



11089CH13

## अध्याय 12

# अणुगति सिद्धांत

- 12.1 भूमिका**
- 12.2 द्रव्य की आण्विक प्रकृति**
- 12.3 गैसों का व्यवहार**
- 12.4 आदर्श गैसों का अणुगति सिद्धांत**
- 12.5 ऊर्जा के समविभाजन का नियम**
- 12.6 विशिष्ट ऊर्जा धारिता**
- 12.7 माध्य मुक्त पथ**

सारांश  
विचारणीय विषय  
अध्यास  
अतिरिक्त अध्यास

### 12.1 भूमिका

बॉयल ने 1661 में एक नियम की खोज की, जिसे उनके नाम से जाना जाता है। बॉयल, न्यूटन एवं अन्य कई वैज्ञानिकों ने गैसों के व्यवहार को यह मानकर समझाने की चेष्टा की कि गैसें अत्यंत सूक्ष्म परमाणवीय कणों से बनी हैं। वास्तविक परमाणु सिद्धांत तो इसके 150 से भी अधिक वर्ष बाद ही स्थापित हो पाया। अणुगति सिद्धांत इस धारणा के आधार पर गैसों के व्यवहार की व्याख्या करता है कि गैसों में अत्यंत तीव्र गति से गतिमान परमाणु अथवा अणु होते हैं। यह संभव भी है, क्योंकि ठोसों तथा द्रवों के परमाणुओं के बीच अंतरापरमाणुक बल, जो कि लघु परासी बल है, एक महत्वपूर्ण भूमिका निभाता है जबकि गैसों में इस बल को उपेक्षणीय माना जा सकता है। अणुगति सिद्धांत, 19वीं शताब्दी में, मैक्स्वेल, बोल्ट्जमान और अन्य वैज्ञानिकों द्वारा विकसित किया गया था। यह असाधारण रूप से सफल सिद्धांत रहा है। यह दाब एवं ताप की एक आण्विक व्याख्या प्रस्तुत करता है तथा आवोगाद्रो की परिकल्पना और गैस नियमों के अनुरूप है। यह बहुत सी गैसों की विशिष्ट ऊर्जा धारिता की ठीक-ठीक व्याख्या करता है। यह श्यानता, चालकता, विसरण जैसे गैसों के मापनीय गुणों को आण्विक प्राचलों से जोड़ता है और अणुओं की आमापों एवं द्रव्यमानों का आकलन संभव बनाता है। इस अध्याय में अणुगति सिद्धांत का आरंभिक ज्ञान दिया गया है।

### 12.2 द्रव्य की आण्विक प्रकृति

बीसवीं शताब्दी के महान वैज्ञानिकों में एक रिचर्ड फीनमेन, इस खोज को कि 'द्रव्य परमाणुओं से बना है' अत्यंत महत्वपूर्ण मानते हैं। यदि हम विवेक से काम नहीं लेंगे, तो (नाभिकीय विध्वंस के कारण) मानवता का विनाश हो सकता है, या फिर वह (पर्यावरणीय विपदाओं के कारण) विलुप्त हो सकती है। यदि वैसा होता है और संपूर्ण वैज्ञानिक ज्ञान के नष्ट होने की स्थिति उत्पन्न हो जाती है तो फीनमेन विश्व की अगली पीढ़ी के प्राणियों को परमाणु परिकल्पना संप्रेषित करना चाहेंगे। परमाणु परिकल्पना : सभी वस्तुएँ परमाणुओं से बनी हैं, जो अनवरत

