



普通高等教育“十一五”国家级规划教材

# 材料化学

第2版

西北工业大学 朱光明 秦华宇 编著



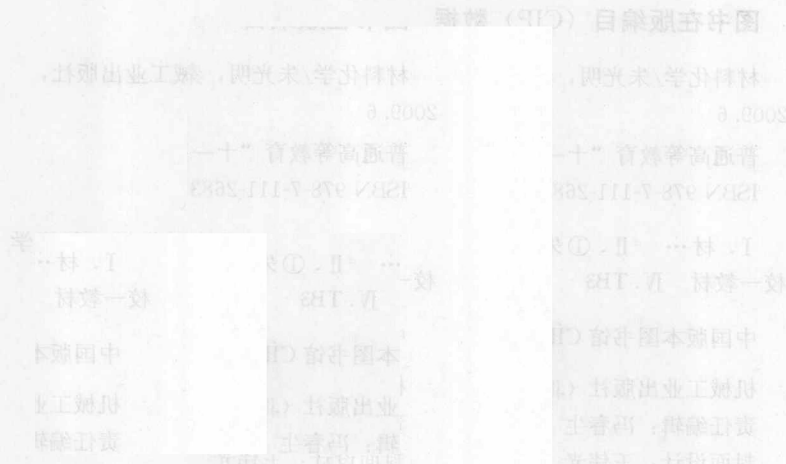
机械工业出版社  
CHINA MACHINE PRESS

主...章...合...共...全...林...善...回...肿...转...案...图...“...十...”...育...普...高...函...普...本...武...恭...学...公...函...委...转...林...转...回...肿...基...函...而...式...转...本...又...象...形...北...函...林...转...函...内...要...转...善...转...林...转...合...要...转...林...干...良...高...转...林...高...非...转...林...高...从...知...转...普...通...高...等...教...育...“...十...五...”...国...家...级...规...划...教...材...

# 材料化学

第2版

朱光明 秦华宇 编著  
张国鼎 高胜利 审



机 械 工 业 出 版 社

本书为普通高等教育“十一五”国家级规划教材。全书共分9章，主要内容包括材料的化学组成及结构方面的基础知识、材料相变的化学热力学理论，以及金属材料、非金属材料、高分子材料、复合材料的制备过程、结构特性与使用性能之间的关系。

本书可供材料学相关专业的本科高年级学生、研究生作为教材使用，也可供从事材料研究与生产的工程技术人员参考。

#### 图书在版编目（CIP）数据

材料化学/朱光明，秦华宇编著. —2 版. —北京：机械工业出版社，  
2009. 6

普通高等教育“十一五”国家级规划教材  
ISBN 978-7-111-26833-8

I. 材… II. ①朱… ②秦… III. 材料科学—应用化学—高等学校—教材 IV. TB3

中国版本图书馆 CIP 数据核字（2009）第 055827 号

机械工业出版社（北京市百万庄大街 22 号 邮政编码 100037）

责任编辑：冯春生 版式设计：霍永明 责任校对：申春香

封面设计：王伟光 责任印制：邓 博

北京中兴印刷有限公司印刷

2009 年 6 月第 2 版第 1 次印刷

184mm×260mm • 17.75 印张 • 434 千字

标准书号：ISBN 978-7-111-26833-8

定价：32.00 元

凡购本书，如有缺页、倒页、脱页，由本社发行部调换

销售服务热线电话：(010)68326294

购书热线电话：(010)88379639 88379641 88379643

编辑热线电话：(010)88379715

封面无防伪标均为盗版

## 第2版前言

因应材料科学与工程相关专业的教学急需，我们结合自己的教学、科研实践编写了《材料化学》一书。该书自2003年出版以来，许多院校将其作为教材或教学参考书使用，也有一些院校和研究机构将其列为研究生考试的指定参考书。2006年，《材料化学》第2版被列入“十一五”国家级规划教材（教高〔2006〕9号文件）。这些既是对我们编写本书所付出劳动的充分肯定，也是对我们编写工作的鼓励和鞭策。它使我们深刻意识到我们有责任把本书进一步编好，以不辜负读者们的殷切期望。

借这次入选“十一五”国家级规划教材的机会，我们对本书第1版进行了全面修订，对在使用过程中所发现的一些不足之处进行了修改和充实，例如本书第1版第九章，仅仅讨论了有关复合材料界面涉及的化学问题，有关复合材料的内容不够完整。在第2版里，我们对该章内容进行了重新编写，增加了专门章节，对复合材料重要组成部分的树脂基体和增强纤维进行讨论，这有利于读者从整体上对复合材料知识的学习与掌握。

本书第2版的前言，第一、五、六、七、八、九章由朱光明教授编写；第二、三、四章由秦华宇教授编写。西北工业大学教务处的李辉、郭金香老师为该书的出版给予了大力支持并付出了许多辛勤的劳动，对此一并表示衷心感谢。

作 者  
于西安

## 第1版前言

材料是人类赖以生存的重要物质基础之一，材料的有效性总体上取决于三个层次的结构因素：

- 1) 分子结构：属于原始基础结构，决定材料所具有的潜在功能。
- 2) 分子聚集态结构：决定材料所具有的可表现的实际功能。
- 3) 构筑成材料的外形结构：决定材料具有某种特定的有效功能。

例如，贝壳的基本性质由构成它的碳酸钙和多糖基质的结构决定，但是二者通过有序组装构成的复合材料决定了它的基本材料性质，而且只有当这种材料构成一定形状的壳状结构时，它才能起贝壳的作用。同样是碳酸钙和多糖基质构成的蛋壳，就因为有不同的组装方式和不同外形而有不同的功能。

