

普通高等教育“十一五”国家级规划教材配套教材

# 物理化学学习指导

## (第三版)

董元彦 路福绥 唐树戈 郑新生 尹业平 主编



科学出版社

0130260123

064-42  
12-3

普通高等教育“十一五”国家级规划教材配套教材

# 物理化学学习指导

(第三版)

董元彥 路福綏 唐树戈 郑新生 尹业平 主编



科学出版社

北京

064-42  
12-3



北航

C1633009

01305P153

## 内 容 简 介

本书是《物理化学》(第五版)(董元彦等,科学出版社,2013)的配套参考书,全书共12章。各章结构为学习要求、内容概要、例题和习题解答、练习题四个部分。最后还给出了8套模拟试卷及其答案。

本书可供高等农林院校本科学生学习物理化学和准备参加硕士研究生入学考试的学生使用,也可供其他院校的学生和教师参考。

### 图书在版编目(CIP)数据

物理化学学习指导/董元彦等主编. —3 版. —北京:科学出版社,2013.3  
普通高等教育“十一五”国家级规划教材配套教材

ISBN 978-7-03-036901-7

I. ①物… II. ①董… III. ①物理化学-高等学校-教学参考资料  
IV. ①O64

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2013)第 041505 号

责任编辑:赵晓霞 杨向萍 丁 里 / 责任校对:包志虹

责任印制:阎 磊 / 封面设计:迷底书装

科 学 出 版 社 出 版

北京东黄城根北街 16 号

邮政编码:100717

<http://www.sciencep.com>

铭浩印刷厂印刷

科学出版社发行 各地新华书店经销

\*

2004 年 3 月第 一 版 开本:720×1000 B5

2008 年 1 月第 二 版 印张:16

2013 年 3 月第 三 版 字数:305 000

2013 年 3 月第六次印刷

**定价:36.00 元**

(如有印装质量问题,我社负责调换)

# 《物理化学学习指导》(第三版)

## 编写委员会

主编 董元彥 路福绥 唐树戈 郑新生 尹业平

副主编 杨丽华 杨亚提 吕晓丽 刘有芹 王嘉讯

编 委(按姓氏汉语拼音排序)

常青云 董元彥 范海林 高书涛 李 鹤

李丽芳 李培强 梁大栋 刘有芹 路福绥

吕晓丽 马海龙 马亚团 牟 林 唐树戈

王嘉讯 武伟红 杨丽华 杨亚提 尹业平

原 弘 张东方 张瑾华 赵海双 郑新生

## 第三版前言

为了配合董元彦等编著的《物理化学》，我们先后编写了《物理化学学习指导》第一版和第二版，这次再版是为了与《物理化学》(第五版)配套，修订时依然保持学习要求、内容概要、例题和习题解答、练习题和模拟试卷 5 个部分，满足学生复习备考和准备硕士研究生入学考试的需要。

本次修订，对例题和习题进行了增删，避免简单化，注重启发性，更加理清了物理化学的学习思路。通过学习要求和内容概要的介绍，明确每一章的知识框架和体系，通过例题解析，说明物理化学基本公式和概念的使用条件和方法，对照习题解答明确自己在解题过程中存在的误区和错误，然后通过自测练习题检验自己的学习情况，最后通过模拟试卷进行综合练习，达到对物理化学的理解和方法的掌握。

参加本次修订的有：唐树戈、牟林（沈阳农业大学，第 1、2 章），吕晓丽、梁大栋、范海林（吉林农业大学，第 3 章），董元彦、郑新生、原弘、尹业平、王嘉讯、张瑾华、张东方（华中农业大学，第 4、7、11、12 章），刘有芹（华南农业大学，第 5 章），杨丽华、武伟红、高书涛、常青云（河北农业大学，第 6 章），杨亚提、赵海双、马亚团、马海龙、李鹤（西北农林科技大学，第 8 章），路福绥、李丽芳、李培强（山东农业大学，第 9、10 章）。全书由董元彦、郑新生、原弘定稿。

由于编者水平有限，书中的疏漏或不妥之处在所难免，欢迎读者批评指正。

编 者

2012 年 12 月

## 第二版前言

本书是普通高等教育“十一五”国家级规划教材《物理化学》(第三版修订版)的配套学习指导书。《物理化学学习指导》第一版于2004年3月由科学出版社出版，经过几年的教学使用，受到师生普遍欢迎。特别是书中编有多套模拟试卷供综合练习，为学生复习备考以及准备硕士研究生学位入学考试提供了很大的帮助。

