

物理化学

(生物类)

高月英 戴乐蓉 程虎民 编著



北京大学出版社

图书在版编目(CIP)数据

物理化学:适用于生物类学科/高月英,戴乐蓉,程虎民编. —北京:北京大学出版社,2000. 9
北京大学化学教材系列
ISBN 7-301-04501-8

I . 物… II . ①高… ②戴… ③程… III . 物理化学-高等学校-教材 IV . 064

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2000)第 62262 号

书 名: 物理化学(生物类)

著作责任者: 高月英 戴乐蓉 程虎民

责任编辑: 赵学范

标准书号: ISBN 7-301-04501-8/O · 461

出版者: 北京大学出版社

地址: 北京市海淀区中关村北京大学校内 100871

网址: <http://cbs.pku.edu.cn>

电话: 出版部 62752015 发行部 62754140 编辑部 62752021

电子信箱: zpup@pup.pku.edu.cn

排版者: 兴盛达激光照排中心 82614608

印刷者: 北京飞达印刷厂印刷

发行者: 北京大学出版社

经销商: 新华书店

850 毫米×1168 毫米 16 开本 21.625 印张 550 千字

2000 年 9 月第 1 版 2000 年 9 月第 1 次印刷

定价: 30.00 元

内 容 简 介

本书是参照综合性大学化学学科B类教材大纲，在北大生物系使用了20多年的《物理化学与胶体化学》讲义基础上，经多次修改编写而成的。

本书包括化学热力学、化学动力学、胶体与表面化学、结构化学与结构分析四大部分，共11章。每章后附有习题和参考资料。全书采用国际单位(SI)制和国家标准(GB)中规定的符号。基于本书的读者对象，特别是根据生命科学发展的需要，本书对物理化学的基础知识进行了合理的取舍，增加了耗散结构理论简介、两亲分子有序组合体、结构化学和结构分析等内容，力求使书中介绍的知识与现代生命科学结合得更为紧密。

本书可作为综合性大学、师范院校生物类学科各专业的物理化学课程教材，也可作为医、药、农、林等院校有关专业的教材或教学参考书。

序

本书参照综合性大学 B 类教材大纲编写,其基础为北大生物系物理化学教材——《物理化学与胶体化学》讲义。这门课已开设了 20 多年,使用的讲义也经多次反复修改。

本书根据生命科学发展的需要,对物理化学的基础知识作了合理的取舍:舍去了热力学函数之间关系的演导、电极过程等内容,增加了生物电化学、两亲分子在溶液中自组织形成的聚集体等部分,以使物理化学课程的内容与生命科学结合得更为紧密。鉴于生物体系是一个远离平衡态的、高度有序的开放体系,是一个靠与外界不断交换物质和能量而维持着的耗散结构,本书在热力学部分对自组织现象、耗散结构形成的条件及基本的动力学处理过程作了简单介绍。目前国内综合性大学用于生物类的物理化学教材中大多缺少结构化学的内容,而结构化学与结构分析又是从分子水平上认识与研究生命现象必不可少的理论和工具,本书用了约四分之一的篇幅介绍了有关的基本知识。

本书内容包括化学热力学、化学动力学、胶体与表面化学、结构化学与结构分析四大部分。共 11 章。第 1~4 章由高月英编写;第 5~8 章由戴乐蓉编写;第 9~11 章由程虎民编写。最后由高月英统稿。每章后面附有参考读物及习题,以利于学生对课程内容更广泛和深刻的理解。在长期的教学实践过程中,同学们提出的问题、意见和建议对本书的修改和编写有很大帮助。北大物理系欧阳颀教授、化学系周公度教授和技术物理系高宏成教授曾审阅过有关章节并予以指导。北京大学教材建设委员会、北京大学化学学院和生命科学院的有关领导和老师对本书的编写给予很多支持和鼓励。丁慧君老师和本书责任编辑赵学范编审为本书的出版付出了大量辛勤的劳动,在此表示衷心感谢。