在分子结构层次上研究材料的合成、制备、理论，以及分子结构和聚集态结构、材料性能之间关系的科学，属于材料化学的研究范畴。

在分子聚集态结构的基础上研究分子的聚集态结构和材料工艺、材料性能之间关系的规律性，以及材料宏观性能的结构物理学基础的科学，属于材料物理的研究范畴。

研究材料的外形结构与使用性能之间关系的科学，属于材料工程的研究范畴。

这三个层次综合起来都属于材料科学的研究领域，并构成材料学的核心内容。材料学本身就是在物理、化学、数学、工程等学科的基础上发展和成长起来的一个交叉学科。材料化学也不例外，也是一个交叉性很强的边缘学科。近年来，许多院校为材料相关专业的学生开设了材料化学课程，但有关材料化学的定义及内容的设置分歧很大，我们认为其间有许多是不规范的，也不符合科学的规律，鉴于此并基于我们对材料化学的上述认识，编写了这本《材料化学》。这本书的内容主要由两部分内容组成，第一部分主要讨论材料的制备、结构、性能方面所涉及的基础化学理论和方法，包括热力学基础、相图、表面现象、胶体等内容。这部分内容与《物理化学》的内容虽有所重复，但作为材料化学中指导材料制备和结构研究的基础知识，我们认为还是必要的。当然，也不是简单的重复，而是从材料的角度出发，对有关的内容进行了新的编排和论述。第二部分主要讨论金属材料、非金属材料、高分子材料、复合材料在合成、制备、使用过程中所涉及的化学问题，并对分子结构、聚集态结构以及结构和性能之间的关系进行了适当的分析和介绍。

本书的前言，第一、五、六、七、八、九章由朱光明教授编写；第二、三、四章由秦华宇教授编写。西北大学张国鼎、高胜利教授审阅了全书，并提出了许多中肯的意见；西北工业大学教材科的李辉老师为该书的出版给予了大力支持并付出了许多辛勤的劳动，对此编者一并表示衷心感谢。

由于成书时间仓促，书中难免会有错误之处，请读者批评指正。

编 者

2002.6

# 目 录

SS1	分类及条目说明	二
SS1	密度	三
SS1	粘度	四
SS1	扩散系数	五
SS1	表面张力	六
SS1	热导率	七
SS1	弹性模量	八
SS1	热膨胀系数	九
SS1	热力学函数	十
SS1	热力学势	十一
SS1	吉布斯自由能	十二
SS1	吉布斯-杜亥姆公式	十三
SS1	多相敞开体系的基本关系式	十四
SS1	气态物质的化学势表达式	十五
<b>第2版前言</b>		
<b>第1版前言</b>		
<b>第一章 绪论</b>		<b>1</b>
第一节 材料的发展历史及在现代社会中的重要地位		1
第二节 材料的分类及基本概况		1
一、金属材料		2
二、非金属材料		2
三、高分子材料		2
四、复合材料		3
第三节 材料化学的任务		4
<b>第二章 化学热力学基础</b>		<b>5</b>
第一节 热力学函数的性质及其重要关系式		5
一、热力学函数的定义		5
二、热力学函数的性质		8
三、热力学函数间的关系		9
第二节 化学反应热效应与标准热力学函数		11
一、化学反应热效应		11
二、反应进度		12
三、盖斯定律		13
四、生成热与反应热		14
五、反应热与温度的关系		16
六、标准摩尔熵及熵变的计算		18
七、标准摩尔吉布斯函数及其改变量的计算		23
第三节 敞开体系的热力学关系式		26
一、化学势		26
二、偏摩尔量		28
三、偏摩尔量的集合公式		29
四、吉布斯-杜亥姆公式		30
五、多相敞开体系的基本关系式		30
六、气态物质的化学势表达式		32
第四节 固体热力学理论简介		35
一、状态参量		35
二、状态方程及热力学势函数		36
三、线性状态方程物性参数		38
<b>第三章 相图</b>		<b>40</b>
第一节 相律		40
一、几个重要概念		40
二、相律的推导及应用		42
第二节 相变		45
一、一级相变和二级相变		46
二、“ $\lambda$ ”型与混合型相变		49
第三节 相图分析		49
一、单组分体系相图		49
二、二组分体系相图		51
三、三组分体系相图		62
<b>第四章 溶液与固溶体</b>		<b>66</b>
第一节 拉乌尔定律和亨利定律		66
一、拉乌尔定律		66
二、亨利定律		66
第二节 理想液体混合物和稀溶液		68
一、理想液体混合物		68
二、稀溶液		70
三、稀溶液的依数性		72
第三节 实际溶液		77
一、实际溶液对理想液体混合物的偏差		77
二、实际溶液中各组分的化学势及活度概念		78
三、渗透系数		80
四、超额函数		81
第四节 溶液中化学反应的平衡常数		83
第五节 固溶体		85
一、固溶体的分类		85
二、置换型固溶体		87
三、间隙型固溶体		89

四、固体的混合熵与吉布斯自由能	90
五、固溶体的性质	91
六、固溶体的研究方法	92
<b>第五章 表面现象与胶体分散体系</b>	<b>96</b>
第一节 表面现象热力学	96
一、比表面吉布斯自由能	96
二、表面张力	97
三、影响表面张力的因素	97
四、表面现象基本规律	99
第二节 分散度对体系物性的影响	99
一、分散度对体系热力学函数的影响	99
二、分散度对蒸气压的影响	100
三、分散度对体系凝固点的影响和过冷现象	102
四、分散度对固体在液体中的溶解度的影响和溶液过饱和现象	103
第三节 介稳状态和新相的生成	103
一、介稳状态	103
二、新相的生成	104
第四节 润湿现象	108
一、润湿程度的度量标准——接触角	109
二、润湿类型和润湿功	110
第五节 液体界面的性质	111
一、吉布斯吸附公式	111
二、液体的表面张力与浓度的关系	112
三、表面活性物质在溶液表面上的排列与单分子层膜	113
第六节 固体表面的吸附	114
一、固体表面吸附的本质	114
二、吸附平衡与吸附曲线	115
三、兰格缪尔单分子层吸附理论	116
四、BET 多分子层吸附理论	117
五、弗伦德利希吸附等温式	118
第七节 表面现象在材料科学中的应用	119
一、气-固吸附在陶瓷工艺中的应用	119
二、气-固吸附在真空镀膜工艺中的应用	120
三、气体的除杂净化	120
四、晶界电势与晶界偏析	120
第八节 分散体系	121
一、分散体系概念	121

