفيد ، وذلك باستخدام مستقبل ساخن ومستقبل بارد فتمتص الآلة من الأول كمية حرارة  $Q_2$  يستغل جزء فقط منها على هيئة شغل مفيد وتنفذ الباقي على شكل حرارة بدرجة أقل .

ويمكننا تمثيل عمل الآلة الحرارية برسم توضيحي كما في الشكل التالي:



رسم توضيحي لشكل التدفق لآلة حرارية .

نجد أن عرض الخط الأنبوبي من المستقبل ذو الحرارة المرتفعة يتناسب مع الحرارة  $Q_2$  ، بينما عرض الخط الأنبوبي إلى المستقبل ذو الحرارة المنخفضة يتناسب مع الحرارة  $Q_1$  ، وعرض الخط الأنبوبي الجانبي الخارج من الآلة يتناسب مع الشغل الميكانيكي الناتج  $W$  .

والدائرة ليست إلا رسم توضيحي يشير إلى الآلة . كما أن كفاءة الآلة الحرارية  $\eta$  تعرف بأنها النسبة بين كمية الشغل الذي يمكن استخدامه واستخلاصه بواسطتها  $W$  إلى كمية الحرارة التي امتصتها الآلة من المستقبل  $Q_2$  باستخدام المعادلة  $w = Q_2 + Q_1$  ويمكن كتابة المعادلة الآتية :

$$\eta = \frac{w}{Q_2} = \frac{Q_2 + Q_1}{Q_2}$$

وبالطبع كمية الحرارة  $Q_1$  هي جزء من ناتج الآلة، ولكنه عديم الفائدة. من الناحية الاقتصادية، وكلما نقصت كمية الحرارة  $Q_1$ ، أي العادم والتي تستغني عنها الآلة دون فائدة كلما ازدادت كفاءة الآلة حتى تصل إلى القيمة  $n = 1$  وتكون كفاءة الآلة ١٠٠ % .

وتعريف الكفاءة بأنه: خارج قسمة الشغل الناتج على كمية الحرارة الممتصة. ليس قاصراً على آلة كارنوت، بل إنه تعريف عام لجميع الآلات الحرارية، وإذا عكس اتجاه دورة كارنوت فينعكس اتجاه جميع الأسهم في الشكلين السابقين .

ولكن لا تتغير من قيم كل من  $Q_2$  و  $Q_1$  و  $W$ . كمية الحرارة الممتصة من المستقبل ذات درجة الحرارة المنخفضة  $W$  هو الشغل المبذول بواسطة المستقبل .

وكمية الحرارة  $Q_2$  تساوي  $W - Q_1$  تمثل كمية الحرارة المقذوفة إلى المستقبل ذات الحرارة المرتفعة . ويمكننا القول بناءً على ذلك: إن لدينا ثلاث آلات كارنوت بدلاً من آلة واحدة، وهذا يعني أن الحرارة المسحوبة  $Q_1$  من المجموعة عند درجة حرارة منخفضة إلى الجزء الداخلي للثلاجة ، وشغل ميكانيكية  $W$  يبذل بواسطة . . . الموتور ، ودرجة حرارة مقذوفة  $Q_2$  عند درجة حرارة مرتفعة (تمتص بواسطة هواء الغرفة) تساوي مجموع الشغل الميكانيكي والحرارة الممتصة عند درجة الحرارة المنخفضة أي: (الجزء الداخلي للثلاجة) .