作为普通高等教育“十一五”国家级规划教材，《物理化学》(第三版修订版)修订时增加了结构化学基础、光谱学简介等内容，同时对各章节进行了调整、增删。结合《物理化学》(第三版修订版)的编写情况，本书编委会对《物理化学学习指导》同步进行了修订再版，章节次序与《物理化学》(第三版修订版)一致，在保持第一版特色的前提下，对部分内容做了调整和增删。本书为学生指明了课程的重点和难点，通过典型例题，给出解题的思路，讲授解题的方法和技巧。

参加本书编写的有董元彦、郑新生、尹业平、王嘉讯、张瑾华(华中农业大学，第8、11、12章)，路福绥、李丽芳(山东农业大学，第10章)，唐树戈、卜平宇、余世雄(沈阳农业大学，第1、2章)，杨丽华、武伟红、高书涛(河北农业大学，第5、6章)，杨亚提、赵海双、马亚团、张红俊、李鹤(西北农林科技大学，第9章)，吕晓丽、范海林、梁大栋(吉林农业大学，第3、4、7章)。全书由董元彦、路福绥、唐树戈、尹业平定稿。

感谢科学出版社的编辑同志，他们为本书的出版做了大量的工作。由于编者水平所限，书中不当之处在所难免，欢迎读者批评指正。

编 者

2007年10月

## 第一版前言

物理化学是化学科学的一门重要分支科学,该课程是农林院校的重要基础课程。该课程理论性强、逻辑性强、公式很多,学生在学习中普遍感到困难。针对学生的困难和课程的特点,结合教师多年教学经验,我们为农林院校“21世纪高等院校教材”《物理化学》(第三版)编写这本配套的学习指导书,该书同时可与“面向21世纪课程教材”《物理化学》(第二版)配套使用。

书中明确地指出了农林院校对物理化学课程的学习要求,概要地归纳了各章的主要内容,从易到难列举各种类型的例题,并解答了教材中的全部习题,还提供多种类型的练习题。为方便学生学习和满足研究生报考者复习的需要,本书还收集、整理了若干套模拟试卷,以供学生参考。

参加本书编写的有李宝华、唐树戈、卜平宇、夏泉(沈阳农业大学,第1、2章),吕晓丽、梁大栋(吉林农业大学,第3、4章),杨丽华、张红燕(河北农业大学,第5、6章),董元彦、尹业平、王嘉讯(华中农业大学,第7~11章),赵海双、马亚团(西北农业大学,第12、13章),路福绥、李丽芳(山东农业大学,第14、15章)。全书由董元彦、李宝华、路福绥、尹业平定稿。

感谢科学出版社和编辑刘俊来、杨向萍等同志,他们为本书的出版做了大量的工作。

由于编者水平所限,书中不当之处在所难免,欢迎读者批评指正。

编 者

2004年2月

# 目 录

第三版前言

第二版前言

第一版前言

第 1 章 化学热力学基础	1
1.1 学习要求	1
1.2 内容概要	1
1.3 例题和习题解答	9
1.4 练习题	19
第 2 章 自由能、化学势和溶液	24
2.1 学习要求	24
2.2 内容概要	24
2.3 例题和习题解答	32
2.4 练习题	41
第 3 章 相平衡	47
3.1 学习要求	47
3.2 内容概要	47
3.3 例题和习题解答	49
3.4 练习题	53
第 4 章 化学平衡	59
4.1 学习要求	59
4.2 内容概要	59
4.3 例题和习题解答	60
4.4 练习题	67
第 5 章 电解质溶液	73
5.1 学习要求	73
5.2 内容概要	73
5.3 例题和习题解答	77
5.4 练习题	83