二、胶体分散体系及分类	122
第九节 溶胶的性质	122
一、光学性质	122
二、动力性质	125
三、溶胶的电学性质	129
四、溶胶的稳定性和聚沉作用	134
第十节 胶体的制备和净化	138
一、分散法	138
二、凝聚法	139
三、溶胶的净化	140
第十一节 溶胶-凝胶技术	141
一、溶胶-凝胶的制备	141
二、胶凝过程	142
第十二节 溶胶-凝胶技术在纳米材料制备中的应用	144
一、纳米材料的基本性质	144
二、纳米材料的制备方法	145
<b>第六章 金属与合金</b>	<b>147</b>
第一节 金属材料概论	147
第二节 金属的结构与物性	147
一、金属键	147
二、金属的晶体结构	148
三、金属的物理性质	149
第三节 金属的化学性质	152
一、金属的氧化反应	153
二、金属与水、酸的反应	153
三、金属与碱的反应	154
第四节 金属的提炼	154
一、热分解法	155
二、热还原法	155
三、电解法	156
第五节 金属还原过程热力学	157
第六节 金属的精炼	159
一、电解精炼法	159
二、气相精炼法	160
三、区域熔炼法	160
第七节 合金	161
一、低共熔混合物	161
二、金属固溶体	161
三、金属化合物	162
第八节 金属的腐蚀与防护	163
一、金属的腐蚀	163

二、金属的防护	164	四、高聚物的结构因素对其性能的影响	202
三、电镀	166	五、高聚物的物理状态及其与结构的关系	204
第九节 钢铁的冶炼原理	166	第四节 高分子材料的化学转变及老化	206
一、铁的冶炼原理	166	一、聚合物侧链的反应及应用	206
二、钢的冶炼原理	167	二、聚合物的交联与降解	209
三、钢铁的结构	168	三、聚合物的老化与防老化	212
<b>第七章 非金属材料</b>	170	<b>第九章 复合材料</b>	214
第一节 非金属材料的物质结构	170	第一节 复合材料概论	214
一、陶瓷材料的相组成	170	一、复合材料的定义与发展	214
二、非金属材料的化学键	170	二、复合材料的种类	215
三、离子晶体中正负离子的堆积方式	172	三、复合材料的组成	215
四、简单氧化物的晶体结构	173	第二节 基体材料	216
五、比较复杂氧化物的晶体结构	174	一、环氧树脂	216
六、共价晶体的晶体结构	175	二、酚醛树脂	218
第二节 陶瓷的化学组成	176	三、聚酰亚胺	224
第三节 陶瓷制造(烧结)过程的化学变化	177	四、氰酸酯树脂	228
第四节 水泥	177	五、不饱和聚酯	231
第五节 特种陶瓷的工艺过程	179	第三节 增强纤维	236
第六节 半导体材料	180	一、玻璃纤维	237
一、超纯锗的制备	180	二、碳纤维	239
二、超纯硅的制备	181	三、硼纤维	242
三、砷化镓的制备	184	四、SiC纤维	243
<b>第八章 高分子材料</b>	185	五、芳纶纤维	247
第一节 高分子材料概论	185	六、超高相对分子质量聚乙烯纤维	253
第二节 高分子材料的合成方法	186	第四节 复合材料界面的化学问题	256
一、缩合聚合——缩聚	186	一、概述	256
二、加成聚合	188	二、复合材料的界面	258
第三节 高分子材料的结构与性能	191	三、增强材料的表面处理	263
一、高分子链的化学结构与构型	191	<b>参考文献</b>	272
二、高分子链的构象与柔顺性	195		
三、高分子的聚集态(晶态)结构	196		

# 第一章 绪论

## 第一节 材料的发展历史及在现代社会中的重要地位

人类社会发展的历史证明，材料是人类生存和发展、征服自然和改造自然的物质基础，也是人类社会现代文明的重要支柱。纵观人类利用材料的历史可以清楚地看到，每一种重要的新材料的发现和应用，都把人类支配自然的能力提高到一个新的水平。材料科学技术的每一次重大突破，都会引起生产技术的革命，大大加速社会发展的进程，并给社会生产和人们生活带来巨大的变化。因此，材料也成为人类历史发展过程的重要标志。

在遥远的古代，人类的祖先是以石器为主要工具的，他们在寻找石器的过程中认识了矿石，并在烧陶生产中发展了冶铜术，开创了冶金技术。公元前 5000 年，人类进入青铜器时代。公元前 1200 年左右，人类进入铁器时代，开始使用的是铸铁，后来炼钢工业迅速发展，成为产业革命的重要内容和物质基础。人类社会进入 20 世纪中叶以来，科学技术突飞猛进、日新月异，迎来了以硅材料的应用为基础的信息技术革命时代。可以预见，在 21 世纪，作为“发明之母”和“产业粮食”的新材料研制将会更加活跃，新的材料的发展和利用仍将会成为新时代的标志。

当今国际社会公认，材料、能源和信息技术是现代文明的三大支柱。而且，从现代科学技术发展的过程可以看到，每一项重大的新技术发现，都有赖于新材料的发展。例如，半导体材料的出现促进了电子工业的迅速发展，基于硅、锗等半导体材料的大型集成电路的问世，使计算机的运算速率大大加快，而体积和质量却大大减少。目前，在大型集成电路中，生产上使用的单晶硅其直径已达到几十毫米，几乎无晶体缺陷（位错）和不含氧杂质。再比如，自 1986 年超导材料的研究有了重大的突破，使超导温度升高到  $95\sim100\text{K}$ ，达到液氮温度以上，这样，超导的实际应用已指日可待。现在，世界各国都在致力于超导的生产应用，人类不仅可以实现可控的核聚变反应，生产更加丰富的能源，而且可以大大减少电力运输上的消耗。例如按美国的计算，若用超导电缆输电，全美每年就可节约电能 750 亿  $\text{kW}$ ·h，价值 50 亿美元。用超导线圈制造的磁悬浮列车也已试验成功，时速可达  $500\text{km/h}$  以上。可以说，没有黑色金属材料的发展就没有现代汽车工业；没有有色金属材料和先进复合材料（一般指比强度大于  $4\times10^6\text{m}^2/\text{s}^2$ ，比模量大于  $4\times10^8\text{m}^2/\text{s}^2$  的结构复合材料）的发展，就没有现代航空、航天事业。新材料使新技术得以产生和应用，而新技术又促进新工业的出现与发展，从而促进人类社会文明的进步。