### प्राचीन भारत एवं यूनान में परमाणवीय परिकल्पना

यद्यपि, आधुनिक विज्ञान से परमाणवीय दृष्टिकोण का परिचय करने का श्रेय जॉन डाल्टन को दिया जाता है, तथापि, प्राचीन भारत और यूनान के विद्वानों ने बहुत पहले ही परमाणुओं और अणुओं के अस्तित्व का अनुमान लगा लिया था। भारत में वैशेषिक दर्शन, जिसके प्रणेता कणाद थे (छठी शताब्दी ई.पू.), में परमाणवीय प्रारूप का विस्तृत विकास हुआ। उन्होंने परमाणुओं को अविभाज्य, सूक्ष्म तथा द्रव्य का अविभाज्य अंश माना। यह भी तर्क दिया गया कि यदि द्रव्य को विभाजित करने के क्रम का कोई अन्त न हो तो किसी सरसों के दाने तथा मेरु पर्वत में कोई अंतर नहीं रहेगा। चार प्रकार के परमाणुओं (संस्कृत में सूक्ष्मतम कण को परमाणु कहते हैं) की कल्पना की गई जिनकी अपनी अभिलाक्षणिक संहति तथा अन्य विशेषताएँ थीं जो इस प्रकार हैं : भूमि (पृथ्वी), अप् (जल), तेज (अग्नि) तथा वायु (हवा)। उन्होंने आकाश (अंतरिक्ष) को सतत तथा अक्रिय माना और यह बताया कि इसकी कोई परमाणवीय संरचना नहीं है। परमाणु संयोग करके विभिन्न अणुओं का निर्माण करते हैं (जैसे दो परमाणु संयोग करके एक द्विपरमाणुक अणु 'द्वैणुक', तीन परमाणुओं के संयोग से 'त्रसरेणु' अथवा त्रिपरमाणुक अणु बनाते हैं), इनके गुण संघटक अणुओं की प्रकृति एवं अनुपात पर निर्भर करते हैं। अनुमानों द्वारा अथवा उन विधियों द्वारा जो हमें ज्ञात नहीं हैं, उन्होंने परमाणुओं के आकार का आकलन भी किया। इन आकलनों में विविधता है। ललित विस्तार - बुद्ध की एक प्रसिद्ध जीवनी जिसे मुख्य रूप से इसा पूर्व द्वितीय शताब्दी में लिखा गया, में परमाणु का आकार  $10^{-10}$  m की कोटि का बताया गया है। यह आकलन परमाणु के आकार के आधुनिक आकलनों के निकट है।

पुरातन ग्रीस में, डेमोक्रिटस (चतुर्थ शताब्दी ई.पू.) को उनकी परमाणवीय परिकल्पना के लिए सर्वश्रेष्ठ माना जाता है। ग्रीक भाषा में 'Atom' शब्द का अर्थ है 'अविभाज्य'। उनके अनुसार परमाणु एक दूसरे से भौतिक रूप में, आकृति में, आकार में तथा अन्य गुणों में भिन्न होते हैं तथा इसी के परिणामस्वरूप उनके संयोग द्वारा निर्मित पदार्थों के भिन्न-भिन्न गुण होते हैं। उनके विचारों के अनुसार जल के अणु चिकने तथा गोल होते हैं तथा वे एक दूसरे के साथ जुड़ने योग्य नहीं होते, यही कारण है कि जल आसानी से प्रवाहित होने लगता है। भूमि के परमाणु खुरदरे तथा काँटेदर होते हैं जिसके कारण वे एक दूसरे को जकड़े रहते हैं तथा कठोर पदार्थ निर्मित करते हैं। उनके विचार से अग्नि के परमाणु कंटीले होते हैं जिसके कारण वे पीढ़ादायक जलन उत्पन्न करते हैं। ये धारणाएँ चित्ताकर्षक होते हुए भी, और आगे विकसित न हो सकीं। इसका कदाचित यह कारण हो सकता है कि ये विचार उन दार्शनिकों की अंतर्दर्शी कल्पनाएं एवं अनुमान मात्र थे, जिनका न तो परीक्षण किया गया था और न ही मात्रात्मक प्रयोगों (जो कि आधुनिक विज्ञान का प्रमाण-चिह्न हैं) द्वारा संशोधन।

गतिमान अत्यंत सूक्ष्म कण हैं, बीच में अल्प दूरी होने पर ये एक दूसरे को आकर्षित करते हैं पर एक दूसरे में निष्पीड़ित किए जाने पर प्रतिकर्षित करने लगते हैं।

यह चिंतन कि द्रव्य सतत नहीं हो सकता, कई स्थानों और संस्कृतियों में विद्यमान था। भारत में कणाद और यूनान में डेमोक्रिटस ने यह सुझाव दिया था कि द्रव्य अविभाज्य अवयवों का बना हो सकता है। प्रायः वैज्ञानिक आण्विक सिद्धांत की खोज का श्रेय डाल्टन को देते हैं। तत्वों के संयोजन द्वारा यौगिक बनने की प्रक्रिया में पालन किए जाने वाले निश्चित अनुपात और बहुगुणक अनुपात के नियमों की व्याख्या करने के लिए डाल्टन ने यह सिद्धांत प्रस्तावित किया था। पहला नियम बताता है कि किसी यौगिक में अवयवों के द्रव्यमानों का अनुपात नियत रहता है। दूसरे नियम का कथन है कि जब दो तत्व मिलकर दो या अधिक यौगिक बनाते हैं तो एक तत्व के निश्चित द्रव्यमान से संयोजित होने वाले दूसरे तत्व के द्रव्यमानों में एक सरल पूर्णकीय अनुपात होता है।