---

<b>第 6 章 电化学</b>	88
6.1 学习要求	88
6.2 内容概要	88
6.3 例题和习题解答	93
6.4 练习题	104
<b>第 7 章 化学动力学</b>	109
7.1 学习要求	109
7.2 内容概要	109
7.3 例题和习题解答	118
7.4 练习题	128
<b>第 8 章 表面物理化学</b>	134
8.1 学习要求	134
8.2 内容概要	134
8.3 例题和习题解答	140
8.4 练习题	151
<b>第 9 章 胶体化学</b>	157
9.1 学习要求	157
9.2 内容概要	157
9.3 例题和习题解答	166
9.4 练习题	172
<b>第 10 章 高分子溶液</b>	177
10.1 学习要求	177
10.2 内容概要	177
10.3 例题和习题解答	183
10.4 练习题	192
<b>第 11 章 结构化学基础</b>	195
11.1 学习要求	195
11.2 内容概要	195
11.3 例题和习题解答	201
11.4 练习题	203
<b>第 12 章 光谱学简介</b>	206
12.1 学习要求	206
12.2 内容概要	206
12.3 例题和习题解答	210
12.4 练习题	211

<b>模拟试卷</b> .....	214
物理化学模拟试卷(一).....	214
物理化学模拟试卷(二).....	216
物理化学模拟试卷(三).....	217
物理化学模拟试卷(四).....	220
研究生入学考试物理化学模拟试卷(一).....	224
研究生入学考试物理化学模拟试卷(二).....	227
研究生入学考试物理化学模拟试卷(三).....	230
研究生入学考试物理化学模拟试卷(四).....	234
<b>模拟试卷参考答案</b> .....	238

# 第1章 化学热力学基础

## 1.1 学习要求

- (1) 掌握化学热力学的基本概念和基本公式。
- (2) 复习热化学内容;掌握基尔霍夫(Kirchhoff)公式。
- (3) 掌握熵变的计算;了解熵的统计意义。

## 1.2 内容概要

### 1.2.1 热力学基本概念

#### 1. 体系和环境

热力学中,将研究的对象称为体系(system)。热力学体系是大量微观粒子构成的宏观体系。

体系之外与体系密切相关的周围部分称为环境(surrounding)。体系与环境之间可以有明显的界面,也可以是想象的界面。

- (1) 敞开体系(open system)。体系与环境间既有物质交换,又有能量交换。
- (2) 封闭体系(closed system)。体系与环境间只有能量交换,没有物质交换。  
体系中物质的量守恒。
- (3) 孤立体系(isolated system)。体系与环境间既无物质交换,又无能量交换。

#### 2. 体系的性质

用来描述体系状态的宏观物理量称为体系的性质(property of system),如  $T$ 、 $V$ 、 $p$ 、 $U$ 、 $H$ 、 $S$ 、 $G$ 、 $F$  等。

- (1) 广度性质(extensive properties)。体系这种性质的数值与体系物质含量成正比,具有加和性。
- (2) 强度性质(intensive properties)。这种性质的数值与体系物质含量无关,无加和性,如  $T$ 、 $p$ 、 $\rho$ (密度)等。

### 3. 状态及状态函数

状态(state)是体系的物理性质及化学性质的综合表现,即体系在一定条件下存在的形式。热力学中常用体系的宏观性质来描述体系的状态。

体系性质的数值又取决于体系的状态,它们是体系状态的单值函数,所以体系的性质又称状态函数(state function)。

根据经验知,一个纯物质封闭体系的状态可由两个状态变量来确定, $T$ 、 $p$ 、 $V$ 是最常用的确定状态的三个变量。例如,若纯物质封闭体系的状态用其中的任意两个物理量(如  $T$ 、 $p$ )来确定,则其他的性质可写成  $T$ 、 $p$  的函数  $Z=f(T,p)$ 。

状态函数的微小变化,在数学上是全微分,并且是可积分的。体系由状态 1 变到状态 2,状态函数的改变量只与体系的始、终态有关,与变化过程无关。

### 4. 过程与途径

状态变化的经过称为过程(process)。

完成变化的具体步骤称为途径(path)。

化学反应



即

$$0 = \sum \nu_B R_B$$

式中: $R_B$  表示反应物或产物; $\nu_B$  为物质 B 的化学计量数(对于反应物, $\nu_B$  是负值,即  $\nu_A = -a$ , $\nu_D = -d$ ;对于产物  $\nu_B$  是正值,即  $\nu_G = g$ , $\nu_H = h$ )。 $\nu_B$  的量纲为 1。在反应开始时,物质 B 的物质的量为  $n_{B,0}$ ,反应到  $t$  时刻,物质 B 的物质的量为  $n_{B,t}$ ,反应进度  $\xi$  定义为