## 第二节 材料的分类及基本概况

材料的分类方法有多种，若按照材料的使用性能来看，可分为结构材料与功能材料两类。结构材料的使用性能主要是力学性能；功能材料的使用性能主要是光、电、磁、热、声

等能性能。从材料的应用对象来看，它又可分为建筑材料、信息材料、能源材料、航空航天材料等。在通常情况下，是以材料所含的化学物质的不同将材料分为四类：金属材料、非金属材料、高分子材料及由此三类材料相互组合而成的复合材料。

### 一、金属材料

金属材料包括两大类，黑色金属材料和有色金属材料。有色金属主要包括铝合金、钛合金、铜合金、镍合金等。金属材料的使用历史是非常悠久的，我国在殷商时期就有青铜器，汉时就开始冶炼铁。而更大规模的金属材料的开发和使用则是19世纪，在工业革命的推动下，黑色金属材料得到大规模生产。到20世纪30~50年代，就世界范围来说，黑色金属材料达到了最鼎盛时期。那时，黑色金属也是整个材料科学的中心。虽然现在各种材料层出不穷，但黑色金属仍是目前用量最大、使用最广的材料。在汽车制造业中，黑色金属占72%，铝合金占5.3%。在其他机械制造业中（如农业机械、化工设备、电力机械、纺织机械等），黑色金属材料占90%，有色金属约占5%。由于其他材料的兴起，黑色金属工业虽已走过了它最辉煌的年代，但还不能说是“夕阳工业”。

在有色金属中，铝及铝合金用得最多。虽然铝合金的力学性能远不如钢，但如果设计者把减轻质量放在性能要求的首位，最合适的就是铝合金，因为铝合金的密度小，质量轻，仅有钢的1/3，因此在现代飞机工业中具有重要的地位。例如，波音767飞机所用材料的81%都是铝合金。此外，铝合金耐大气腐蚀，因此，在美国25%的铝用来制作容器和包装品，20%的铝用作建筑结构，如门窗、框架、滑轨等，还有10%的铝用作导电材料。钛合金的高温强度比铝合金好，但钛的价格比铝的价格高将近五倍。在美国，钛合金也主要用于航空、航天领域。

### 二、非金属材料

非金属材料的主要品种是无机非金属陶瓷材料，是由粘土、长石、石英等成分组成，主要作为建筑材料使用。而新型的结构陶瓷材料，其主要成分是 $\text{Al}_2\text{O}_3$ 、 $\text{SiC}$ 、 $\text{Si}_3\text{N}_4$ 等，具有耐高温、硬度高、质量轻、耐化学腐蚀等特性，因此，在现代高新技术领域具有重要的应用价值。例如航天飞机在进入太空和返回大气层时，要经受剧烈的温度变化，在几分钟内温度由室温改变到1260℃，所以用陶瓷作为热绝缘材料，保护机体不受损伤。图1-1为航天飞机上所用的先进结构陶瓷。

非金属材料在现代电子工业领域也具有非常突出的重要地位。例如，半导体、光纤、电子陶瓷、敏感元件、磁性材料、超导材料等，都是由无机非金属材料制成的功能材料。可以说，没有这些无机非金属功能材料的成功开发，就没有现代电子工业及计算机信息产业。

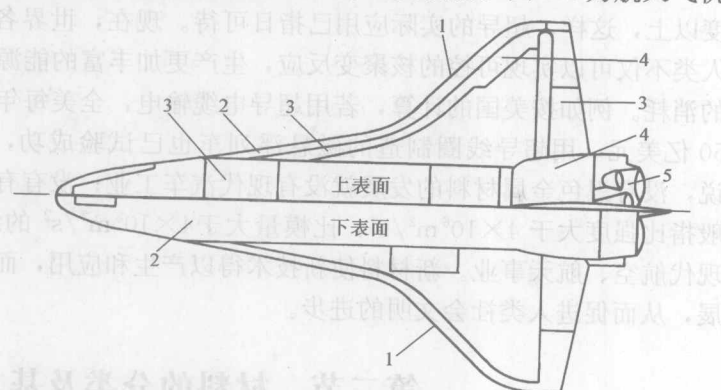


图1-1 航天飞机上所用的先进结构陶瓷

### 三、高分子材料

人类活动与高分子或称聚

1—增强的碳-碳材料 2—高温再用的表面绝缘材料

3—Nomex涂层 4—低温再用的表面绝缘材料 5—金属或玻璃

合物有着密切的关系，在漫长的岁月里，无论是人类用于充饥的淀粉或蛋白质，还是御寒用的皮、毛、丝、麻、棉，都是天然的高分子材料。但在相当长的历史长河中，人类对高分子材料的科学认识远远落后于实践。直到 20 世纪 30 年代前后，随着科学技术的发展，科学家才可能用物理化学和胶体化学的方法去研究天然的和实验室合成的高分子物质的结构与特性。其中德国化学家斯陶丁格（Staudinger）首先提出了聚合物（Polymer）的概念，即高分子物质是由具有相同化学结构的单体（Monomer）经过化学反应（聚合）靠化学键连接在一起的大分子化合物，由此奠定了现代高分子材料科学的基础。