इन नियमों की व्याख्या करने के लिए, लगभग 200 वर्ष पूर्व डाल्टन ने सुझाया कि किसी तत्व के सूक्ष्मतम अवयव परमाणु हैं। एक तत्व के सभी परमाणु सर्वसम होते हैं पर ये दूसरे तत्वों के परमाणुओं से भिन्न होते हैं। अल्प संख्या में तत्वों के परमाणु संयोग करके यौगिक का अणु बनाते हैं। 19वीं शताब्दी के आरंभ में दिए गए गै-लुसैक के नियम के अनुसार: जब गैसें रासायनिक रूप से संयोजन करके कोई अन्य गैस बनाती हैं, तो उनके आयतन लघु पूर्णकों के अनुपात में होते हैं। आवोगाद्रो का नियम (या परिकल्पना) बताता है कि समान ताप और दाब पर गैसों के समान आयतनों में अणुओं की संख्या समान होती है। आवोगाद्रो नियम को डाल्टन के सिद्धांत से जोड़ने पर गै-लुसैक के नियम की व्याख्या की जा सकती है। क्योंकि, तत्व प्रायः अणुओं के रूप में होते हैं, डाल्टन के परमाणु सिद्धांत को द्रव्य का आण्विक सिद्धांत भी कहा जा सकता है। इस सिद्धांत को अब वैज्ञानिकों द्वारा मान्यता है। तथापि, उन्नीसवीं शताब्दी के अंत तक भी ऐसे कई प्रसिद्ध

वैज्ञानिक थे जो परमाणु सिद्धांत में विश्वास नहीं करते थे।

आधुनिक काल में, बहुत से प्रेक्षणों से, अब हम यह जानते हैं कि पदार्थ अणुओं (एक या अधिक परमाणुओं से बने) से मिलकर बना होता है। इलेक्ट्रॉन सूक्ष्मदर्शी एवं क्रमवीक्षण सुरंगक सूक्ष्मदर्शी की सहायता से अब हम उनको देख सकते हैं। परमाणु का आमाप लगभग एक एंस्ट्रॉम ( $1\text{ \AA}$ ) ( $10^{-10}\text{ m}$ ) है। ठोसों में, जहाँ कण कसकर एक दूसरे से जुड़े हैं, परमाणुओं के बीच कुछ एंस्ट्रॉम ( $2\text{ \AA}$ ) की दूरी है। द्रवों में भी परमाणुओं के बीच इतनी ही दूरी है। द्रवों में परमाणु एक दूसरे के साथ उतनी दृढ़ता से नहीं बँधे होते जितने ठोसों में, और, इसलिए इधर-उधर गति कर सकते हैं। इसीलिए, द्रवों में प्रवाह होता है। गैसों में अंतरपरमाणुक दूरी दसों एंस्ट्रॉम में होती है। वह औसत दूरी जो कोई अणु बिना संघट किए चल सकता है उसकी औसत मुक्त पथ कहलाती है। गैसों में औसत मुक्त पथ हजारों एंस्ट्रॉम की कोटि का होता है। अतः गैसों में परमाणु अत्यधिक स्वतंत्र होते हैं और बड़ी-बड़ी दूरियों तक बिना संघट किए जा सकते हैं। यदि बंद करके न रखा जाए, तो गैसें विसरित हो जाती हैं। ठोसों और द्रवों में पास-पास होने के कारण परमाणुओं के बीच के अंतर परमाणुक बल महत्वपूर्ण हो जाते हैं। ये बल अधिक दूरियों पर आकर्षण और अल्प दूरी पर प्रतिकर्षण बल होते हैं। जब परमाणु एक दूसरे से कुछ एंस्ट्रॉम की दूरी पर होते हैं तो वे एक दूसरे को आकर्षित करते हैं पर बहुत पास लाए जाने पर प्रतिकर्षित करने लगते हैं। गैस का स्थैतिक दिखाई पड़ना भ्रामक है। गैस सक्रियता से भरपूर है और इनका संतुलन गतिक संतुलन है। गतिक संतुलन में अणु एक दूसरे से संघट करते हैं और संघट की अवधि में उनकी चालों में परिवर्तन होता है। केवल औसत गुण नियत रहते हैं।