والنتيجة النافعة لعمل الثلاجة تكون كمية الحرارة  $Q_1$  المصحوبة منها وهي الفائدة التي نحصل عليها ، والشئ الذي يجب دفعه لها هو الشغل  $(-W)$  . كلما كبرت النسبة  $Q_1$  إلى  $(-W)$  كلما كانت الثلاجة أفضل وقيمة الثلاجة تكون في معامل أدائها  $E$  الذي يعرف من المعادلة التالية :

$$E = \frac{Q_1}{W} = \frac{Q_1}{Q_2 + Q_1}$$

ومعامل أداء الثلاجة عكس كفاءة الآلة الحرارية، ويمكن أن يكون أكبر من ١٠٠ % ، ولحساب كفاءة آلة كارنوت أو معامل الأداء لثلاجة كارنوت. يجب أن نعلم معادلة الحالة لمادة التشغيل . وسنوضح فيما بعد كحقيقة أن الكفاءة الآلية

لجميع آلات كارنوت التي تعمل بين درجتَي حرارة متساويتين لها نفس القيمة مهما اختلفت مادة التشغيل .

ولنفرض أن مادة التشغيل غاز مثالي . والشغل المبذول بواسطة المجموعة أثناء التمدد في العملية الحرارية من a إلى b في شكل دورة كارنوت يساوي ما يلي:

$$W_{ab} = nRT_2 \ln \frac{V_b}{V_a}$$

والشغل المبذول أثناء التمدد في العملية الأديباتيكية من b أي c ، كما بالمعادلة التالية :

$$W_{ab} = nc_v(T_2 - T_1)$$

والشغل المبذول على المجموعة أثناء الانضغاط في العملية الحرارية من c إلى d ، كما بالمعادلة التالية :

$$W_{ab} = nRT_1 \ln \frac{V_d}{V_c}$$

والشغل المبذول على المجموعة أثناء الانضغاط في العملية الأديباتيكية من b إلى a ، كما بالمعادلة التالية :

$$W_{da} = nc_v(T_1 - T_2)$$

وإذا كانت مادة التشغيل غازا مثاليا فلا تغير في الطاقة الداخلية في العمليتين الحرارية ، والحرارة الممتصة تساوي الشغل المبذول . بمعنى أننا نجد ما يلي :

$$W_{ab} = Q_2 , W_{cd} = Q_1$$

وتكون كفاءة الآلة كما بالمعادلة التالية :

$$\begin{aligned} \eta &= \frac{w}{Q_2} = \frac{W_{ab} + W_{bc} + W_{cd} + W_{da}}{Q_2} \\ &= \frac{nR \left( T_2 \ln \frac{V_b}{V_a} + T_1 \ln \frac{V_d}{V_c} \right)}{nRT_2 \ln \frac{V_b}{V_c}} \end{aligned}$$

لكن النقطتين b, c تقعان على نفس المنحنى الأديباتيكي، وكذلك النقطة d, a ؛  
لذا نجد أن :

$$T_2^{\frac{1}{\gamma-1}} V_b = T_2^{\frac{1}{\gamma-1}} V_c \quad \& \quad T_2^{\frac{1}{\gamma-1}} V_a = T_1^{\frac{1}{\gamma-1}} V_d$$

وبقسمة المعادلتين نحصل على المعادلة التالية :

$$\frac{V_b}{V_a} = \frac{V_c}{V_d}$$

وتصبح المعادلة الخاصة بكفاءة الآلة كما يلي :

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

وفي ثلاثة كارنوت يكون معامل الأداء بالمعادلة الآتية :

$$E = \frac{T_1}{T_1 - T_2}$$

بربط المعادلتين السابقتين بتعريفات الكفاءة الآلية ومعامل الأداء بواسطة  $Q_1$  و  $Q_2$  نحصل على المعادلة التالية لأي من الدورتين :

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

نجد أن القيمة المطلقة لكميات الحرارة الممتصة والمقذوفة تتناسب مع درجتي حرارة المستقبلين في أي من الدورتين.

