

高等学校教材

物理化学

(1965年修訂本)

人民教育出版社高教用书編輯部組織选編

刘云浦等修訂

高等教 育 出 版 社

高等學校教材



物 理 化 学

(1965 年修訂本)

人民教育出版社高教用书編輯部組織选編

刘云浦等修訂

高等 教育 出 版 社

本书是就 1961 年人民教育出版社高教用书編輯部組織选編的“物理化学”試用教科书进行修訂而成的。

本书內容包括緒論、物质的聚集状态、化学热力学基础、溶液及相平衡、化学平衡、电化学、表面現象、化学动力学和催化作用、胶体化学。

本书可作为高等工业学校本科五年制化工类专业的試用教科书，也可供其他有关专业在教学上参考。

參加第二版的修訂工作的有天津大学化工系物理化学教研室刘云浦(主修人)、刘子真、李竞庆和韓庆桐同志。修訂稿承張建侯同志审閱，其中第五章电化学并承潘正濤同志审閱。

第三版的修訂工作仍由刘云浦、刘子真、李竞庆和韓庆桐同志担任；修訂稿由張建侯同志审閱。

本书第一、二版均分上下两册出版，第三版将上下两册合訂为一册出版。

物 理 化 学

(1965 年修訂本)

人民教育出版社高教用书編輯部組織选編

刘 云 浦 等 修 訂

北京市书刊出版业营业許可證出字第 119 号

高等教育出版社出版(北京沙滩后街)

河南第一新华印刷厂印装

新华书店北京发行所发行

各地新华书店經售

统一书号 K 13010 · 1192 开本 850 × 1168 1/32 印张 12 11/16
字数 323,000 印数 14,001—19,000 定价 (5) 元 1.20

1961年7月上册第1版(共計印数71,500) 1961年7月下册第1版(共計印数72,500)
1963年7月上册第2版 1963年8月下册第3版
1965年6月修訂第1版(合訂本) 1966年4月郑州第4次印刷

修訂版序

一九六一年由人民教育出版社高教用书編輯部組織选編的高等工业学校化工类专业的“物理化学”試用教科书，对物理化学課程的教材建設工作起了很大的推动作用。由于选編時間匆促，书中錯誤和缺点較多，試用以来，各方面提出不少意見。因此对该书进行全面修訂已成为当务之急。

一九六二年六月在高等工业学校教学工作会议上审訂了化工类专业的物理化学教学大綱，为进一步改进物理化学教材和提高教学质量指出了方向并确定了原則。在修訂本书的过程中我們尽可能地考虑了新教学大綱的精神和原則，但由于是在原书基础上进行修訂，修訂后的內容和质量与新教学大綱的要求不免还有一些距离。

修訂后的本书內容，包括物质的聚集状态、化学热力学基础、溶液及相平衡、化学平衡、电化学、表面現象、化学动力学与催化作用、胶体化学共八章。适用于約 120 学时。原书中物质結構及統計热力学基础两章，根据新教学大綱未列入。

經過修訂，改正了原书中的錯誤；加强了基本概念的闡述和各章节之間的联系；刪去了某些較繁或过多的材料，增加了某些必要的基本內容；少量地增加了重要章节的习題；在一定程度上改进了內容的組織和文字表达。此外，还增加了附表。胶体化学一章精簡較多。全书有不少部分曾經重新写过。

在修訂时虽尽量注意到加强基本理論，联系实际，表达明确清楚等要求，但由于时间和修訂者水平所限，缺点和錯誤亦屬难免，希望使用本书的教师和同学多提宝贵意見，以为将来改进的参考。

协同进行本书修訂工作的，有天津大学化工系物理化学教研室刘

子真、李竞庆、韓庆桐同志。其中第四、第七、第八章由刘子真同志担任修訂，第一及第六章由李竞庆同志担任修訂，第五章由韓庆桐同志担任修訂。在修訂过程中，史少华同志担任了改正和整理图表、校对部分稿件和一些必要的其他工作，使整个工作得以順利完成。