高分子材料一般是由碳、氢、氧、氮、硅、硫等元素组成的相对分子质量足够高的有机化合物。之所以称为高分子，就是因为它的相对分子质量高，常用高分子材料的相对分子质量在几千到几百万之间。高相对分子质量对化合物性质的影响，就是使它具有了一定的强度，从而可以作为材料使用。因为高分子化合物具有长链结构，许多线形分子纠缠在一起就构成了具有无规线团结构的聚集状态，这就是高分子化合物具有较高强度、可以作为结构材料使用的根本原因。另一方面，人们还可以通过各种手段，用物理的或化学的方法使高分子化合物成为具有某种特殊性能的功能高分子材料，例如导电高分子、磁性高分子、高分子催化剂、高分子药物等。通用高分子材料包括塑料、橡胶、纤维、涂料、粘合剂等。其中被称为现代高分子三大合成材料的塑料、橡胶、合成纤维已成为国防建设和人民生活中必不可少的重要材料。

#### 四、复合材料

金属、陶瓷、聚合物自身都各有其优点和缺点，如把两种材料结合在一起，发挥各自的长处，又可在一定程度上克服它们固有的弱点，这就产生了复合材料。复合材料的种类主要有：聚合物基复合材料、金属基复合材料、陶瓷基复合材料及碳-碳复合材料等。工业上用得最多的是聚合物基复合材料。因为玻璃纤维有高的弹性模量和强度，并且成本低，而聚合物容易加工成型，所以，早在 20 世纪 40 年代末就产生了用玻璃纤维增强树脂的材料，俗称玻璃钢，这是第一代复合材料。在日本有 42% 的玻璃钢用于建筑，25% 用于造船，日本有一半以上的渔船用玻璃钢制造；1981 年美国通用汽车公司用玻璃纤维增强环氧基体的材料制作后桥的叶片弹簧，只用了一片质量为 3.6kg 的复合材料代替了 10 片总质量为 18.6kg 的钢板弹簧。到 20 世纪 70 年代碳纤维增强聚合物的第二代复合材料开始应用，这类材料在战斗机和直升飞机上使用量较多，此外在体育娱乐方面，如高尔夫球棒、网球拍、划船桨、自行车等也多用此类材料制造。

为改变陶瓷的脆性，将石墨、碳化硅或聚合物纤维等包埋在陶瓷中，制成的陶瓷基复合材料韧性好，不易碎裂，且可在极高的温度下使用。这类复合材料可作为汽车、飞机、火箭发动机的新型结构材料和宇宙飞行器的蒙皮材料。由硼纤维增强 SiC 陶瓷作成的陶瓷瓦片，用粘合剂贴在航天飞机身上，使航天飞机能安全地穿越大气层回到地球上。

金属基复合材料目前也应用在航天领域中，如使用了硼纤维增强铝基体的复合材料。美国的航天飞机整个机身桁架支柱均用 B-Al 复合材料管材，与原设计的铝合金桁架支柱相比，质量减轻 44%。值得注意的是，在民用汽车工业上，20 世纪 80 年代初，日本丰田汽车公司用 SiC 短纤维和  $\text{Al}_2\text{O}_3$  颗粒增强的铝基材料制造发动机的活塞，大大提高了寿命并降低了成本。总的来说，复合材料可实现材料性能的最佳结合或者具有显著的各向异性，且作为先进的结构材料来说，在航空、航天等高技术领域具有重要的用途，因此，这是个重点开发的

领域。

近年来也将生物医学材料单独列为一类。生物分子构成生物材料，再由生物材料构成生物部件。生物体内各种材料和部件有各自的生物功能。它们是活的，也是被整体生物控制的。生物材料中有的是结构材料，包括骨、牙等硬组织材料和肌腱、皮肤等软组织材料；还有许多功能材料所构成的功能部件，如眼球晶状体是由晶状体蛋白包在上皮细胞组织的薄膜内形成的无散射、无吸收、可连续变焦的广角透镜。生物材料可以通过生物工程如克隆技术或组织工程（由细胞培养组织）来制得，也可以由材料学的方法模拟生物材料制造人工材料。这些人工材料除具备各种生物功能之外，还必须具有生物相容性，可以作为各种生物部件的代替物，如人工瓣膜、活性人工骨骼、人工关节、人造血浆、人造皮肤、人造血管等。生物材料的人工模拟制造是材料化学的重要发展方向之一。

### 第三节 材料化学的任务

材料是人类赖以生存的物质基础，每种材料的实际功能和用途取决于由分子构成的宏观物体的状态和结构，但其原始基础在于构成它们的功能分子的种类及其结构。材料化学在研究开发新材料中的作用，就是用化学理论和方法来研究功能分子以及由功能分子构筑的材料的结构与功能关系，使人们能够设计新型材料。另外，材料化学提供的各种化学合成反应和方法使人们可以获得具有所设计结构的材料。总结 20 世纪材料化学所取得的巨大进展，可以证明化学是新型材料的源泉，也是材料科学发展的推动力。从硝酸纤维到尼龙、涤纶，直到现在的各种各样的合成纤维，从硅、锗到砷化镓、磷化铟……每一步进步都有一个相同的经过：先是针对已有的问题谋求改进，总结已知材料的结构，设计新的结构，研究新的化学反应，又经过不同原料的选择，找出可行的工艺。在 21 世纪，人类对各种特殊功能的先进材料的需求会越来越大，尽管利用的是材料的物理性质，但这些物理性质都是由材料的化学组成和结构决定的，不仅功能分子要用化学方法合成，高级结构也必须通过化学过程来构筑。分子结构—分子聚集体高级结构—材料结构—理化性质—功能之间的关系、合成功能分子与构筑高级结构的理论与方法、生物材料形成过程及结构的模拟仍是材料化学所面临的极大挑战。所以，材料化学在指导新材料的研究与开发工作中仍将发挥不可替代的重要作用。

材料化学是研究材料的制备、组成、结构、性质及其应用的一门科学。它既是材料科学的一个重要分支，也是材料科学的核心内容，同时又是化学学科的一个组成部分，因此材料化学具有明显的交叉学科、边缘学科的性质。材料化学的主要内容包括材料的化学组成及结构方面的基础知识、材料相变的化学热力学理论，以及金属材料、非金属材料、高分子材料、复合材料的合成过程、结构特性与使用性能之间的相互关系。材料化学知识对于材料学专业的学生及从事材料研究与制备的工程技术人员来说是一门重要的基础知识，学习材料化学对于培养材料专业的技术人员从化学角度提出问题、分析问题、解决问题的能力具有重要的意义。