由于作者水平所限,在本书内容的选择安排以及与现代生物学的结合上若存在错误与不妥之处,恳请读者批评指正。

编 者

1999 年 10 月于北京

目 录

绪言	(1)
0.1 物理化学研究的对象及其方法	(1)
0.2 物理化学在生命科学中的应用	(2)
第一章 热力学第一定律	(3)
1.1 热力学研究的对象、限度及其发展	(3)
1.2 热力学的一些基本概念	(4)
1.2-1 系统和环境	(4)
1.2-2 状态和状态函数	(4)
1.2-3 过程和途径	(6)
1.3 热力学第一定律	(6)
1.3-1 热力学能,热和功	(6)
1.3-2 热力学第一定律及其数学表达式	(7)
1.4 功与过程	(9)
1.4-1 体积功	(9)
1.4-2 可逆过程	(10)
1.4-3 相变过程中的体积功	(12)
1.5 热与焓	(12)
1.5-1 简单变温过程	(12)
1.5-2 相变过程	(13)
1.5-3 焓	(13)
1.6 热力学第一定律对理想气体的应用	(14)
1.6-1 理想气体的热力学能和焓——	
Gay • Lussac-Joule(盖•吕萨克-焦耳)实验	(14)
1.6-2 理想气体的 C_p 与 C_v 之差	(15)
1.6-3 绝热过程	(15)
1.7 热化学	(18)
1.7-1 化学反应的热效应	(18)
1.7-2 反应进度	(19)
1.7-3 热化学方程式	(20)
1.8 Hess(盖斯)定律	(21)
1.9 几种热效应	(22)
1.9-1 生成焓	(22)
1.9-2 燃烧焓	(23)
1.9-3 溶解热与冲淡热	(23)
1.9-4 离子生成焓	(24)
1.10 反应热与温度的关系—Kirchhoff(基尔霍夫)定律	(25)

1.11 新陈代谢与热力学	(26)
参考读物	(26)
习 题	(27)
第二章 热力学第二定律	(29)
2.1 自发变化的共同特征——不可逆性.....	(29)
2.2 热力学第二定律.....	(30)
2.3 熵.....	(31)
2.3-1 Carnot(卡诺)循环和熵函数的发现	(31)
2.3-2 过程方向的判断	(33)
2.3-3 熵增加原理	(34)
2.4 熵变的计算.....	(35)
2.4-1 等温过程的熵变	(35)
2.4-2 非等温(加热或冷却)过程的熵变	(36)
2.4-3 环境的熵变	(36)
2.5 热力学第二定律的本质——熵的统计意义.....	(38)
2.6 热力学第三定律和标准熵.....	(41)
2.6.1 热力学第三定律	(41)
2.6.2 标准熵	(41)
2.6.3 化学反应标准熵变的计算	(42)
2.7 Helmholtz(亥姆霍兹)自由能与 Gibbs(吉布斯)自由能	(42)
2.7-1 Helmholtz 自由能	(42)
2.7-2 Gibbs 自由能	(43)
2.8 热力学函数之间的一些重要关系式.....	(44)
2.8-1 封闭系统的热力学基本公式	(44)
2.8-2 对应系数关系式	(45)
2.8-3 Maxwell(麦克斯韦尔)关系式	(45)
2.9 ΔG 的计算	(46)
2.9-1 简单状态等温变化过程的 ΔG	(46)
2.9-2 等温等压下相变过程的 ΔG	(47)
2.9-3 化学反应过程的 ΔG	(48)
2.10 温度和压力对 ΔG 的影响	(48)
2.10-1 温度对 ΔG 的影响——Gibbs-Helmholtz 公式	(48)
2.10-2 压力对 ΔG 的影响	(49)
2.11 不可逆过程热力学与耗散结构简介	(50)
2.11-1 开放系统的熵变	(50)
2.11-2 线性非平衡态热力学	(51)
2.11-3 自然科学中的自组织现象	(54)
2.11-4 动力学过程的分析	(56)
2.11-5 耗散结构形成的条件	(58)

