

Oppgave 1

a) Fra forelesningene, kapittel 4.5, har vi

$$C_p - C_V = T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p.$$

Ved å benytte

$$\left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V \left(\frac{\partial V}{\partial p} \right)_T \left(\frac{\partial T}{\partial V} \right)_p = -1$$

og

$$\left(\frac{\partial z}{\partial x} \right)_y = \left(\frac{\partial x}{\partial z} \right)_y^{-1},$$

kan dette omformes til

$$C_p - C_V = -T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V^2 / \left(\frac{\partial p}{\partial V} \right)_T.$$

Med den gitte tilstandsligningen finner en

$$\left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V^2 = \left(\frac{R}{V-b} \right)^2$$

og

$$\left(\frac{\partial p}{\partial V} \right)_T = -\frac{RT}{(V-b)^2} + \frac{2a}{V^3} = -\frac{RT}{(V-b)^2} \left[1 - \frac{2a(V-b)^2}{RTV^3} \right],$$

som innsatt gir

$$C_p - C_V = R \left[1 - \frac{2a(V-b)^2}{RTV^3} \right]^{-1}.$$

Alternativ framgangsmåte: Differensiering av den gitte tilstandsligningen gir

$$dp = \frac{R}{V-b} dT - \left[\frac{RT}{(V-b)^2} - \frac{2a}{V^3} \right] dV,$$

dvs

$$dV = \frac{R}{V-b} \left[\frac{RT}{(V-b)^2} - \frac{2a}{V^3} \right]^{-1} dT - \left[\frac{RT}{(V-b)^2} - \frac{2a}{V^3} \right]^{-1} dp,$$

som betyr at

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_p = \frac{R}{V-b} \left[\frac{RT}{(V-b)^2} - \frac{2a}{V^3} \right]^{-1} = \frac{V-b}{T} \left[1 - \frac{2a(V-b)^2}{RTV^3} \right]^{-1}.$$

Dette kan, sammen med uttrykket for $(\partial p/\partial T)_V$ funnet ovenfor, settes inn i det første uttrykket for $C_p - C_V$, noe som gir samme resultat.

Ved kritisk punkt er $(\partial p/\partial V)_T = 0$, slik at $C_p - C_V \rightarrow \infty$. (Merk at uendelig varmekapasitet ikke nødvendigvis er ufysikalsk. Både ved smelting og fordamping tilføres varme uten at temperaturen stiger, dvs $C = \infty$.)

b) Matlab-program som beregner van der Waals koeksistenstrykk for luft ved temperatur 123 K. I denne versjonen leses det inn en gjetning på væskevolumet, hvoretter det beregnes hvilket gassvolum som gir samme trykk. Forskjellen mellom arealet under $p(V)$ og arealet under den rette linjen bestemmes og skrives ut. Deretter må programmet startes på nytt dersom man vil foreta en ny og bedre gjetning på væskevolumet.

Med en temperatur på 123 K blir koeksistenstrykket lik 25.021 bar med en nøyaktighet på 1 mbar. Tilsvarende molare væske- og gassvolum er hhv 0.0672 og 0.250 L.

```

%%FY1005/TFY4165, Oving 10, Oppgave 1b: van der Waals koeksistenstrykk
%%
%%Programmet tegner opp p(V) og ber om initialverdi for væskevolumet.
%%Deretter beregnes gassvolumet som gir samme trykk.
%%Endelig beregnes integralet av p(V) numerisk og sammenlignes med
%%arealet under den rette linjen.
%%
%%Velg utskrift med flere gjeldende siffer enn det som er standard
format long;
%%Temperatur i Kelvin
T=123;
%%V = molart volum (L/mol)
Vmin=0.05;
Vmax=0.5;
NV=500;
%%V = vektor med verdier mellom Vmin og Vmax, i alt NV verdier
V=linspace(Vmin,Vmax,NV);
%%Verdier for a og b for luft: 1.368 0.0367
%%Enheter: [a] = bar*(L/mol)^2 og [b] = L/mol
R=8.134;
a=1.368;
b=0.0367;

%%van der Waals tilstandsligning:
p = (R*T./(V-b))/100 - a./(V.*V);
%%Plott av isoterme
fig = plot(V,p);
axis([0 Vmax 0 70]);
%%Tekst p figuren
title('Isoterm: van der Waals gass','fontsize',18);
xlabel('Molart volum (L/mol)','fontsize',18);
ylabel('Trykk (bar)','fontsize',18);
%%Med hold on; vil plottene "overleve", saa vi kan sammenligne.
hold on;
%%Les inn V1:
V1 = input('Gjett p V1: ');
%%Riktig verdi er omtrent V1=0.06724129;
%%f.eks. 0.06724 gir 4*E-4 i feil for T=123K.
%%Bestemmer tilsvarende P1:
P1 = (R*T/(V1-b))/100 - a/(V1*V1);
%%Her har vi et volum som er mye større enn V2:
V_stor=0.50;