$$\xi = \frac{\Delta n_B}{\nu_B} = \frac{n_{B,t} - n_{B,0}}{\nu_B} \text{ mol}$$

反应的微小变化

$$d\xi = \frac{dn_{B,t}}{\nu_B}$$

即

$$dn_{B,t} = \nu_B d\xi$$

或有限变化

$$\Delta n_{B,t} = \nu_B \Delta \xi$$

### 5. 热力学平衡态

体系在一定外界条件下,经足够长的时间后,可观察的体系性质均不随时间变

化,这种状态称为定态。若将体系与环境隔离,体系中各部分可观察的体系性质仍不随时间变化,体系所处的状态称为热力学平衡态(thermodynamic equilibrium)。

体系的热力学平衡态应同时包括以下几个平衡:①热平衡(thermal equilibrium),体系各部分的温度  $T$  相等且与环境温度相等;②力平衡(mechanic equilibrium),体系各部分的压力相等且体系与环境的边界不发生相对位移;③相平衡(phase equilibrium),体系内各相的组成和数量不随时间变化;④化学平衡(chemical equilibrium),体系的组成不随时间变化。

## 6. 热与功

因体系与环境间有温度差所引起的能量流动称为热(heat),用  $Q$  表示。本书规定:体系吸热,  $Q$  为正值;体系放热,  $Q$  为负值。

体系与环境间因压力差或其他机电“力”引起的能量流动称为功(work),功以符号  $W$  表示。本书规定:环境对体系做功,  $W > 0$ ;体系对环境做功,  $W < 0$ 。

热力学中,体积功(volume work)最为重要。体积功是因体系体积发生变化做的功。设体系反抗外压力  $p_e$ ,体积膨胀了  $dV$ ,因为压力  $p$  的作用方向与体积变化方向相反,故体系所做功是负值。计算体积功的通式是

$$\delta W = -p_e dV$$

在可逆过程中,可用体系的压力  $p$  代替环境压力  $p_e$ ,即  $p = p_e$ 。

$$W = - \int_{V_1}^{V_2} p dV$$

一些特定情况下,体积功的计算如下:

恒外压过程

$$W = -p_e \Delta V$$

定容过程

$$W = - \sum_i p_e dV_i = 0$$

理想气体的定温可逆过程

$$W = - \int_{V_1}^{V_2} p dV = -nRT \ln \frac{V_2}{V_1} = -nRT \ln \frac{p_1}{p_2}$$

理想气体自由膨胀( $p_e=0$ )过程

$$W = 0$$

除体积功以外,电功、表面功等称为其他功,用符号  $W'$  表示,  $W'$  也称非体积功(nonvolume work)。

### 1.2.2 热力学能和热力学第一定律

封闭体系的一种性质,它在指定始、终态间的变化的改变值恒等于过程的

$Q+W$ , 而与途径无关, 这个性质称为热力学能(thermodynamic energy), 用符号  $U$  表示。体系的热力学能的绝对值无法知道。

封闭体系热力学第一定律(first law of thermodynamics)就是能量守恒定律在热力学中的应用, 其数学表达式为

$$dU = \delta Q + \delta W \quad \text{或} \quad \Delta U = Q + W$$

### 1.2.3 焓

焓(enthalpy)定义为  $H \equiv U + pV$ , 焓是状态函数, 广度量, 绝对值无法确定。

### 1.2.4 热和热容

定容热:  $Q_V = \Delta U; \delta Q_V = dU$  封闭体系无其他功定容过程

定压热:  $Q_p = \Delta H; \delta Q_p = dH$  封闭体系无其他功定压过程

相变热:  $\Delta H = Q_p$  定温定压下封闭体系相变过程

热容(heat capacity): 体系无相变、无化学变化时温度改变 1K 所需的热。

定容摩尔热容(molar heat capacity at constant volume)

$$C_{V,m} = \frac{\delta Q_{V,m}}{dT} = \left( \frac{\partial U_m}{\partial T} \right)_V$$

定压摩尔热容(molar heat capacity at constant pressure)

$$C_{p,m} = \frac{\delta Q_{p,m}}{dT} = \left( \frac{\partial H_m}{\partial T} \right)_p$$