2.11-6 应用	(59)
参考读物	(60)
习 题	(60)
第三章 溶液与相平衡	(63)
3.1 偏摩尔量	(63)
3.1-1 偏摩尔量的定义	(63)
3.1-2 偏摩尔量的集合公式	(64)
3.2 化学势	(65)
3.2-1 化学势的定义	(65)
3.2-2 化学势在相平衡中的应用	(66)
3.2-3 化学势与温度、压力的关系	(66)
3.3 理想气体的化学势	(67)
3.4 实际气体的化学势	(68)
3.5 理想溶液各组分的化学势	(68)
3.5-1 Raoult(拉乌尔)定律及理想溶液的定义	(68)
3.5-2 理想溶液各组分的化学势	(70)
3.6 稀溶液及其各组分的化学势	(70)
3.6-1 Henry(亨利)定律与稀溶液	(70)
3.6-2 稀溶液中溶剂的化学势	(71)
3.6-3 稀溶液中溶质的化学势	(72)
3.7 稀溶液的依数性	(73)
3.7-1 蒸气压降低	(73)
3.7-2 凝固点降低	(73)
3.7-3 沸点升高	(74)
3.7-4 渗透压	(76)
3.7-5 生物体内的渗透功	(77)
3.8 非理想溶液及其各组分的化学势	(78)
3.8-1 非理想溶液中溶剂的化学势	(78)
3.8-2 非理想溶液中溶质的化学势	(78)
3.8-3 活度及活度系数的测定	(79)
3.9 电解质溶液	(80)
3.9-1 电解质溶液中各组分的化学势、活度与活度系数	(81)
3.9-2 离子平均活度系数的理论计算	(82)
3.10 大分子溶液及其渗透压	(83)
3.10-1 大分子溶液的非理想性	(83)
3.10-2 大分子溶液的渗透压	(84)
3.10-3 Donnan(陶南)平衡	(84)
3.11 相律	(85)
3.11-1 相平衡中的几个重要概念	(86)

3.11-2 相律的推导	(87)
3.12 单组分系统的相平衡	(87)
3.12-1 Clapeyron(克拉贝龙)方程	(88)
3.12-2 单组分系统的相图——水的相图	(89)
3.13 二组分系统的相图及其应用	(90)
3.13-1 二组分理想系统的 $p-x$ 图和 $T-x$ 图	(91)
3.13-2 二组分非理想溶液的 $p-x$ 图和 $T-x$ 图	(92)
3.14 溶质在两互不相溶的液相中的分配——分配定律	(94)
参考读物	(95)
习 题	(95)
第四章 化学平衡	(98)
4.1 化学反应的方向和限度	(98)
4.1-1 化学势在化学变化中的应用	(98)
4.1-2 化学平衡的存在	(99)
4.1-3 化学反应等温式	(100)
4.2 化学反应平衡常数表示式	(101)
4.2-1 气相反应	(102)
4.2-2 溶液反应	(102)
4.2-3 复相反应	(104)
4.2-4 平衡常数的测定及应用	(105)
4.3 标准生成 Gibbs 自由能	(105)
4.3-1 标准状态下反应 Gibbs 自由能的变化值	(105)
4.3-2 标准生成 Gibbs 自由能	(107)
4.3-3 溶液中物质的标准生成 Gibbs 自由能	(108)
4.4 温度对平衡常数的影响	(109)
4.5 反应的偶联	(110)
参考读物	(111)
习 题	(112)
第五章 电化学	(114)
5.1 离子的迁移	(114)
5.1-1 电解质溶液导电机理与 Faraday(法拉第)定律	(114)
5.1-2 离子迁移数和离子迁移速率	(115)
5.2 电解质溶液的电导	(117)
5.2-1 电导、电导率和摩尔电导率	(117)
5.2-2 电导的测定	(117)
5.2-3 电导率、摩尔电导率与浓度的关系	(118)
5.2-4 离子独立移动定律和离子摩尔电导率	(119)
5.3 电导测定的应用	(121)
5.3-1 弱电解质的电离度和电离常数的测定	(121)