```

```

%%Setter steglengden dV "liten nok"
dV=0.000001;
%%Bestemmer trykket for volumet V_stor
p_find=(R*T/(V_stor-b))/100 - a/(V_stor*V_stor);
%%Betingelsen V_stor > 0 gjør for at programmet stopper hvis noe gaar galt
while ( p_find < P1 && V_stor > 0)
V_stor = V_stor-dV;
p_find=(R*T/(V_stor-b))/100 - a/(V_stor*V_stor);
end;
%%Naa har vi funnet P2, V2, i den siste verdien:
V2=V_stor;
P2=p_find;
%%Skriver ut trykk- og volumverdier:
disp('V1: ')
disp(V1)
disp('V2: ')
disp(V2)
disp('P1: ')
disp(P1)
disp('P2: ')
disp(P2)
%%Estimat av usikkerhet i trykket P2:
dp = (- (R*T/((V2-b)*(V2-b)))/100 + 2.0*a/(V2*V2*V2))*dV;
disp('Estimert usikkerhet i trykket P2: ')
disp(abs(dp))
disp('Faktisk feil i P2: ')
disp(abs(P2-P1))
%%Tegner en linje paa plottet:
plot([V1,V2],[P1,P2]);
%%Saa skal vi integrere trykket fra V1 til V2, og sammenlikne med
%%P*(V2-V1), dvs. arealet under linja. For aa integrere med quad() maa
%%vi forst definere en symbolsk funksjon F:
%%"@(v)" sier at v er variabelen vaar, resten er likningen for P(v).
F = @(v) ((R*T)./(v-b))/100-a./(v.*v);
%%Numerisk integrasjon av F fra V1 til V2 med saakalt adaptiv
%%Simpson-kvadratur.
I = quad(F, V1, V2);
%%
disp('Feilen er:')
disp(I-P1*(V2-V1))
%%Tegner en linje paa plottet:
plot([V1,V2],[P1,P2]);
disp('Kjoer programmet paa nytt med ny gjetning for V1 dersom')
disp('feilen er for stor.')

```

I versjonen nedenfor leses det inn en gjetning på væskevolumet og gassvolumet, samt ønsket nøyaktighet i koeksistenstrykket. Programmet beregner deretter korrekt væske- og gassvolum samt koeksistenstrykk med den innleste nøyaktigheten.

```

%%FY1005/TFY4165, Oving 10, Oppgave 1b: van der Waals koeksistenstrykk
%%
%%Programmet tegner opp p(V) og ber om initialverdi for vaeske- og
%%gassvolumet, samt ønsket noyaktighet. Koeksistenstrykket regnes
%%deretter ut automatisk.
%%
%%Velg utskrift med flere gjeldende siffer enn det som er standard
format long;
%%Temperatur i Kelvin
T=123;
%%V = molart volum (L/mol)
Vmin=0.05;
Vmax=0.5;
NV=500;
%%V = vektor med verdier mellom Vmin og Vmax, i alt NV verdier
V=linspace(Vmin,Vmax,NV);
%%Verdier for a og b for luft: 1.368 0.0367
%%Enheter: [a] = bar*(L/mol)^2 og [b] = L/mol
R=8.134;
a=1.368;
b=0.0367;
%%van der Waals tilstandsligning
p = (R*T./(V-b))/100 - a./(V.*V);
%%Plott av isoterme
fig = plot(V,p);
axis([0 Vmax 0 70]);
%%Tekst paa figuren
title('Isoterm: van der Waals gass','fontsize',18);
xlabel('Molart volum (L/mol)','fontsize',18);
ylabel('Trykk (bar)','fontsize',18);
%%Saa vi kan tegne en rett linje i samme figur til slutt:
hold on;

%%Oppgi V1:
V1 = input('Gjett vaeskevolum V1: ');
epsilon=input('Angi tillatt usikkerhet i koeksistenstrykket: ');
%%Vi setter variabelen err større enn epsilon,
%%for aa komme i gang med while-lokka nedenfor:
err=2*epsilon;
%%Vi teller hvor mange ganger den ytterste lokken har gjort:
n=0;
%%Oppgi en startverdi for V_stor som sikkert er større enn gassvolumet V2:
V_stor = input('Startverdi for gassvolumbestemmelse: ');
%%Lagrer innlest V_stor som V_stornok for senere bruk
V_stornok = V_stor;
%%Saa lenge feilen er større enn epsilon prøver vi paa nytt.