परमाणु सिद्धांत हमारी खोजों का अंत नहीं है बल्कि यह तो इसका एक आरंभ है। अब हम जानते हैं कि परमाणु अविभाज्य या मूल कण नहीं हैं। उनमें एक नाभिक और इलेक्ट्रॉन होते हैं। नाभिक स्वयं प्रोटॉनों और न्यूट्रॉनों से बने होते हैं। यहाँ नहीं प्रोटॉन तथा न्यूट्रॉन क्वार्कों से मिलकर बने होते हैं। हो सकता है कि क्वार्क भी इस कहानी का अंत न हो। यह भी हो सकता है कि स्ट्रिंग (तंतु) जैसी कोई प्राथमिक सत्ता हो। प्रकृति हमारे लिए सदैव ही विलक्षण भरी है, पर, सत्य की खोज आनंददायक होती है और हर आविष्कार में अपना सौंदर्य होता है। इस अध्याय में हम अपना अध्ययन गैसों के (और थोड़ा बहुत ठोसों के) व्यवहार तक ही सीमित रखेंगे। इसके लिए हम उन्हें अनवरत गति करते गतिमान कणों का समूह मानेंगे।

### 12.3 गैसों का व्यवहार

ठोसों एवं द्रवों की तुलना में गैसों के गुणों को समझना आसान है। यह मुख्यतः इस कारण होता है, क्योंकि, गैस में अणु एक

दूसरे से दूर-दूर होते हैं और दो अणुओं के संघट की स्थिति को छोड़कर उनके बीच पारस्परिक अन्योन्य क्रियाएँ उपेक्षणीय होती हैं जैसे निम्न दाब व उनके द्रवित (या घनीभूत) होने के तापों की अपेक्षा अत्यधिक उच्च ताप पर अपने ताप, दाब और आयतन में लगभग निम्नलिखित संबंध दर्शाती हैं (देखिए अध्याय 10)

$$PV = kT \quad (12.1)$$

यह संबंध गैस के दिए गए नमूने के लिए है। यहाँ  $T$  केल्विन (या परम) पैमाने पर ताप है,  $K$  दिए गए नमूने के लिए नियतांक है परंतु आयतन के साथ परिवर्तित होता है यदि अब हम परमाणु या अणु की धारणा लागू करें तो,  $K$  दिए गए नमूने में अणुओं की संख्या  $N$  के अनुक्रमानुपाती है। हम लिख सकते हैं,  $K = N k$  प्रयोग हमें बताते हैं कि  $k$  का मान सभी गैसों के लिए समान है। इसको बोल्ट्समान नियतांक कहा जाता है और  $k_B$  द्वारा निर्दिष्ट किया जाता है।

$$\frac{P_1 V_1}{N_1 T_1} = \frac{P_2 V_2}{N_2 T_2} = \text{नियतांक} = k_B \quad (12.2)$$

यदि  $P, V$  एवं  $T$  समान हों तो  $N$  भी सभी गैसों के लिए समान होगा। यही आवोगाद्रो परिकल्पना है कि समान ताप एवं दाब पर सभी गैसों के प्रति एकांक आयतन में अणुओं की संख्या समान होती है। किसी गैस के 22.4 लीटर आयतन में यह संख्या  $6.02 \times 10^{23}$  है। इस संख्या को आवोगाद्रो संख्या कहा जाता है और संकेत  $N_A$  द्वारा चिह्नित किया जाता है। किसी गैस के 22.4 लीटर आयतन का STP (मानक ताप = 273K एवं मानक दाब = 1 एटॉमौस्फियर) पर द्रव्यमान उस गैस के ग्राम में व्यक्त अणु द्रव्यमान के बराबर है। पदार्थ की यह मात्रा मोल (mole) कहलाती है (अधिक परिशुद्ध परिभाषा के लिए अध्याय 1 देखिए)। आवोगाद्रो ने रासायनिक अभिक्रियाओं के अध्ययन के आधार पर यह अनुमान लगा लिया था कि समान ताप और दाब पर गैसों के समान आयतन में अणुओं की संख्या समान होगी। अणुगति सिद्धांत इस परिकल्पना को न्यायसंगत ठहराता है।