5.3-2 难溶盐溶解度的测定	(121)
5.3-3 电导滴定	(122)
5.4 可逆电池及其电动势的实验测定	(123)
5.4-1 可逆电池	(123)
5.4-2 可逆电极的种类	(124)
5.4-3 电池电动势的实验测定	(125)
5.4-4 电池的书写方式及其与电池反应的对应关系	(126)
5.5 可逆电池的热力学	(127)
5.5-1 Nernst(能斯特)方程	(127)
5.5-2 标准电动势与电池反应的平衡常数	(128)
5.5-3 电动势 E 及其温度系数 $\left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_p$ 与电池反应其他有关热力学量的关系	(128)
5.6 电极电势	(129)
5.6-1 电极与溶液界面上电势差的产生	(129)
5.6-2 电极电势	(130)
5.6-3 电极电势的 Nernst(能斯特)方程式, 标准电极电势	(130)
5.6-4 参比电极	(133)
5.6-5 生化标准电极电势	(133)
5.7 由电极电势计算电池电动势	(135)
5.7-1 液体接界电势与盐桥	(135)
5.7-2 各种类型的电池及其电动势的计算	(136)
5.8 电动势测定的应用	(138)
5.8-1 溶液 pH 的测定	(138)
5.8-2 求难溶盐类的溶度积	(140)
5.8-3 电解质活度系数的测定	(140)
5.9 生物电化学	(141)
5.9-1 生物氧化	(141)
5.9-2 细胞膜电势	(142)
5.9-3 生物传感器	(143)
参考读物	(144)
习题	(144)
第六章 化学动力学	(147)
6.1 化学反应速率方程	(147)
6.1-1 化学反应速率表示法	(147)
6.1-2 化学反应的速率方程	(148)
6.2 具有简单级数反应的速率公式	(150)
6.2-1 一级反应	(150)
6.2-2 二级反应	(151)

6.2-3	三级反应	(153)
6.2-4	零级反应	(154)
6.2-5	反应级数的测定	(154)
6.3	几种典型的复杂反应	(156)
6.3-1	对峙反应(可逆反应)	(157)
6.3-2	平行反应	(157)
6.3-3	连续反应	(159)
6.3-4	稳态假定和决速步骤	(160)
6.4	反应速率与温度的关系	(163)
6.4-1	Arrhenius(阿累尼乌斯)公式	(163)
6.4-2	活化能的概念及从实验求活化能	(163)
6.5	基元反应速率理论	(165)
6.5-1	碰撞理论	(165)
6.5-2	过渡态理论	(168)
6.6	溶液中的反应	(171)
6.6-1	扩散控制反应	(171)
6.6-2	溶剂对反应速率的影响	(172)
6.6-3	离子强度的影响(原盐效应)	(172)
6.7	催化反应	(173)
6.7-1	催化作用及其特征	(173)
6.7-2	酶催化反应	(175)
6.7-3	酸碱催化	(176)
6.8	光化学	(178)
6.8-1	光化学基本定律	(178)
6.8-2	光合作用	(179)
6.8-3	空气的光化学	(180)
6.8-4	视觉	(181)
参考读物	(181)
习 题	(182)
第七章 表面化学	(185)
7.1	表面	(185)
7.1-1	表面张力与表面自由能	(185)
7.1-2	弯曲液面的一些现象	(187)
7.2	吸附现象	(188)
7.2-1	液-气界面	(189)
7.2-2	固-气界面	(192)
7.2-3	固-液界面	(195)
7.3	表面活性剂溶液	(197)
7.3-1	表面活性剂的分类和化学结构	(197)