## 第二章 化学热力学基础

(d2-2)

热力学是自然科学中的一个重要分支学科。它是人类长期经验的总结，是从能量的观点出发去研究宏观平衡体系性质间的关系，从而建立起有关平衡态的各种规律的学科。热力学研究的对象是宏观体系中大量粒子的集合体，其研究方法的特点是：不考虑物质的内部结构，不涉及化学反应的速率和机理，只研究大量分子或原子表现的集体行为。热力学的全部内容是建立在它的三个定律的基础之上，是经过严密的逻辑推理和数学演绎得出的推论和原理，已形成了较完善的理论体系，具有高度的可靠性。

化学热力学是用热力学的三个定律来研究化学现象以及和化学现象有关的物理现象的学科。利用热力学第一定律可以研究变化过程中各种能量相互转化的关系；利用热力学第二定律可以研究在一定条件下过程自动进行的方向和限度，以及相平衡和化学平衡中的有关问题；利用热力学第三定律可以研究低温下物质的运动状态，并阐明标准熵的数值，为各种物质的热力学函数的计算提供科学方法。在原则上只要有了这些定律就可以从热化学的数据中解决有关化学平衡的计算问题，可以帮助人们预测在理想情况下实验所能达到的预期结果和限度，并可设计出高生产率的最佳工艺条件。

化学热力学虽然能解决许多化学问题，但它也有一定的局限性。首先，在化学热力学研究的变量中不包括时间，所以它不能确定化学反应的快慢（这是化学动力学研究的主要问题）。其次，化学热力学研究的对象是足够大量微粒的体系，即物质的宏观性质，对于物质的微观性质，即个别或少数原子、分子的行为，热力学无能为力（这是在原子及分子结构中将阐述的问题）。

### 第一节 热力学函数的性质及其重要关系式

#### 一、热力学函数的定义

##### 1. 热力学能

体系的内部能量总称为热力学能，用符号  $U$  表示。热力学能包括了体系中一切形式的能量，如分子的移动能、转动能、振动能、分子内电子运动的能量以及原子核能等。热力学能的绝对值是无法测量的。对热力学来说，重要的不是热力学能的绝对值，而是热力学能的变化值。对于孤立体系的热力学能变化值，可用热力学第一定律表示为

$$\Delta U = U_{\text{终}} - U_{\text{始}} = 0 \quad \text{或} \quad \Sigma U = \text{常数} \quad (2-1)$$

热力学能是体系的性质，是状态函数，如果用  $U_1$  代表体系在始态时的热力学能， $U_2$  代表体系在终态时的热力学能，则体系由始态变到终态，其热力学能的变化可表示为

$$\Delta U = U_2 - U_1$$

对于一个宏观静止而又不考虑外力场（电磁场、重力场等）作用的封闭体系，体系与环境之间有能量交换，其热力学能变化值可用热力学第一定律表示为

$$\Delta U = Q - W = Q - (W_{\text{体}} + W') \quad (2-2a)$$

式中,  $W_{\text{体}}$  为体积功;  $W'$  为非体积功;  $Q$  为热。可见, 热力学第一定律不仅说明了热力学能、热和功可以互相转化, 又表述了它们转化时的定量关系。

若体系在某过程中, 只做体积功而不做其他功, 热力学第一定律表示为

$$\Delta U = Q - W_{\text{体}} \quad (2-2b)$$

对于恒容条件下发生的过程, 由于  $\Delta V=0$ , 上式又表示为

$$\Delta U = Q_V \quad (2-2c)$$

若体系状态仅发生一无限小量的变化, 则其热力学能变化在数学上可用全微分  $dU$  表示为

$$dU = \delta Q - \delta W \quad (2-3)$$

式中功和热的无限小量变化用  $\delta$  表示, 因为它们与热力学能不同, 都不是状态函数。

由上述可知, 热力学第一定律实质上就是将能量的守恒和转换定律应用于热现象领域中的一个定律。在热力学中, 体系与环境之间由于温度差而交换的能量被称为热。热的取值规定为体系吸热  $Q$  取正值, 放热则取负值。除热以外, 其他各种形式传递的能量都称做功, 功的类型很多, 如体积功、电功和机械功等。通常把气体膨胀或压缩所做的功称为体积功 ( $W_{\text{体}}$ )。体积功以外的其他形式的功均称为非体积功 ( $W'$ )。体积功的计算公式为:  $\delta W = p_{\text{外}} dV$ , 膨胀功和压缩功均按此式计算。当体系膨胀时, 体系对环境做功,  $dV > 0$ , 所以  $\delta W > 0$ ; 反之, 体系被压缩时, 环境对体系做功,  $dV < 0$ , 所以  $\delta W < 0$ 。注意, 计算体积功时必须用外压 (即环境压力), 体系本身的压力仅仅决定变化的方向是膨胀还是被压缩, 是体系对环境做功还是环境对体系做功而已。

## 2. 熵

由卡诺定理导出熵的定义为

$$dS = \left( \frac{\delta Q}{T} \right)_R \quad (2-4)$$

式中,  $\delta Q$  为可逆过程的热效应。当体系由状态 I 变到状态 II 时, 其熵变  $\Delta S$  可表示为

$$\Delta S = S_2 - S_1 = \int_1^2 dS = \int_1^2 \left( \frac{\delta Q}{T} \right)_R \quad (2-5a)$$