理想气体(ideal gas):  $C_{p,m} - C_{V,m} = R$

摩尔热容与温度的经验公式

$$C_{p,m} = a + bT + cT^2$$

$$C_{V,m} = a + b'T + c'T^{-2}$$

### 1.2.5 热力学第一定律在理想气体中的应用

#### 1. 焦耳实验

由理想气体自由膨胀(向真空膨胀)直接观测结果  $dT = 0$ (体系与环境无热量交换), 得出结论

$$\left( \frac{\partial U}{\partial V} \right)_T = \left( \frac{\partial U}{\partial p} \right)_T = 0 \quad \left( \frac{\partial H}{\partial V} \right)_T = \left( \frac{\partial H}{\partial p} \right)_T = 0$$

理想气体的热力学能  $U$  及焓  $H$  只是温度的函数, 与体积、压力的变化无关。

#### 2. 理想气体 $\Delta U$ 、 $\Delta H$ 的计算

定温过程

$$\Delta U = 0, \quad \Delta H = 0, \quad -Q = W = -nRT \ln \frac{V_2}{V_1} = -nRT \ln \frac{p_1}{p_2}$$

无化学变化、无相变的任意变温过程

$$dU = nC_{V,m}dT \quad \Delta U = \int_{T_1}^{T_2} nC_{V,m}dT$$

$$dH = nC_{p,m}dT \quad \Delta H = \int_{T_1}^{T_2} nC_{p,m}dT$$

### 3. 理想气体绝热可逆过程方程

$$Q = 0, \quad \Delta U = W = \int_{T_1}^{T_2} nC_{V,m}dT \quad (\text{理想气体绝热可逆或不可逆过程})$$

$$R \ln \frac{V_2}{V_1} = -C_{V,m} \ln \frac{T_2}{T_1}, \quad C_{p,m} \ln \frac{V_1}{V_2} = C_{V,m} \ln \frac{p_2}{p_1} \quad (\text{理想气体绝热可逆过程})$$

## 1.2.6 热力学第一定律在化学变化中的应用

### 1. 化学反应热效应

化学反应



$$\Delta_r H_m = \frac{\Delta H}{\Delta \xi} = \frac{\nu_B \Delta H}{\Delta n_B} = Q_{p,m} \quad \text{化学反应摩尔焓变是当 } \Delta \xi = 1 \text{ mol 时的定压热}$$

$$\Delta_r U_m = \frac{\Delta U}{\Delta \xi} = \frac{\nu_B \Delta U}{\Delta n_B} = Q_{V,m} \quad \text{化学反应摩尔热力学能变化是当 } \Delta \xi = 1 \text{ mol 的}$$

定容热

### 2. 化学反应的 $\Delta_r H_m$ 与 $\Delta_r U_m$ 的关系

$$\Delta_r H_{m,T} = \Delta_r U_{m,T} + p\Delta V \approx \Delta_r U_{m,T} \quad \text{无气相物质的化学反应体系}$$

$$\Delta_r H_{m,T} = \Delta_r U_{m,T} + RT \sum \nu_{B,g} \quad \text{有气相物质的化学反应体系}$$

### 3. 化学反应摩尔焓变 $\Delta_r H_m$ 与温度的关系——基尔霍夫公式

$$d\Delta_r H_m^\ominus = \sum \nu_B C_{p,m,B}^\ominus dT$$

$$\Delta_r H_{m,T_2}^\ominus = \Delta_r H_{m,T_1}^\ominus + \int_{T_1}^{T_2} \sum \nu_B C_{p,m}^\ominus dT$$

### 4. 计算 $\Delta_r H_m^\ominus$

热力学规定: 温度为  $T$ ,  $p^\ominus = 100\text{kPa}$  的纯物质状态, 即  $p^\ominus$  下的纯固体、纯液体状态;  $p^\ominus$  下的纯气体的理想气体状态为物质的标准态。