7.3-2 表面活性剂溶液的物理化学特性	(198)
7.4 两亲分子的有序组合体	(204)
7.4-1 不溶性表面膜	(204)
7.4-2 囊泡与脂质体	(208)
7.4-3 溶致液晶	(208)
参考读物	(209)
习题	(209)
第八章 胶体分散系统	(212)
8.1 分散系统的分类及特征	(212)
8.1-1 分散系统的分类及胶体分散系统	(212)
8.1-2 质点的形状与大小	(213)
8.2 胶体的动力性质	(214)
8.2-1 Brown(布朗)运动与扩散	(214)
8.2-2 沉降	(215)
8.3 胶体的光学性质	(217)
8.3-1 溶胶的光散射	(218)
8.3-2 大分子溶液的光散射	(218)
8.4 胶体的流变性质	(219)
8.4-1 稀胶体系统的粘度及流变性	(220)
8.4-2 大分子溶液的粘度与分子量	(221)
8.5 胶体的电学性质	(222)
8.5-1 电动现象	(222)
8.5-2 双电层与电动电势	(223)
8.5-3 细胞与蛋白质的电泳	(225)
8.6 胶体的稳定性	(226)
8.6-1 胶体的稳定性理论	(226)
8.6-2 溶胶的聚沉	(228)
8.6-3 大分子化合物的保护作用与敏化作用	(229)
8.7 凝胶	(230)
8.7-1 凝胶的基本特征	(230)
8.7-2 凝胶的形成与结构	(230)
8.7-3 凝胶的性质	(231)
参考读物	(232)
习题	(232)
第九章 分子结构理论	(234)
9.1 分子轨道理论	(235)
9.1-1 氢分子离子(H_2^+)的结构	(235)
9.1-2 分子轨道理论和双原子分子的结构	(239)
9.2 HMO 法与共轭分子的结构	(246)

9.2-1	HMO 法简介	(246)
9.2-2	布居分析和分子图	(249)
9.2-3	离域 π 键与共轭分子的性质	(252)
9.3	配合物的结构	(253)
9.3-1	配合物的分子轨道理论	(254)
9.3-2	σ - π 配键与有关配合物的结构	(256)
9.4	分子间作用力	(257)
9.4-1	范氏力	(257)
9.4-2	氢键	(258)
9.4-3	基团间相互作用	(259)
	参考读物	(260)
	习题	(261)
第十章	晶体结构	(262)
10.1	晶体结构的周期性与点阵	(262)
10.2	晶体结构的对称性	(265)
10.2-1	晶体的对称元素与对称操作	(265)
10.2-2	晶胞与晶胞参数	(267)
10.2-3	晶系	(269)
10.2-4	晶体的空间点阵型式	(269)
10.2-5	晶面指标与晶面间距	(271)
10.2-6	晶体的点群与空间群	(272)
10.3	晶体的 X 射线衍射效应	(274)
10.3-1	X 射线的产生	(274)
10.3-2	Bragg(布拉格)方程	(275)
10.3-3	衍射强度与晶胞中原子的分布	(276)
10.4	单晶结构测定简介	(278)
10.4-1	衍射强度的收集	(278)
10.4-2	电子密度函数	(279)
10.4-3	结构生物学简介	(282)
	参考读物	(282)
	习题	(282)
第十一章	分子光谱	(284)
11.1	红外光谱	(285)
11.1-1	红外光谱的基本原理	(285)
11.1-2	影响红外吸收峰位置的因素	(295)
11.1-3	红外光谱的应用	(296)
11.2	Raman(拉曼)光谱	(297)
11.2-1	Raman 光谱的基本原理	(298)
11.2-2	退偏度	(300)

11.3	旋光色散与圆二色性.....	(301)
11.3-1	旋光色散	(301)
11.3-2	圆二色性	(304)
11.3-3	旋光产生的分子基础	(304)
11.3-4	应用	(306)
11.4	核磁共振(NMR)与电子自旋共振(ESR)	(307)
11.4-1	核磁共振	(308)
11.4-2	电子自旋共振	(316)
	参考读物	(320)
	习 题	(320)
附录	(322)
附录 I	本书中使用的符号名称一览表.....	(322)
附录 II	298.2 K、101 325 Pa 时一些物质的标准热力学函数	(323)
附录 III	物理化学基本常数.....	(325)
附录 IV	SI 基本单位和常用的导出单位	(325)
附录 V	常用的换算因数	(326)
附录 VI	习题参考答案	(326)
附录 VII	主要参考书目	(330)