```

```

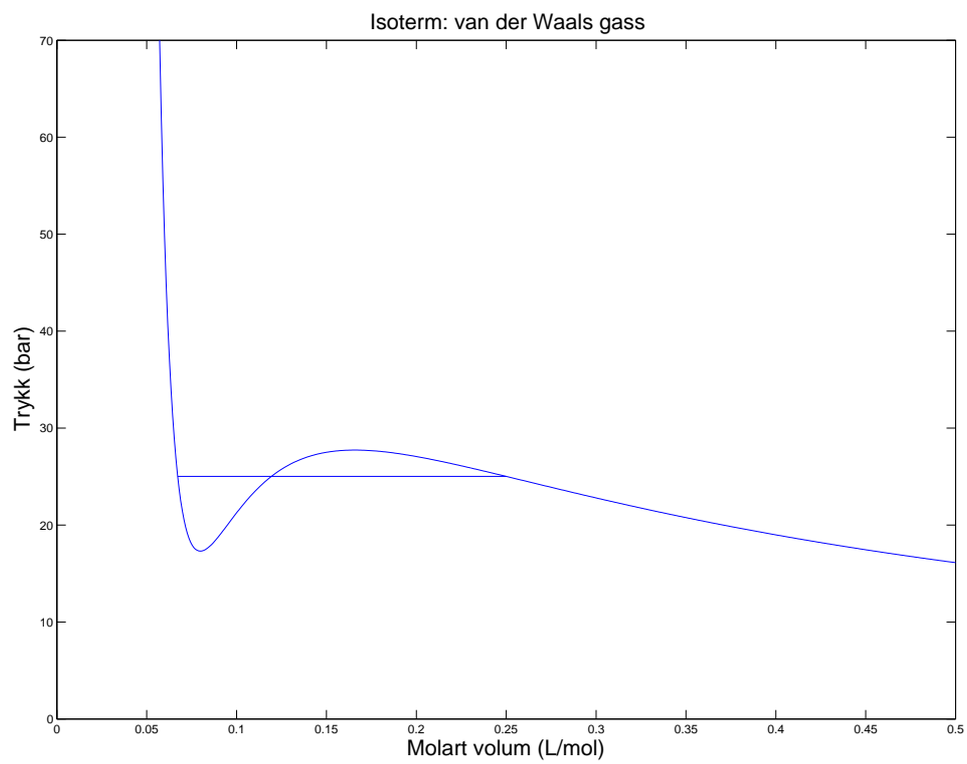
%%Vi stopper ogsaa hvis vi har iterert mange ganger (mer enn 50).
while (abs(err) > epsilon && n < 50)
    disp('-----')
    disp('Iterasjon nr.: ')
    n = n + 1;
    disp(n)
    P1 = (R*T/(V1-b))/100 - a/(V1*V1);
    %%Siden err dimensjonsmessig tilsvareer et trykk, settes steglengden
    %%dV for volumet lik 0.05*V1*err/P1. Da haaper vi at feil i V1 og V2 ikke
    %%vil dominere den totale numeriske feilen. Faktoren 0.05 er basert
    %%paa proving og feiling.
    dV=0.05*V1*err/P1
    p_find=(R*T/(V_stor-b))/100 - a/(V_stor*V_stor);
    %%Betingelsen V_stor > 0 sorger for at vi stopper hvis noe gaar galt.
    while (p_find < P1 && V_stor > 0)
V_stor = V_stor - abs(dV);
p_find=(R*T/(V_stor-b))/100 - a/(V_stor*V_stor);
        end
        %%Naa vil V_stor og p_find med god tilnaermelse vaere lik hhv V2 og P2,
        %%dvs gassvolum og tilsvarende trykk:
        V2=V_stor
        P2=p_find;
        %%Saa skal vi integrere trykket fra V1 til V2, og sammenlikne med P*(V2-V1):
        %%For aa integrere med quad() maa vi forst definere en symbolsk funksjon F:
        F = @(v) ((R*T)./(v-b))/100-a./(v.*v);
        %%Numerisk integrasjon av F fra V1 til V2 med adaptiv Simpson-kvadratur:
        I = quad(F, V1, V2);
        %%Regner ut forskjellen mellom rektangelareal og areal under p(V)-kurven,
        %%og deretter et estimat err for feilen i trykket, ved aa dividere med V2-V1:
        err = (I-P1*(V2-V1))/(V2-V1);
        disp('Feilen er: ')
        disp(err)
        %%Foreta endring i V1. Hvis err > 0, maa V1 reduseres, ergo
        %%subtraherer vi dV (som ble regnet ut lenger opp):
        V1 = V1 - dV
        %%Ny gjetning paa V_stor settes lik V_stornok
        V_stor = V_stornok;
        %%Skriv ut P- og V-verdiene ved aa fjerne %% i de neste linjene:
        %%V1=V1
        %%V2=V2
        %%P1=P1
        %%P2=P2
    end

    %%Tegner linjen som gir like arealer
    plot([V1,V2],[P1,P2]);
    %%Skriver ut verdier for losningen
    disp('Vaeskevolum V1: ')
    disp(V1)
    disp('Gassvolum V2: ')