आदर्श गैस समीकरण को हम इस प्रकार लिख सकते हैं,

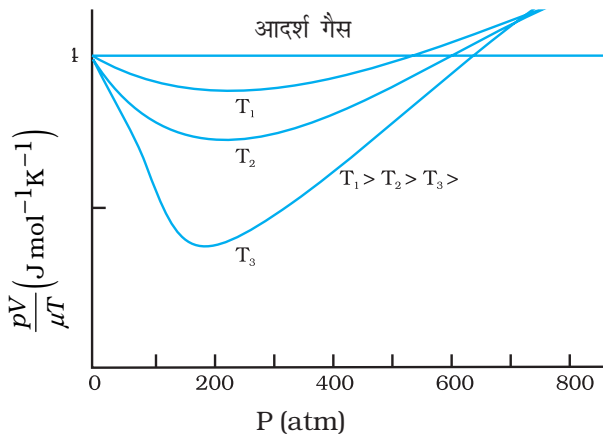
$$PV = \mu RT \quad (12.3)$$

जहाँ  $\mu$  मोलों की संख्या है एवं  $R = N_A k_B$  एक सार्वत्रिक नियतांक है। ताप  $T$ , परम ताप है। परम ताप के लिए केल्विन पैमाना चुनें, तो  $R = 8.314 \text{ J mol}^{-1}\text{K}^{-1}$ । यहाँ

$$\mu = \frac{M}{M_0} = \frac{N}{N_A} \quad (12.4)$$

जहाँ,  $M$  गैस का द्रव्यमान है जिसमें  $N$  अणु हैं,  $M_0$  मोलर द्रव्यमान है एवं  $N_A$  आवोगाद्रो संख्या है। समीकरण (12.4) का उपयोग करके समीकरण (12.3) को इस प्रकार व्यक्त कर सकते हैं :

$$PV = k_B NT \quad \text{अथवा} \quad P = k_B nT$$



**चित्र 12.1** निम्न दाब और उच्च तापों पर वास्तविक गैसों का व्यवहार आदर्श गैसों के सदूश होने लगता है।

जहाँ  $n$  संख्या घनत्व, अर्थात् प्रति एकांक आयतन में अणुओं की संख्या है।  $k_B$  उपरिवर्णित बोल्ट्जमान नियतांक हैं। SI मात्रकों में इसका मान  $1.38 \times 10^{-23} \text{ J K}^{-1}$  है।

समीकरण (12.3) का दूसरा उपयोगी रूप है,

$$P = \frac{\rho R T}{M_0} \quad (12.5)$$

जहाँ  $\rho$  गैस का द्रव्यमान घनत्व है।

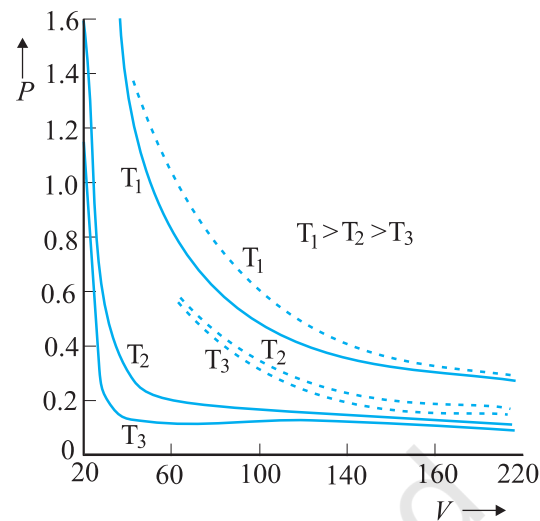
कोई गैस, जो समीकरण (12.3) का, सभी तापों और दाबों पर पूर्णतः पालन करती है आदर्श गैस कहलाती है। अतः आदर्श गैस किसी गैस का सरल सैद्धांतिक निर्दर्श है। कोई भी वास्तविक गैस सही अर्थों में आदर्श गैस नहीं होती। चित्र 12.1 में तीन भिन्न तापों पर किसी वास्तविक गैस का आदर्श गैस से विचलन दर्शाया गया है। ध्यान दीजिए, निम्न दाबों और उच्च तापों पर सभी वक्र आदर्श गैस व्यवहार के सदूश होने लगते हैं।

निम्न दाबों और उच्च तापों पर अणु दूर-दूर होते हैं और उनके बीच की आण्विक अन्योन्य क्रियाएँ उपेक्षणीय होती हैं। अन्योन्य क्रियाओं की अनुपस्थिति में गैस एक आदर्श गैस की तरह व्यवहार करती है।