绪 言

0.1 物理化学研究的对象及其方法

物质运动按照它们的特征可以区分为机械的、物理的、化学的、生物的运动。其中，与原子或原子团的重新排列或相互变化有关的一种运动形式称为化学运动。化学便是研究这类运动的科学。任何一个化学反应总是与各种物理过程相联系的。例如，化学反应有热量的吸收或释放，并常伴有体积或压力的变化；电池中的化学反应会产生电流；绿色植物从大气中吸收二氧化碳合成碳水化合物时需要吸收光能等等。另外，分子中电子的运动、分子的转动、振动、分子中原子的相互作用等微观物理运动状态又决定了物质的性质与化学反应的能力。这说明物理现象和化学现象是紧密相关的。物理化学就是从研究化学现象和物理现象之间的相互联系入手，以便找出物质变化的基本规律的一门科学。物理化学主要解决下列几个方面的问题：

1. 化学反应的方向和限度问题

在指定的条件下，一个化学反应能不能按预定方向进行以及进行到什么程度；外界条件对反应的方向和平衡位置有什么影响等等。这些问题的研究属于物理化学的一个分支，称为化学热力学。

2. 化学反应进行的速率和机理问题

一个化学反应的速率有多快，反应究竟是如何进行的（即反应的机理）；外界条件，如浓度、温度、压力、催化剂等对反应速率有何影响，如何控制反应速率等，这些问题的研究属于物理化学的另一个分支，称为化学动力学。

3. 物质的性质与其结构之间的关系

物质所具有的性质是由该物质内部的结构所决定的。研究物质的组成、结构与性能之间的关系属于物理化学的又一个分支，称为结构化学。

物理化学与化学中的其他分支（如无机化学、有机化学、分析化学等）有着密切的联系，这些分支学科各有自己特殊的研究对象，物理化学则着重研究更具普遍性、更本质的化学运动内在的规律性。现代化学的各分支在解决具体问题时，在很大程度上常常需要利用物理化学的规律与方法。

物理化学作为自然科学的一个分支学科，它的研究方法与自然科学中其他分支学科的研究方法有着共同之点，即遵循实践-理论-实践的认识过程。科学实验和生产实践是各种定律、假说、理论和学说的重要依据，又是检验和修正理论的唯一标准。在整个认识过程中，实践是第一位的。因此，在物理化学的研究中，应当充分认识实验的重要性，任何认为物理化学是专搞理论而轻视实验的想法都是不正确的。

除一般的科学方法外，物理化学本身还有其特殊的研究方法：热力学、统计力学和量子理论方法。热力学方法是以大量质点构成的系统为对象，研究系统变化时，宏观性质热、功、能三者间关系的一种宏观的方法；量子理论方法是以构成系统的质点为对象，研究质点的结构和性能间关系的一种微观的方法；统计力学方法是应用概率统计理论研究质点的微观性质与所构成的系统宏观性质间关系的方法。它们各有特点，也各有局限性，解决问题时可互相补充。在课

程中主要应用热力学方法,有时涉及到统计力学的一些基本概念.对量子理论方法也作了简单介绍.

在实验方面,除化学分析外,物理化学经常采用物理学的实验方法测定系统的温度、压力、热效应、电动势;测定分子的偶极矩、磁化率以及测得物质的各种吸收光谱、磁共振谱和质谱等.

0.2 物理化学在生命科学中的应用

生命现象是自然界物质长期演变、进化的结果.生命过程有其独特的规律,但它的基础仍然离不开物理及化学变化,因为各种运动形式是相互联系着的.

生命科学的研究需应用物理化学的基本原理.例如,生物体内物质与能量的吸收和代谢遵守热力学基本原理;肌肉活动、心脏压缩、肾脏做渗透功,其能量转换都符合能量守恒定律;化学动力学原理应用于生物体系可阐明酶催化作用的机理;电化学原理有助于了解生物呼吸链的电子转移过程及生物膜电势;表面与胶体化学知识可用于研究生物膜的性质和结构,以及生物体内物质、能量和信息的传递.