```

```
disp(V2)
disp('Trykket P1: ')
disp(P1)
disp('Trykket P2: ')
disp(P2)
hold off;
```

Figur:



Oppgave 2

- a) **A.** I følge ekvipartisjonsprinsippet bidrar hver frihetsgrad, som inngår kvadratisk i energifunksjonen, med $kT/2$ til midlere energi pr partikkel. Siden både neon og argon er enatomige gasser, har begge tre frihetsgrader, slik at midlere kinetiske energi pr partikkel (dvs pr atom) blir $3kT/2$.
- b) **D.** Varmepumpen har virkningsgrad (evt effektfaktor) $\varepsilon = |Q_2/W| = T_2/(T_2 - T_1)$, der Q_2 er varme inn i stua og T_2 og T_1 er hhv inne- og utetemperatur. Varmepumpen må derfor levere effekten $W = |Q_2|(T_2 - T_1)/T_2 = 2.0 \cdot 25/293 = 0.17$ kW.
- c) **B.** Fasediagrammet i pT -planet viser at væskefasen av stoffet kun kan eksistere dersom trykket er høyere enn ved trippelpunktet.
- d) **C.** Adiabaten er brattere enn isoterme i et pV -diagram, slik at $W_a < W_i$ for en gitt ekspansjon av den ideelle gassen.
- e) **D.** Når varme tilføres gassen ved konstant trykk, vil den utvide seg og dermed utføre et positivt arbeid på omgivelsene. Tilført varme går derfor delvis med til å øke gassens indre energi og delvis med til å gjøre et arbeid. Økningen i indre energi må derfor bli mindre enn 30 J.
- f) **C.** I følge kinetisk gassteori er $E_k = m\langle v^2 \rangle/2 = 3kT/2$. Med lik temperatur er derfor midlere kinetiske energi E_k pr molekyl den samme i de to gassene, og molekylene med minst masse m har størst rms-hastighet $\sqrt{\langle v^2 \rangle}$.