全书修訂稿由張建侯同志审閱。第五章电化学并經潘正濤同志审閱。

刘云浦

一九六三年一月于天津大学

第三版序

本书修訂本发行后，各校在試用中提出了一些改进意見。一九六四年四月高等工业学校化学課程教材編審委員會物理化学課程教材編審小組在广州举行會議时，确定将本书再进行小修訂，以改进所存在的明显的缺点。

这次小修訂包括对全书局部范围的删减、补充、改写和重新組織。对內容比較繁瑣的部分作了删减，对某些过于簡略不易領会的部分作了补充，对某些叙述不清不易理解的部分作了改写，对层次較乱、內容欠連貫的部分重新作了組織。此外，还更正了所存在的少数錯誤；并对个别概念和定义等的解釋及某些段落和句子的文字叙述也作了改进。

协同进行这次修訂工作的，有天津大学化工系物理化学教研室刘子真、李竞庆、韓庆桐同志。全书修訂稿由張建侯同志审閱。

刘云浦

一九六五年二月于天津大学

目 录

修訂版序	ix
第三版序	xi
緒論	1
§ 0-1 物理化学的目的和内容	1
§ 0-2 物理化学的研究方法	3
§ 0-3 物理化学的学习	3
第一章 物质的聚集状态	4
(一) 气体	5
§ 1-1 理想气体的状态方程式	5
§ 1-2 通用气体常数	7
§ 1-3 理想气体混合物中的分压力和分体积	9
§ 1-4 实际气体与理想气体的偏差	11
§ 1-5 实际气体的状态方程式	13
§ 1-6 气体的液化和临界状态	17
§ 1-7 范德华方程式和临界参变量	19
§ 1-8 对比状态方程式与对应状态定律	20
§ 1-9 压缩因子	21
习题	24
(二) 晶体	25
§ 1-10 晶体的对称性	26
§ 1-11 空间点阵和晶体结构	28
§ 1-12 晶面的标记——密勒指数	32
§ 1-13 X射线在晶体中的衍射	33
§ 1-14 典型晶体结构举例	36
习题	38
(三) 液体	38
§ 1-15 液体的本性和结构	38
§ 1-16 液体的内压	40
§ 1-17 液体的粘度	41
§ 1-18 液体的饱和蒸气压	44

§ 1-19 玻璃体状态.....	46
习题.....	48
第二章 化学热力学基础.....	49
(一)热力学第一定律.....	49
§ 2-1 可逆过程和最大功.....	51
§ 2-2 热力学第一定律.....	52
§ 2-3 热函.....	54
§ 2-4 热容.....	55
§ 2-5 热力学第一定律对理想气体的应用.....	57
§ 2-6 热力学第一定律对真实气体的应用.....	61
(二)热化学.....	66
§ 2-7 热效应——盖斯定律.....	66
§ 2-8 生成热和燃烧热.....	70
§ 2-9 溶解热及冲淡热.....	73
§ 2-10 反应热效应与温度的关系——基尔戈夫公式.....	74
§ 2-11 最高反应温度及火焰温度.....	80
习题.....	82
(三)热力学第二定律.....	84
§ 2-12 热力学第二定律的表达形式.....	86
§ 2-13 卡諾循环及熵.....	87
§ 2-14 熵的统计意义及应用限度.....	95
§ 2-15 熵变的计算.....	97
§ 2-16 功函和自由能——判断变化方向及平衡的准则.....	100
§ 2-17 热力学函数的基本关系式.....	102
§ 2-18 偏克分子数量.....	104
§ 2-19 化学位.....	106
习题.....	109
第三章 溶液及相平衡.....	111
(一)溶液.....	112
§ 3-1 溶剂、溶质及溶液浓度的表示法.....	112
§ 3-2 拉乌尔定律——稀溶液的依数性.....	113
§ 3-3 理想溶液与实际溶液.....	117
§ 3-4 逸度及活度.....	119
§ 3-5 二液体溶液的蒸气压与组成的关系.....	126
§ 3-6 二液体溶液的蒸发与蒸馏.....	129
§ 3-7 部分互溶溶液的蒸气压和蒸馏.....	132