समीकरण 12.3 में यदि हम  $\mu$  एवं  $T$  को निश्चित कर दें, तो,

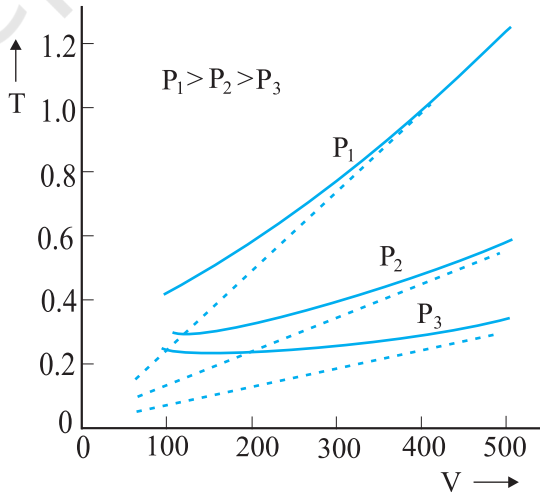
$$PV = \text{नियतांक} \quad (12.6)$$

अर्थात्, नियत ताप पर, गैस के किसी दिए गए द्रव्यमान का दाब उसके आयतन के व्युत्क्रमानुपाती होता है। यही प्रसिद्ध बॉयल का नियम है। चित्र 12.2 में प्रायोगिक  $P-V$  वक्र एवं बॉयल के नियमानुसार भविष्यवाची सैद्धांतिक वक्र, तुलना के लिए एक साथ दर्शाये गए हैं। एक बार फिर आप देख सकते हैं कि निम्न दाब और उच्च ताप पर प्रायोगिक एवं सैद्धांतिक



**चित्र 12.2** भाप के लिए, तीन भिन्न तापों पर प्रायोगिक  $P-V$  वक्रों (ठोस रेखाएँ) की बॉयल के नियम (बिंदुकित रेखाएँ) से तुलना।  $P$  का मान 22 atm के मात्रकों में है और  $V$  का मान 0.09 लीटर के मात्रकों में है।

वक्रों में संगति स्पष्ट दृष्टिगोचर होता है। अब, यदि आप  $P$  को नियत रखें तो समीकरण (12.1) दर्शाती है कि  $V \propto T$  अर्थात्, नियत दाब पर किसी दी गई गैस का आयतन उसके परम ताप  $T$  के अनुक्रमानुपाती होता है (चाल्स का नियम)। चित्र 12.3 देखिए।



**चित्र 12.3** तीन भिन्न दाबों के लिए  $CO_2$  के प्रायोगिक  $T-V$  वक्रों की (पूर्ण रेखाओं द्वारा प्रदर्शित) चाल्स नियमानुसार प्राप्त सैद्धांतिक वक्रों से (बिंदुकित रेखाओं द्वारा प्रदर्शित) तुलना।  $T$ , 300 K के मात्रकों में एवं  $V$ , 0.13 लीटर के मात्रकों में है।

अंत में, हम एक बर्तन में रखे गए, परस्पर अन्योन्य क्रियाएँ न करने वाली आदर्श गैसों के मिश्रण पर विचार करते हैं, जिसमें  $\mu_1$  मोल गैस-1 के,  $\mu_2$  मोल गैस-2 के और इसी प्रकार अन्य गैसों के विभिन्न मोल हैं। बर्तन का आयतन  $V$  है, गैस का परम ताप  $T$  एवं दाब  $P$  है। मिश्रण की अवस्था का समीकरण लिखें तो,

$$PV = (\mu_1 + \mu_2 + \dots) RT \quad (12.7)$$

$$\text{अर्थात् } P = \mu_1 \frac{RT}{V} + \mu_2 \frac{RT}{V} + \dots \quad (12.8)$$

$$= P_1 + P_2 + \dots \quad (12.9)$$

स्पष्टतः,  $P_1 = \mu_1 R T/V$  वह दाब है जो ताप और आयतन की समान अवस्थाओं में अन्य सभी गैसों की अनुपस्थिति में केवल गैस-1 के कारण होता। इस दाब को गैस का आंशिक दाब कहते हैं। अतः आदर्श गैसों के किसी मिश्रण का कुल दाब मिश्रण में विद्यमान गैसों के आंशिक दाबों के योग के बराबर होता है। यह डाल्टन का आंशिक दाबों का नियम है।