指定温度  $T$  及标准状态下,由稳定单质生成 1mol 产物时的反应焓变,称为标准摩尔生成焓 (standard molar enthalpy of formation), 符号  $\Delta_f H_m^\ominus$ 。

$$\Delta_f H_{m,T}^\ominus = \sum \nu_B \Delta_f H_{m,B,T}^\ominus$$

指定温度  $T$  及标准状态下,完全燃烧 1mol 物质时的反应热称为该化合物的标准摩尔燃烧焓 (standard molar enthalpy of combustion), 符号  $\Delta_c H_m^\ominus$ 。

$$\Delta_c H_{m,T}^\ominus = - \sum \nu_B \Delta_c H_{m,B,T}^\ominus$$

赫斯 (Hess) 定律:一个化学反应不管一步完成或几步完成,反应的热效应是相同的。

赫斯定律不仅适用于反应热的计算,而且适用于一切状态函数变化值的计算。

### 5. 自发过程及其不可逆性

(1) 自发过程 (spontaneous process)。不靠外力就能自动进行的过程。自发过程都有确定的方向,它的逆过程绝不会自发进行。若靠外力干涉,使原过程逆向进行,体系恢复原状,则在环境中会留下无论如何也不能消除的后果。这种不能消除的后果就是自发过程的不可逆性,即一切自发过程都是不可逆的。

(2) 可逆过程 (reversible process)。可逆过程是由一连串近平衡态的微小变化组成的。变化的动力与阻力相差无限小,因而可逆变化进行得无限缓慢。

循原过程相反方向无限缓慢变化,可使体系与环境同时恢复原状,可逆过程的后果是可以消除的。

可逆过程中,体系对环境做功最大,环境对体系做功最小。

过程在热力学上是否可逆,最终归结为过程热、功的转换问题。由于热不能完全变为功,因此凡是涉及功和热转换的过程都是不可逆的。

### 1.2.7 热力学第二定律

对热力学第二定律有两种表述。

开尔文 (Kelvin) 的表述:“不可能从单一热源取热使之完全变为功而不产生其他变化”。单一热源取热使之完全变为功虽不违背热力学第一定律,但涉及热、功转换现象。此表述也可说成“第二类永动机不可能制成”。

克劳修斯 (Clausius) 的表述:“热不能自动地由低温热源传到高温热源而不发生其他变化”。

两种表述都断言:一切自发过程都是不可逆的。

### 1.2.8 熵

熵 (entropy) 是体系的性质,是状态函数,以符号  $S$  表示。

$$dS \equiv \frac{\delta Q_R}{T}$$

式中:  $\delta Q_R$  为可逆过程的热;  $T$  为可逆过程体系的温度。

熵的微观解释: 体系任一平衡的宏观状态都与一定的微观状态数(称混乱度, disorder)相对应。混乱度( $\Omega$ )——微观状态数(number of complexion), 是体系的单值函数, 熵与混乱度的关系可由玻耳兹曼(Boltzmann)公式表示为

$$S = k \ln \Omega$$

### 1. 克劳修斯不等式

$$dS \geq \frac{\delta Q}{T} \quad \text{或} \quad \Delta S \geq \sum \frac{\delta Q}{T}$$

“=”适用于可逆过程, “>”适用于不可逆过程。克劳修斯不等式(Clausius inequality)表示: 可逆过程的热温商  $\left(\frac{\delta Q}{T}\right)_R$  等于体系的熵变  $dS$ ; 不可逆过程的热温商  $\frac{\delta Q}{T}$  小于体系的熵变  $dS$ 。

### 2. 熵增加原理

将克劳修斯不等式用于孤立体系时, 有  $\frac{\delta Q}{T} = 0$ , 所以

$$dS_{\text{孤}} \geq 0 \quad (> \text{表示自发过程}, = \text{表示可逆过程})$$

此式称为熵增加原理(principle of entropy increasing), 也是热力学第二定律(second law of thermodynamics)的熵表述。

### 1.2.9 热力学第三定律及规定熵、标准熵

#### 1. 热力学第三定律

热力学第三定律(third law of thermodynamics)表述为在热力学温度为零时, 任何纯物质完美晶体的熵都等于零, 即

$$\lim_{T \rightarrow 0} S_T = 0 \quad \text{或} \quad S_{0K} = 0$$

#### 2. 规定熵

将纯物质 B 在定压下从 0K 加热到 TK 时, 过程的熵变即为物质 B 的规定熵(conventional entropy), 符号为  $S_T$ , 即

$$\Delta S = S_T - S_{0K} = S_T = \int_0^T nC_{p,m} \frac{dT}{T}$$