目 录

v

§ 3-8 不互溶液系的饱和蒸气压——蒸气蒸馏.....	134
§ 3-9 气体在液体中的溶解度——亨利定律.....	135
(二) 相平衡.....	137
§ 3-10 基本概念.....	137
§ 3-11 相律的推导和意义.....	139
§ 3-12 单组分物系的两相平衡——克劳修斯-克拉普朗方程式.....	142
§ 3-13 单组分物系的状态图——水的相图.....	145
(三) 凝聚物系的相平衡.....	148
§ 3-14 热分析——简单低熔混合物相图.....	149
§ 3-15 水盐二组分物系相图.....	150
§ 3-16 形成化合物的二组分凝聚物系.....	153
§ 3-17 形成固态溶液的二组分物系.....	156
§ 3-18 二组分部分互溶的固态溶液.....	157
§ 3-19 溶质在二不互溶液相中的分配——分配定律.....	158
§ 3-20 三组分物系的图解表示法.....	160
§ 3-21 部分互溶的三组分物系相图.....	162
习题.....	164
第四章 化学平衡.....	168
§ 4-1 平衡常数.....	168
§ 4-2 多相化学平衡.....	172
§ 4-3 平衡常数的测定和计算.....	173
§ 4-4 化学反应的恒温方程式.....	177
§ 4-5 化学反应的标准自由能变化.....	179
§ 4-6 吉布斯-赫姆霍兹方程式.....	182
§ 4-7 平衡常数与温度的关系——恒压方程式.....	183
§ 4-8 其他因素对平衡的影响.....	186
§ 4-9 热力学第三定律.....	189
习题.....	193
第五章 电化学.....	196
(一) 电解质溶液.....	196
§ 5-1 电导、比电导、当量电导.....	196
§ 5-2 溶液电导的测定.....	199
§ 5-3 影响溶液电导的因素.....	200
§ 5-4 离子的迁移数.....	202
§ 5-5 离子独立运动定律.....	206
§ 5-6 电导与离子浓度的关系.....	209

目 录

§ 5-7 电导测定的应用.....	210
§ 5-8 强电解质溶液理論.....	213
§ 5-9 强电解质离子的活度及活度系数.....	217
习題.....	218
(二) 原电池.....	219
§ 5-10 原电池的电动势.....	219
§ 5-11 可逆电池和不可逆电池.....	223
§ 5-12 原电池的热力学.....	223
§ 5-13 电极电位和电动势的計算.....	225
§ 5-14 电极的种类.....	230
§ 5-15 濃差电池.....	236
§ 5-16 液体接界电位.....	237
§ 5-17 标准电池.....	239
§ 5-18 电动势的测定及其应用.....	240
§ 5-19 化学电源.....	243
习題.....	245
(三) 电解和极化.....	247
§ 5-20 电极的极化.....	247
§ 5-21 超电压.....	250
§ 5-22 电解时的电极反应.....	252
习題.....	254
(四) 金属的电化腐蚀作用和防腐法.....	254
§ 5-23 金属的电化腐蚀.....	254
§ 5-24 防腐法.....	256
第六章 表面現象.....	258
§ 6-1 表面能和表面張力.....	259
§ 6-2 微小液滴上的饱和蒸气压.....	260
§ 6-3 亚稳定状态和新相的生成.....	263
§ 6-4 固体表面上的吸附作用.....	265
§ 6-5 等温吸附.....	266
§ 6-6 物理吸附和化学吸附.....	272
§ 6-7 溶液表面的吸附現象·表面活性物质.....	273
习題.....	276
第七章 化学动力学与催化作用.....	277
(一) 化学动力学基础.....	278
§ 7-1 反应速度及其测定.....	278