物理化学的实验方法对于生命科学的发展也是十分重要的.目前对生命现象的研究已推进到分子水平.从细胞中分离、提纯生物大分子,测定它们的摩尔质量和结构都要应用一系列物理化学实验方法:如选择吸附、排阻层析、电泳、渗透压、光散射等等.旋光色散、荧光、核磁共振、X射线衍射等也常用于确定蛋白质分子的三级与四级结构.因此,对一个生物工作者来说,在他的工作中可能要付出许多时间与大量的辛勤劳动来从事上述分离、提纯与鉴定的工作.因而了解与掌握物理化学实验方法对生命科学工作者是十分必要的.物理化学的学习将为今后生命科学的研究奠定必要的理论和实验基础.

第一章 热力学第一定律

1.1 热力学研究的对象、限度及其发展

热力学是研究宏观系统在能量相互转换过程中所遵循的规律的学科。

用热力学的基本原理来研究化学及有关物理现象就称为化学热力学。化学热力学可以解决化学反应中能量如何转换、在指定条件下化学反应能朝着什么方向进行以及反应进行的限度问题。其主要内容是利用热力学第一定律来计算化学反应中的热效应；利用热力学第二定律来解决化学和物理变化的方向与限度，以及相平衡和化学平衡的问题；用热力学第三定律阐明绝对熵的数值。

热力学研究的对象是由大量质点(原子、分子等)所构成的集合体。它所讨论的不是个别质点的行为，而是大量质点集体所表现出来的宏观性质(如温度 T 、压力 p 、体积 V ……等)。因此，所得到的结论是大量质点的平均行为，具有统计意义。而对个别或少数分子、原子的行为，热力学是无法回答的。其次，对热力学来说，只需知道系统的起始状态和最终状态以及过程进行的外界条件，就可进行相应的计算。它不依赖于物质结构的知识，也无需知道过程进行的机理，这是热力学所以能简易而方便地得到广泛应用的重要原因。但也正是由于这点，热力学不能深入到微观领域、从原子分子运动的水平上来阐明变化发生的原因。第三，热力学只能告诉我们某种条件下，变化能否自动发生，发生到什么程度，但不能告诉我们变化所需的时间，即它不涉及过程进行的速度问题。虽然热力学的方法有这些局限性，但它仍然是一种非常有用的理论工具。它有着极其牢固的实验基础，其结论具有高度的普遍性和可靠性。我们切不要浪费时间和精力试图去做违背热力学结论的事情。

热力学发展至今已有一百多年的历史，在研究宏观系统平衡态性质、处理系统在可逆过程中能量相互转化问题上已形成一套完整的理论和方法。但热力学又是一门不断发展的科学，它已经从平衡态热力学(可逆过程热力学)经线性非平衡态热力学发展到非线性非平衡态热力学(非线性不可逆过程热力学)。近几十年来，远离平衡态的不可逆过程热力学的研究已取得了一些成果。1969年比利时著名科学家 I. Prigogine(普利高京)等人经过几十年的研究创立了一门新学科——耗散结构理论，为此而荣获1977年Nobel(诺贝尔)化学奖。

Prigogine 等人指出，一个远离平衡态的系统(物理、化学、生物的)，如果是不断与外界交换物质和能量的“开放系统”，当外界条件变化达到一定的阈值时，可能从原来的无序状态转变为一种在时间、空间或功能上有有序的状态。这种远离平衡态时形成的新的有序结构，由于它是依靠不断耗散物质和能量来维持的，所以称为“耗散结构”。