अब हम कुछ ऐसे उदाहरणों पर विचार करेंगे जिनसे हमें अणुओं द्वारा घेरे गए आयतन और एक अणु के आयतन के विषय में जानकारी प्राप्त होगी।

► **उदाहरण 12.1** जल का घनत्व  $1000 \text{ kg m}^{-3}$  है।  $100^\circ\text{C}$  और  $1 \text{ atm}$  दाब पर जलवाष्प का घनत्व  $0.6 \text{ kg m}^{-3}$  है। एक अणु के आयतन को कुल अणुओं की संख्या से गुणा करने पर हमें आण्विक आयतन प्राप्त होता है। ताप और दाब की उपरोक्त अवस्था में जलवाष्प के कुल आयतन और इसके आण्विक आयतन का अनुपात ज्ञात कीजिए।

**हल :** जल के किसी दिए गए द्रव्यमान के लिए यदि घनत्व कम हो, तो आयतन अधिक होगा। अतः, वाष्प का आयतन  $1000/0.6 = 1/(6 \times 10^{-4})$  गुणा अधिक है। यदि स्थूल जल और जल के अणुओं के घनत्व समान हैं, तो गैस के अणुओं वाले भाग के आयतन, तथा उन्हीं अणुओं का द्रवित होकर जल की अवस्था में आयतन, का अनुपात 1 होगा। चूंकि वाष्प अवस्था में आयतन बढ़ गया है, अतः आंशिक आयतन उसी अनुपात (यानि  $6 \times 10^{-4}$  गुणा) में कम हो जाएगा। ◀

► **उदाहरण 12.2** उदाहरण 12.1 में दिए गए आंकड़ों का उपयोग करके जल के एक अणु का आयतन ज्ञात कीजिए।

**हल :** द्रव(या ठोस) प्रावस्था में, जल के अणु बहुत पास-पास संकुलित होते हैं। अतः जल के अणुओं का घनत्व, मोटे तौर पर स्थूल जल के घनत्व  $= 1000 \text{ kg m}^{-3}$  ले सकते हैं। जल के एक अणु का आयतन ज्ञात करने के लिए हमें इसका द्रव्यमान जानने की आवश्यकता होगी। हमें ज्ञात है कि एक मोल जल का द्रव्यमान लगभग

$$(2 + 16) = 18 \text{ g} = 0.018 \text{ kg}$$

चूंकि 1 मोल में लगभग  $6 \times 10^{23}$  अणु (आवोगाड्रो संख्या) होते हैं, जल के एक अणु का द्रव्यमान  $= (0.018)/(6 \times 10^{23}) \text{ kg} = 3 \times 10^{-26} \text{ kg}$  है। अतः जल के एक अणु के आयतन का रूक्ष आकलन इस प्रकार किया जाता है :

$$\begin{aligned} &\text{जल के एक अणु का आयतन} \\ &= (3 \times 10^{-26} \text{ kg}) / (1000 \text{ kg m}^{-3}) \\ &= 3 \times 10^{-29} \text{ m}^3 \\ &= (4/3) \pi (\text{त्रिज्या})^3 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} &\text{जल के अणु की त्रिज्या} \approx 2 \times 10^{-10} \text{ m} \\ &= 2 \text{ Å} \end{aligned} \quad ▶$$

► **उदाहरण 12.3** जल के अणुओं के बीच औसत दूरी (अंतर परमाणुक दूरी) कितनी है? इसके लिए आप उदाहरण (12.1) एवं (12.2) में दिए गए आंकड़ों का उपयोग कर सकते हैं।

**हल :** जल के किसी द्रव्यमान का आयतन, वाष्प प्रावस्था में, द्रव प्रावस्था में इसी द्रव्यमान के आयतन का  $1.67 \times 10^3$  गुना होता है (उदाहरण 12.1)। इन्हें गुना ही जल के प्रत्येक अणु द्वारा घेरे गए आयतन में वृद्धि हो जाती है। जब आयतन में  $10^3$  गुनी वृद्धि हो जाती है, तो त्रिज्या  $V^{1/3}$  अर्थात्  $10$  गुना हो जाती है। इस तरह त्रिज्या  $10 \times 2 \text{ Å} = 20 \text{ Å}$  हो जाती है अर्थात् अणुओं के बीच की दूरी  $2 \times 20 = 40 \text{ Å}$  हो जाती है। ◀