或

$$\Delta S = \sum_i \left( \frac{\delta Q_i}{T_i} \right)_R \quad (2-5b)$$

上式表明, 当体系的状态发生变化时, 其熵的改变量等于由始态到终态的任一可逆过程的热温商之和。

由于在始、终态确定后, 可逆过程吸收的热大于不可逆过程吸收的热, 故有

$$\Delta S > \sum_i \left( \frac{\delta Q_i}{T_i} \right)_R \quad (2-6)$$

$$\Delta S > \sum_i \left( \frac{\delta Q_i}{T_i} \right)_{IR} \quad (2-7)$$

即体系经过一不可逆变化时, 其熵变  $\Delta S$  总是大于体系在该过程中的热温商之和。

将式 (2-4) 与式 (2-6)、式 (2-5b) 与式 (2-7) 分别合并, 得

$$dS \geq \left( \frac{\delta Q_i}{T_i} \right) \quad (2-8)$$

$$\Delta S \geq \sum_i \left( \frac{\delta Q_i}{T_i} \right) \quad (2-9)$$

式 (2-8) 和式 (2-9) 是热力学第二定律在封闭体系中的数学表达式。式中等式表示可逆过程，不等式表示不可逆过程。 $\delta Q$  是实际过程中的热效应， $T_i$  是环境温度，在可逆过程中，环境温度等于体系的温度。

对于绝热体系中所发生的变化， $\delta Q=0$ ，故

$$dS \geq 0 \quad \text{或} \quad \Delta S \geq 0 \quad (2-10)$$

式中等号表示可逆，不等号表示不可逆。上式表明，在绝热体系中只可能发生  $\Delta S \geq 0$  的变化。在绝热过程中，若过程是可逆的，则体系的熵不变；若过程是不可逆的，则体系的熵增加，体系不可能发生  $\Delta S < 0$  的变化。即一个封闭体系由一个平衡态出发，经过绝热过程达到另一个平衡态，它的熵不减少。换句话说，在绝热条件下，趋向于平衡的过程使体系的熵增加，即绝热不可逆过程向熵增加的方向进行，当达到平衡时熵达到最大值。

应该指出，不可逆过程可以是自发过程，也可以是非自发过程（如绝热封闭体系中环境对体系做功时，体系熵值也增加）。

对于一个隔离体系，体系与环境之间既没有热交换也没有功交换，因此上述结论可以推广到隔离体系中，亦即一个隔离体系的熵永远不减少，可表示为

$$dS_{\text{隔离}} \geq 0 \quad \text{或} \quad \Delta S_{\text{隔离}} \geq 0$$

上式为等号时是可逆过程或平衡态； $\Delta S_{\text{隔离}} > 0$  时是自发过程，而  $\Delta S_{\text{隔离}} < 0$  是不能发生的。由于在通常情况下体系都与环境有着相互的联系，如果把与体系密切有关的部分（环境）包括在一起当作一个隔离体系，则应有

$$\Delta S_{\text{隔离}} = (\Delta S_{\text{体系}} + \Delta S_{\text{环境}}) \geq 0 \quad (2-11)$$

从微观角度讲，熵具有统计意义，它是描述体系混乱度或热力学概率（即实现某种状态的微观状态数目）的物理量。在隔离体系中，一切不可逆过程都是由体系的混乱度小或概率小（即熵函数小）的状态向着混乱度大或概率大（即熵函数大）的方向进行。在热力学过程中，体系混乱度的增减与体系熵的增减是同步的，二者的函数关系为

$$S = k \ln \Omega \quad (2-12)$$

式 (2-12) 称为玻耳兹曼公式。式中， $k$  为玻耳兹曼常数； $\Omega$  为热力学概率。熵是宏观物理量，而概率是一个微观量。这个公式成为联系宏观量与微观量的一个重要桥梁，它可使热力学与统计热力学发生联系，奠定统计热力学的基础。

式 (2-12) 之所以是对数的关系，是因为熵是容量性质具有加和性，而根据概率定理可知，复杂事件的概率等于各个简单的、相互独立的事件概率的乘积。

当体系吸热和放热时，其内部粒子的能级分布发生了变化，即  $\Omega$  发生了变化，熵也发生变化。这种因温度的变化引起体系的熵变称为热熵变化，又称热混乱度。当体系内部粒子在空间构型的不同，或者是在空间有效位置进行不同配置时，也会因出现微观状态数的改变而引起熵的改变，这种熵称为构型熵，它通常与温度无关。

### 3. 辅助函数

在实验和生产中的物理化学过程，通常都是在恒温恒压和恒温恒容条件下进行的，为了便于处理热化学中的问题，人为地引进焓的概念，其定义为

$$H = U + pV \quad (2-13)$$

式中,  $H$  为焓;  $p$  为体系的压力;  $V$  为体系的体积。当体系在等压条件下, 只做体积功, 且由状态 I 变到状态 II 时, 其焓的改变值  $\Delta H$  为

$$\Delta H = Q_p \quad (2-14)$$

在利用  $\Delta S$  判断自发过程进行的方向时, 必须用孤立体系的  $\Delta S_{\text{孤}}$ , 判断时必须把研究的封闭体系和周围环境作为一个总体系(即孤立体系)一起考虑, 这样应用起来就很不方便。为此又引进亥姆霍兹自由能  $F$  和吉布斯自由能  $G$  两种状态函数, 其定义分别为

$$F = U - TS \quad (2-15)$$

$$G = H - TS \quad (2-16)$$

式中, 亥姆霍兹自由能  $F$  又称亥姆霍兹函数; 吉布斯自由能  $G$  亦称吉布斯函数, 二者均是状态函数。

## 二、热力学函数的性质

前面已介绍了五个热力学函数  $U$ 、 $H$ 、 $S$ 、 $F$  和  $G$ , 其中热力学能和熵是最基本的, 其余三个函数是衍生的。这五个热力学函数有许多共性, 即:

1) 它们都是体系的容量性质, 都是状态函数, 其增量只与始态、终态有关, 而与变化途径无关。

2) 除规定熵外, 其他函数的绝对值均不可知, 但当体系状态改变时, 其改变量即相对值可通过计算而知。

3) 除熵的单位为  $(J \cdot K^{-1})$  外, 其余函数的单位均为能量单位 J。

4) 在封闭体系可逆过程中和一定限制条件下, 它们的改变量可表示体系可能做的最大非体积功, 其关系式为

$$-(dU)_{S,V} = \delta W'_{\max} \quad -(\Delta U)_{S,V} = W'_{\max} \quad (2-17)$$

$$-(dH)_{S,p} = \delta W'_{\max} \quad -(\Delta H)_{S,p} = W'_{\max} \quad (2-18)$$

$$-(dF)_{T,V} = \delta W'_{\max} \quad +(\Delta F)_{T,V} = W'_{\max} \quad (2-19)$$

$$-(dG)_{T,p} = \delta W'_{\max} \quad -(\Delta G)_{T,p} = W'_{\max} \quad (2-20)$$