§ 7-2 濃度对反应速度的影响和反应动力学的分类.....	279
§ 7-3 一級反应.....	282
§ 7-4 二級反应.....	287
§ 7-5 零級反应.....	290
§ 7-6 反应級數的測定.....	291
§ 7-7 复杂反应.....	295
§ 7-8 濃度对反应速度的影响.....	301
§ 7-9 气体反应的碰撞理論——双分子反应.....	305
§ 7-10 絶對反应速度理論.....	310
§ 7-11 溶剂对反应速度的影响.....	313
§ 7-12 連鎖反应.....	315
§ 7-13 光化反应.....	317
§ 7-14 反应机理的确定.....	320
§ 7-15 多相反应与扩散作用.....	323
§ 7-16 流动体系的化学反应.....	325
(二)催化作用.....	326
§ 7-17 催化作用的特征.....	327
§ 7-18 单相催化作用.....	328
§ 7-19 多相催化——固体表面上的气体反应.....	330
§ 7-20 多相催化理論.....	332
§ 7-21 催化剂和影响其活性的因素.....	337
习題.....	339
第八章 胶体化学.....	343
(一)胶体物系的基本概念和一般性质.....	345
§ 8-1 胶体物系的分类.....	345
§ 8-2 胶体物系的制备.....	347
§ 8-3 胶体物系的运动性质.....	351
§ 8-4 胶体物系的光学性质.....	356
§ 8-5 胶体物系的电学性质.....	360
(二)憎液溶胶的稳定和聚沉.....	365
§ 8-6 憎液溶胶胶团的結構.....	365
§ 8-7 憎液溶胶的稳定.....	368
§ 8-8 憎液溶胶的聚沉.....	368
§ 8-9 亲液溶胶对憎液溶胶的保护作用.....	372
§ 8-10 触变作用.....	373
(三)高分子化合物溶液.....	374

§ 8-11 高分子溶液的粘度.....	374
§ 8-12 盐析作用.....	378
§ 8-13 胶凝作用及脱水收缩.....	379
§ 8-14 凝胶的溶胀.....	380
(四) 乳状液和泡沫.....	382
§ 8-15 乳状液.....	382
§ 8-16 泡沫.....	385
附录	
I. 一些常用的物理常数和单位轉換当量数.....	388
II. 某些物质在标准条件下的基本热力学性质.....	388
III. 某些有机化合物在标准条件下的基本热力学的性质.....	390
IV. 某些物质的恒压热容和溫度的关系.....	391
V. 国际原子量表.....	393
VI. 四位对数表.....	394

緒論

§ 0-1 物理化学的目的和內容

物理化学是研究物质的化学变化和跟化学变化相联系的物理效应的一般規律的科学。化学变化总是伴随有物理变化，如热效应、体积改变等。溫度、压力、濃度的改变，光線、电場等物理因素的作用常常能引起化学变化，或影响化学变化的进行。物理化学的目的就是要通过研究这些变化的相互关系以及有关因素的影响来掌握物质变化的基本規律，以求应用到生产实际或科学的研究。

物理化学知識的应用范围很广泛，在工业、农业方面的很多专业，都要用到物理化学。各类专业对物理化学的具体內容的要求多少、深淺及范围，随各专业的性质与需要而有所不同。

对化工类专业來說，物理化学是一門必修的重要基础理論課程。根据化工类各专业的共同要求，本书包括下列几方面：

物质的聚集状态 这部分是討論物质处于气体、液体和固体状态时的一些重要性质和規律。有关气体部分的內容是在无机化学及普通物理的基础上作进一步的討論，其基本內容着重于范德华方程式、对应状态原理和压缩因子的讲解及应用。液体的粘度和饱和蒸气压为液体部分的重要內容。晶体則着重討論空間点陣及对称性等基本概念。至于物质結構，按現在教学計劃的要求，应在普通物理及无机化学两課程中給予学生以必要的基础知識，所以本书中不包括这方面的內容，如有必要可在另开設的选課中讲授。

化学热力学 这部分內容分編于化学热力学基础、溶液及相平衡、化学平衡、电化学等章节中。

化学热力学基础部分是热力学第一和第二定律。在热力学第一定

律部分，着重討論各種基本概念、狀態函數、可逆過程、最大功和能量守恒，以及蓋斯定律在熱化學中的應用。在熱力學第二定律部分，着重討論熵、功函、自由能等狀態函數的建立，以及熵變化和自由能變化的重要意義及其計算。由於熱力學原理在理論上和實際上都是很有用的，這部分內容在物理化學課程中占有很重要的地位。

溶液部分的重點為拉烏爾定律，以及從熱力學觀點來討論稀溶液的依數性質。對於化學位、逸度、活度等概念作了詳細的討論。相平衡部分的主要內容是討論相圖。在相律推導後，再應用相律對相圖作進一步分析。在化學平衡一章中着重討論應用熱力學原理推求平衡常數和平衡組成的計算等。電化學一章從電導出發，依次討論遷移數及電解質溶液理論，再從熱力學觀點來研究電能與化學能相互轉變的規律，以及分解電壓和極化作用等。