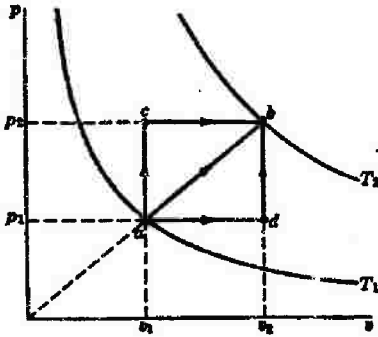
\* \* \*

## الأسئلة

1 - الطاقة الداخلية لغاز ما ممثلة بالمعادلة التجريبية :

$$U = aT - bp,$$

حيث  $a, b$  ثوابت . فإذا كان معامل التمدد الحجمي والانضغاطي هما:  $\frac{1}{p}, \frac{1}{T}$  على الترتيب . أوجد السعة الحرارية  $c_v$  عند حجم ثابت بدلالة  $T, p, b, a$  .



٢ - أخذ غاز مثالي سعته الحرارية النوعية

المولية عند ثبوت الحجم  $c_v = 5R/2$  من

النقطة  $a$  إلى النقطة  $b$  ، كما في الشكل

التالي على طول المسارات الثلاثة

$ab, adb, acb$  . . . . . ر أن  $v_2 =$

$$2v_1, P_2 = 2P_1$$

(a) احسب الحرارة المعطاة للغاز لكل

مول في كل من العمليات الثلاثة.

عبر عن الإجابة بدلالة  $T_1, R$  .

(b) احسب السعة الحرارية النوعية المولية للغاز بدلالة  $R$  للعملية  $ab$ .

٣ - قارن قيم الحدود  $c_p, p\beta v$  في المعادلة  $\left(\frac{\partial u}{\partial T}\right)_p = c_p - p\beta v$  حيث إن:

(a) للنحاس عند  $600^\circ K, 1 \text{ atm}$  .

(b) للغاز المثالي  $c_p = 5R/2$  .

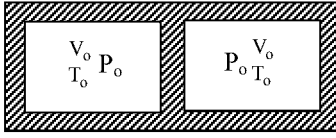
(c) عندما تعطى حرارة لغاز مثالي في عملية تضاغية ، أوجد النسبة التي

تستخدم لزيادة الطاقة الداخلية .

(d) عندما تعطى حرارة للنحاس في عملية تضاغية ، أوجد النسبة التي

تستخدم لزيادة الطاقة الداخلية .

٤ - الشكل التالي يمثل أسطوانة، جدرانها معزولة حراريا ، بها مك. بس متد. رك معزول حراريا . على كل من جانبي المكبس يوجد  $n$  مول لغاز مثالي الضغط



الابتدائي  $p_0$ ، والحجم  $V_0$  ، ودرجة الحرارة  $T_0$ ، وهي نفسها على جانبي المكبس، بينما قيمة  $\gamma$  للغاز تساوي 1.5 ، وأن  $c_v$  لا تعتمد على درجة الحرارة . فإذا أعطيت حرارة للغاز الموجود على الجانب الأيسر من المكبس بواسطة ملف حراري ، وبذلك تمدد الغاز على هذا الجانب ف. سبب انضغاط الغاز على الجانب الأيمن إلى أن أصبح ض. غطه  $27 p_0/3$  . بدلالة  $T_0, c_v, n$  أوجد ما يلي.

- الشغل المبذول على الغاز الموجود في الجانب الأيمن .
- درجة الحرارة النهائية للغاز على الجانب الأيمن .
- درجة الحرارة النهائية للغاز على الجانب الأيسر .
- كمية الحرارة المناسبة إلى الغاز على الجانب الأيمن .

٥ - غاز مثالي سعته الحرارية  $c_v = 3R/2$  ، يشغل حجم  $4m^3$  تحت ض. غط 8 atm ، ودرجة حرارة  $400^\circ K$  . تمدد الغاز حتى أصبح ضغطه النهائي 1 atm . احسب الحجم النهائي، ودرجة الحرارة ، والشغل المبذول ، الحرارة العكسية ، والتغير في الطاقة الداخلية لكل من العمليات الآتية :

- عندما يكون التمدد عكسيا وحراريا .
- عندما يكون التمدد عكسيا وأديباتيكيا .
- عندما يحدث التمدد في جو مفرغ (مخلخل) .