上述关系式是在限定条件下四个热力学函数的物理意义。

5) 在封闭体系中, 一定条件限制和不做体积功时, 可推导出用于判别变化方向和平衡条件的判据为

$$S \text{ 判据 } (dS)_{U,V} \geq 0 \quad \text{或 } (\Delta S)_{U,V} \geq 0 \quad (2-21)$$

$$U \text{ 判据 } (dU)_{S,V} \leq 0 \quad \text{或 } (\Delta U)_{S,V} \leq 0 \quad (2-22)$$

$$H \text{ 判据 } (dH)_{S,p} \leq 0 \quad \text{或 } (\Delta H)_{S,p} \leq 0 \quad (2-23)$$

$$F \text{ 判据 } (dF)_{T,V} \leq 0 \quad \text{或 } (\Delta F)_{T,V} \leq 0 \quad (2-24)$$

$$G \text{ 判据 } (dG)_{T,p} \leq 0 \quad \text{或 } (\Delta G)_{T,p} \leq 0 \quad (2-25)$$

式中等号表示可逆, 不等号表示不可逆。

由上述得知, 热力学第一和第二定律所涉及的五个热力学函数  $S$ 、 $U$ 、 $H$ 、 $F$ 、 $G$ , 在特定条件下均可以成为判据。其中以  $G$  判据最为重要, 因为定温定压是最常遇到的过程。其次是  $F$  判据, 因为定温定容也较为常见。再其次是  $S$  判据, 这是因为孤立体系的情况也经常会遇到。对于  $U$  和  $H$  的判据, 则很少使用, 这是由于恒熵恒容、恒熵恒压的情况很少碰到。使用判据时要特别注意它的限制条件, 若过程做了非体积功或与下标要求不符, 就不能使用该判据。

### 三、热力学函数间的关系

$U$ 、 $S$ 、 $H$ 、 $F$  和  $G$  五个热力学函数之间有如下几个定义式

$$H = U + pV$$

$$F = U - TS$$

$$G = U + pV - TS = H - TS = F + pV$$

这些定义式之间的关系可用线段长度来表示, 如图 2-1 所示。

在封闭体系的可逆过程中, 将具有能量量纲的四个热力学函数  $U$ 、 $H$ 、 $F$  和  $G$  的定义式, 经过数学演绎可得到以下关系式。

在可逆过程中, 由热力学第一定律  $dU = \delta Q_{\text{可逆}} - pdV - \delta W'_{\text{可逆}}$  和热力学第二定律  $\delta Q_{\text{可逆}} = TdS$ , 有

$$dU = TdS - pdV - \delta W'_{\text{R}} \quad (2-26a)$$

对  $H$ 、 $F$  和  $G$  的定义式微分后代入式 (2-26a), 得

$$dH = TdS + Vdp - \delta W'_{\text{R}} \quad (2-26b)$$

$$dF = -SdT - pdV - \delta W'_{\text{R}} \quad (2-26c)$$

$$dG = -SdT + Vdp - \delta W'_{\text{R}} \quad (2-26d)$$

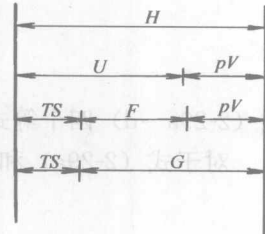


图 2-1  $n$  个热力学函数之间的关系

式 (2-26a~d) 四个式子称为热力学函数的基本关系式, 或称为热力学基本方程。若只做体积功, 即  $\delta W'_{\text{R}}=0$  时, 这些式子可变成

$$dU = TdS - pdV \quad (2-27a)$$

$$dH = TdS + Vdp \quad (2-27b)$$

$$dF = -SdT - pdV \quad (2-27c)$$

$$dG = -SdT + Vdp \quad (2-27d)$$

在热力学函数基本关系式 (2-27a~d) 中, 当  $S$  和  $V$ 、 $S$  和  $p$ 、 $T$  和  $V$  及  $T$  和  $p$  的独立状态变数时,  $U$ 、 $H$ 、 $F$ 、 $Q$  依次为相应状态变数的特征函数。当相应的独立状态变数固定不变时, 特征函数的变化值可用来判断变化过程的方向和限度, 如式 (2-22) ~ 式 (2-25) 所示, 特征函数与判据下标符合。

热力学函数基本关系式, 适于体系总量恒定、只做体积功、恒定组成和聚集状态不变的可逆过程。它们虽是借助于可逆过程推导出来的, 但在求不可逆过程的  $U$ 、 $H$ 、 $F$  和  $G$  的改变量时也可使用, 此时要虚拟一个与其始态、终态相同的可逆过程来进行处理。

由于状态函数的微小变量是全微分, 可写成某两个变量微分之和。对于状态函数  $U$ 、 $H$ 、 $F$  和  $G$ , 各自选它们为判据时所需恒定的两个参量为变量, 可推导出下列式子

$$dU = \left(\frac{\partial U}{\partial S}\right)_V dS + \left(\frac{\partial U}{\partial V}\right)_S dV \quad (2-28a)$$

$$dH = \left(\frac{\partial H}{\partial S}\right)_p dS + \left(\frac{\partial H}{\partial p}\right)_S dp \quad (2-28b)$$

$$dF = \left(\frac{\partial F}{\partial T}\right)_V dT + \left(\frac{\partial F}{\partial V}\right)_T dV \quad (2-28c)$$

$$dG = \left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_p dT + \left(\frac{\partial G}{\partial p}\right)_T dp \quad (2-28d)$$

式 (2-28a~d) 与式 (2-27a~d) 相比较, 相同改变量的对应系数应相同, 因此可得到下列