生物机体是一种典型的、远离平衡态的、高度有组织的有序结构，它是靠与外界进行物质与能量的交换、不断进行新陈代谢而维持着的一种耗散结构。生命一旦由有序状态变为无序状态，即由非平衡态转变为平衡态，那就意味着生命的结束。耗散结构理论在生物学方面的应用正日益引起生物学家的很大兴趣。但是，平衡态热力学是研究非平衡态热力学的基础，平衡态热力学中的许多概念和方法被用于非平衡态热力学的研究之中。另一方面，生物体新陈代谢过程中，就局部的、单个的反应而言仍然需要用平衡态热力学的规律来处理。作为基础，我们先讨论平衡态热力学，然后简单介绍非平衡态热力学和耗散结构。

1.2 热力学的一些基本概念

1.2-1 系统和环境

在用热力学方法研究问题时,首先要划出研究对象,确定其范围和界限.被划出来作为研究对象的这一部分物体及其空间就称为**系统**,而系统以外的其他部分就称为**环境**.为使问题简化,环境通常是指与系统有相互影响(物质或能量交换)的有限部分.系统和环境之间的边界可以是实在的物理界面,也可以是抽象的数学界面.例如在一封闭绝热的容器中,有液态水和被水蒸汽饱和的空气平衡共存.若我们以液态水作为系统,水蒸汽和空气为环境,那么在系统和环境之间有明显的分界面;若我们以液态水以及与它平衡的水蒸汽为系统,容器中的空气为环境,此时在系统与环境之间就没有明显的分界面.系统选择的原则是要使被研究的问题得到适当的解决,并使问题的处理尽量简单明确.

热力学中研究的系统又称为热力学系统.根据系统与环境的关系,热力学系统可分为三类:

- (1) **敞开系统(开放系统)** 系统与环境之间既有物质交换,也有能量交换.
- (2) **封闭系统(关闭系统)** 系统与环境之间只有能量交换,没有物质交换.
- (3) **孤立系统(隔离系统)** 系统与环境之间既无物质交换,也无能量交换.

自然界里显然没有真正的孤立系统,但是我们可以把所研究的对象连同与它有关系的环境看做一个整体,这时这个系统就可作为孤立系统来处理了.

1.2-2 状态和状态函数

热力学系统的状态有平衡态和非平衡态.热力学平衡包括热平衡、力平衡、相平衡和化学平衡.处于热力学平衡态的系统,各部分的温度、压力相等,各相的组成和数量不随时间而改变;系统内无不平衡的力存在,无热量的流动和物质的净转移,与环境也没有宏观的物质交换或能量传递.处于非平衡态的系统,各部分的宏观物理量是不相等的.但若其状态不随时间而改变,称此系统处于定态.定态属于非平衡态,只是系统内部进行着的热传导、扩散或化学反应等宏观过程和与外部环境交换物质、能量过程的总效果使系统的宏观状态不随时间改变而已.生物体在发展的某个阶段可能处于一个宏观“不变”的状态,但生物体内必然进行着新陈代谢过程,因此就说生物体处于某个定态.生物体内新陈代谢过程停止就意味着死亡,此时生物体处于平衡态.在以后的讨论中,若无特别注明,说系统处于某个状态,即指热力学平衡态.

热力学系统的状态是该系统一切物理和化学性质的综合表现.热力学即用系统的宏观性质来描述和规定系统的状态.质量、体积、温度、压力等宏观物理量就是描述系统状态的状态性质.系统处于一定状态时,其状态性质都有确定的数值;这些性质中只要有一个发生了变化,我们就说系统的状态发生了变化.这些性质可分为两类:

- (1) **容量性质** 这种性质的数值与系统中物质的数量成正比;整个系统的某容量性质数值是系统中各部分该性质数值的总和,具有加和性.体积、质量、热容量等都是容量性质.
- (2) **强度性质** 这种性质的数值与系统中物质的数量无关,无加和性.温度、压力、粘度、密度、折光率等都为强度性质.有时往往两个容量性质之比就成为系统的强度性质.如密度(质量与体积之比),摩尔体积(体积与摩尔数之比),比热(热容量与质量之比)等.

系统的状态性质之间是相互有关联的.所以要规定一个系统的热力学状态,只需要确定其