化學動力學 這部分的重要內容是反應速度，反應速度常數，反應級數和反應分子數，各種因素對反應速度的影響，活化能的概念等。對反應機理也適當地加以討論。催化作用促進了許多化學工業生產的實現，也可說，通過催化劑的作用，很多化學反應才從熱力學上的可能性變為實際可行。因此，討論催化作用的特徵及其基本理論，具有重要意義。表面現象與多相催化及催化反應的機理有關，所以列在化學動力學一章之前。

膠體化學 膠體化的知識很重要，內容也很廣泛，但是在本書中由於學時所限，只着重討論分散體系的基本概念和一般性質，如膠體的分類，憎液和親液溶膠的含義，布朗運動，光性質，電性質以及膠團結構，沉降平衡，溶膠的穩定性，凝聚作用等。高分子化合物溶液是本章重要內容。對乳狀液和泡沫的某些性質也作了討論。

應當指出，物理化學的各個部分雖然各有重點，然而它們卻是有聯繫的整体。在把這些基本理論知識聯繫到實際問題時，往往不限於某一部分的理論應用，而是要綜合各部分來解決實際問題。

§ 0-2 物理化学的研究方法

物理化学領域內的研究工作大体上是通过两种不同类型的方法进行的。一种方法是根据實驗拟出一种模型，根据所假設的模型的性质和变化規律做出某些推論，然后再从实际加以驗证。例如气体分子运动學說，由一个单独質点的性质和变化，得出了大量質点的統計結果。另一种是不用模型，而以實踐經驗或實驗为基础，从實驗測定数据，从事實累积材料，然后作出概括性的結論。对个别現象的处理，两种方法在运用方便及效果上可能各有其优缺点。如模型能生动地解釋某种實驗現象，并有可能預測(或計算)在新的實驗条件下的变化，但模型一般总还是比較简单化，而物质体系的客观內容往往比我們所拟的模型要复杂得多，故結果往往不能完全反映客观实际。經驗方法一般比較可靠，在一般情况下也比較方便，但要說明結果，常須作进一步的推理。总之，两种方法結合起来就更能解决和說明問題。

§ 0-3 物理化学的学习

学习物理化学这一課程的基本要求，是对重要章节的基本概念和基本原理能了解其产生的来源，正确的含义，清楚的界限和适用的范围。

在物理化学这一課程的学习中，适当地运用数学工具是有必要的。在物理化学发展初期，有些基本概念及原則可不用或少用数学工具就可叙述清楚，但随着数学在这方面的逐渐应用，同样的这些概念及原則就得到进一步的理解。所以要求学生了解某些必要的数学推导，是有助于对物理化学課程內容的掌握的。但对另一些公式仅提出了最后結果而未加推导，这是认为复杂的数学推导，会影响学习的主要目的。

通过习題可使学生运用所学知識对实际問題进行說明与計算，这对巩固学生所学、加深理解、掌握运算技巧是必不可少的环节。故本书各重要章节都配以一定数量的习題，以供課外作业选用。

第一章 物質的聚集状态

气态、液态和固态是物质的三种主要聚集状态。物质都是由一大群不断运动着的分子組成的，当这一大群分子的运动及相互作用的剧烈程度不同时，就表現为物质的三种聚集状态。

根据分子运动論可知物质的溫度决定于分子运动的剧烈程度。当物质的溫度較低时，分子的运动較弱，分子在相互作用的影响下，只能在它們各自的平衡位置附近作微小的振动，这时物体就表現为固体的状态，分子的平衡位置排列成一个有規則的空間結構。

当物质的溫度升高时，分子的运动加剧。当运动的剧烈程度达到某一定的限度时，分子之間的相互作用，已經不足以維持分子在固定的平衡位置作微小的运动了，但还能使分子不致分散远离，这样就表現为液体状态。在液态时，分子沒有固定的平衡位置，分子排列的規律性，基本上已經失去了，因而整个物体的形状，不能維持不变。但分子間的距离仍然很小，因此液态物质的克分子体积仍然較小。