٦ - نفرض أن أحد الأوعية في جهاز جول الموضع في شكل ص. ٨٤ يحتوي على  $n_A$  مول لغاز فان درفال، والآخر يحتوي على  $n_B$  مول ؛ كلاهما عند درجة حرارة ابتدائية  $T_1$  . وأن حجم كل وعاء  $V$  . أوجد تعبيرا للتغير في درجة الحرارة عندما يفتح المحبس، وتصبح المجموعة في حالة اتزان جديد . أهمل أي انسياب للحرارة إلى الأوعية . حقق إجابتك للحالتين عندما  $n_A = n_B$  ، وعندما  $n_B = 0$  .

٧ - عدد درجات أعلى من  $300^{\circ}\text{K}$  ، يمكن تقريب قيمة  $c_p$  للنحاس بالعلاقة الخطية التالية :

$$c_p = a + bT$$

احسب التغير في الإنثالبية النوعية للنحاس عند ضغط  $1 \text{ atm}$  ؛ عندما تزداد درجة الحرارة من  $300^{\circ}\text{K}$  إلى  $1200^{\circ}\text{K}$  .

٨ - الجدول التالي يعطي قيمة الإنثالبية النوعية  $h$  للبخار فوق السخن كدالة لدرجة الحرارة عند ضغط ثابت  $2500 \text{ lb/in}^2$  ، كما يعطي القيم المذابة عند ضغط ثابت حيث وحدات  $h$  بـ  $\text{Btu/lb}$  .

| $T(^{\circ}\text{F})$ | $700^{\circ}$ | $800^{\circ}$ | $1000^{\circ}$ | $1200^{\circ}$ | $1400^{\circ}$ | $1600^{\circ}$ |
|-----------------------|---------------|---------------|----------------|----------------|----------------|----------------|
| $h(\text{Btu/lb})$    | 1170.8        | 1303.6        | 1458.4         | 1585.3         | 1706.1         | 1826.2         |

ارسم المنحنيات لـ  $h$  كدالة لـ  $t$  عند الضغوط الثابتة  $2500 \text{ lb/in}^2$  ، وفي مدى درجات الحرارة من  $700^{\circ}\text{F}$  إلى  $1600^{\circ}\text{F}$  ، بحيث تكون نقطة الأصل للمنحنى عند درجة حرارة  $t = 700^{\circ}\text{F}$  و  $a = 1100 \text{ Btu/lb}$  ، ومن المنحنى أكمل ما يلي :

(a) عند درجة حرارة  $800^{\circ}\text{F}$  ،  $c_p$  للبخار فوق المسخن (يزداد)، (يتناقص) ، (يظل ثابت)، كلما ازداد الضغط .

(b) عند ضغط  $2500 \text{ lb/in}^2$  ،  $c_p$  (تزداد): (تتناقص) ، (تظل ثابتة) ، كالملا. ازدادات درجة الحرارة .

(c) كما في (b) ، ولكن عند ضغط  $2500 \text{ lb/in}^2$  .

(d) كم  $\text{Btu}$  تلزم لرفع درجة حرارة باوند واحد للبخار المسخن إلى درجات حرارة عالية من  $700^{\circ}\text{F}$  إلى  $1600^{\circ}\text{F}$  عند ضغط  $2500 \text{ lb/in}^2$  ؟

(e) أوجد النسبة  $c_p/R$  للبخار المسخن إلى درجات حرارة عالية عند  $2500 \text{ lb/in}^2$  و  $1600^{\circ}\text{F}$  . حيث  $c_p$  السعة الحرارية النوعية الجزئية .

10 - الإنثالبية النوعية المولية لمعظم المواد عند درجات حرارة ليست منخفضة جداً ، ويمكن التعبير عنها بالمعادلة التجريبية :

$$h = aT + bT^2 + cT^{-1} + d$$

حيث  $a, b, c, d$  ثوابت.

أوجد السعة الحرارية النوعية المولية عند ثبوت الضغط .