溫度再升高，分子的运动更加剧烈，当达到某一限度时，分子不但沒有固定的平衡位置，而且它們之間不能維持一定的距离。这时候，分子相互分散远离，分子运动可以說是近似的自由运动，这样物质就表現为气体状态。气体分子既然能自由运动，整个气体就不可能保持固定的形状和大小；不論多大的容器，气体都能占据所有空間；不同种类的气体放在一起，都能很均匀地混合。

同一种物质，在不同的溫度下，分子运动的剧烈程度也不同，因而表現为不同的聚集状态。不同的物质，由于分子間相互作用力的大小不同，因而在同一溫度下，有些为液体，有些为气体，又有些为固体。

(一) 气体

§ 1-1 理想气体的状态方程式

在十七世纪到十九世纪初的一段时期内，研究气体性质的实验方面的工作有了发展。在气体的物理性质方面，主要是研究气体的容积、压力和温度之间的关系。从这些研究工作中先后发现了低压下气体性质的一些经验规律。这些规律表明一定量的气体所具有的体积、压力及温度之间的联系。

按照发现时期的先后来说明，第一个定律是波义耳(Boyle, 1662)定律。这个定律说明：在温度不变时，一定量气体的容积 V 与它的压力 p 成反比，即

$$V = \frac{k}{p} \quad \text{或} \quad pV = \text{常数} \quad (1-1)$$

第二个定律是盖-吕萨克(Gay-Lussac, 1802)定律。这一定律说明：压力不变时，温度改变一度，一定量气体的容积改变它在 0°C 时的容积的 $\frac{1}{273.16}$ ，即

$$V_t = V_0 \left(1 + \frac{t}{273.16}\right)$$

$$\text{或} \quad V_t = V_0 \frac{273.16 + t}{273.16}$$

如以 T 替代 $(273.16 + t^{\circ}\text{C})$ ，并称之为绝对温度($^{\circ}\text{K}$)则得到：

$$V_t = \frac{T}{T_0} \cdot V_0 \quad \text{或} \quad \frac{V_t}{V_0} = \frac{T}{T_0} \quad (1-2)$$

式中 T_0 、 V_0 表示 0°C 时的绝对温度及气体体积。此式表明，压力一定时，一定量的气体的容积与绝对温度成正比。

将以上两个定律联系起来，则得：

$$V \propto \frac{T}{p} \quad (1-3)$$

第三个定律是亚佛加德罗(Avogadro, 1811)定律。这个定律說明：在一定溫度和一定压力下，气体的容积与其克分子数成正比。

联合以上三个定律，可得：

$$V \propto \frac{nT}{p} \quad (1-4)$$

如以 R 为比例常数，写成等式，则得：

$$pV = nRT \quad (1-5)$$

像这种联系压力、体积、溫度三者間关系的方程式，叫做状态方程式。式中 n 代表克分子数(即物量)， V 是 n 克分子在溫度 T 及压力 p 时所占的体积。 R 称气体常数，其值的大小，在下节說明。

上述的規律虽然是根据實驗測定的結果确定下来的，但当时測定的准确度是有限的，并且进行實驗的压力范围也是有限的。后来，随着人們認識的逐步深化，随着實驗技术的逐步改进，进一步了解到这些規律只能看作是近似的規律，对大多数的气体來說，这些規律只是它們在低压和較高溫度下的近似描写，压力較大时，它們都有偏差。

既然在低压及較高溫度下，各种气体有它們普遍符合的規律，因此人們就提出理想气体的概念，认为理想气体絕對符合 $pV = nRT$ 状态方程式，并将这个方程式称为理想气体状态方程式。由此，所謂理想气体，是一切气体在低压及較高溫度下的极限情况。在这种极限情况下，气体的容积很大，气体分子間的距离很远，所以可以认为分子之間沒有吸引力，同时分子本身的容积也可以忽略。

这些定律适用的压力范围，因气体的性质及溫度不同而有差异。檢驗这些定律在不同压力范围的偏差情况，最好看 pV 乘积与压力的关系，如果符合上述定律的話，那么溫度一定时， pV 应該是一常数，不隨压力而改变，下面(表 1-1)我們列出一些气体的 pV 数据。