► **उदाहरण 12.4** एक बर्तन में दो अक्रिय गैसें : निओन (एकपरमाणुक) और ऑक्सीजन (द्विपरमाणुक) भरी हैं। इनके आंशिक दाबों का अनुपात  $3:2$  है। आकलन कीजिए, (i) उनके अणुओं की संख्या का अनुपात, (ii) बर्तन में निओन एवं ऑक्सीजन के द्रव्यमान घनत्वों का अनुपात। Ne का परमाणु द्रव्यमान  $20.2 \text{ u}$  एवं ऑक्सीजन का अणु द्रव्यमान  $= 32.0 \text{ u}$ ।

**हल :** किसी दिए गए ताप पर गैसों के मिश्रण में, किसी एक गैस का आंशिक दाब वह दाब है जो उसी ताप पर बर्तन में भरी होने पर यह अकेली गैस आरोपित करती (अक्रिय गैसों के एक मिश्रण का कुल दाब, अवयवी गैसों के आंशिक दाबों के योग

के बराबर होता है।)। प्रत्येक गैस (आदर्श गैस मानते हुए) गैस नियम का पालन करती है। चूंकि दो गैसों के मिश्रण में  $V$  एवं  $T$  दोनों के लिए समान हैं,  $P_1 V = \mu_1 RT$  एवं  $P_2 V = \mu_2 RT$ , अर्थात्  $(P_1 / P_2) = (\mu_1 / \mu_2)$ । यहाँ 1 एवं 2 क्रमशः निऊन एवं ऑक्सीजन को इंगित करते हैं।

$$(P_1 / P_2) = (3/2) \text{ (दिया है), } (\mu_1 / \mu_2) = 3/2$$

- (i) परिभाषा के अनुसार,  $\mu_1 = (N_1 / N_A)$  एवं  $\mu_2 = (N_2 / N_A)$  जहाँ  $N_1$  एवं  $N_2$  क्रमशः गैस-1 एवं गैस-2 में अणुओं की संख्या है तथा  $N_A$  आवोगाड्रो संख्या है।

$$\text{इस प्रकार, } (N_1 / N_2) = (\mu_1 / \mu_2) = 3/2$$

- (ii) हम यह भी लिख सकते हैं कि  $\mu_1 = (m_1 / M_1)$  एवं  $\mu_2 = (m_2 / M_2)$  जहाँ  $m_1$  एवं  $m_2$  गैस-1 तथा गैस-2 के द्रव्यमान हैं और  $M_1$  तथा  $M_2$  उनके आण्विक द्रव्यमान हैं। ( $m_1$  एवं  $M_1$  तथा  $m_2$  एवं  $M_2$  को एक ही मात्रक में व्यक्त किया जाना चाहिए)। यदि  $\rho_1$  एवं  $\rho_2$  क्रमशः गैस-1 एवं गैस-2 के द्रव्यमान घनत्व हों तो,

$$\frac{\rho_1}{\rho_2} = \frac{m_1 / V}{m_2 / V} = \frac{m_1}{m_2} = \frac{\mu_1}{\mu_2} \times \left( \frac{M_1}{M_2} \right)$$

$$= \frac{3}{2} \times \frac{20.2}{32.0} = 0.947$$

## 12.4 आदर्श गैसों का अणुगति सिद्धांत

गैसों का अणुगति सिद्धांत इस मान्यता पर आधारित है कि द्रव्य अणुओं का बना है। गैस के किसी दिए गए द्रव्यमान में अति विशाल (प्रारूपिक मान आवोगाड्रो संख्या की कोटि का) संख्या में अणु होते हैं जो लगातार यादृच्छिक गति करते हैं। सामान्य ताप और दाब पर अणुओं के बीच की दूरी अणु के आकार ( $2 \text{ \AA}$ ) की तुलना में 10 गुने से भी अधिक होती है। इसलिए अणुओं के बीच उपेक्षणीय अन्योन्य क्रिया होती है और ऐसा हम मान सकते हैं वे न्यूटन के गति के प्रथम नियम के अनुसार स्वतंत्र रूप से सरल रेखा में चलते हैं, तथापि, कभी-कभी वे एक दूसरे के अत्यधिक निकट आ जाते हैं, तब वे अंतर-आण्विक बल का अनुभव करते हैं और उनके वेग परिवर्तित हो जाते हैं। अणुओं के बीच की इस अन्योन्य क्रिया को संघट कहते हैं। इस प्रकार अणु लगातार परस्पर और धारक पात्र की दीवारों से संघट करके अपने वेग परिवर्तित करते रहते हैं। ये सभी संघट

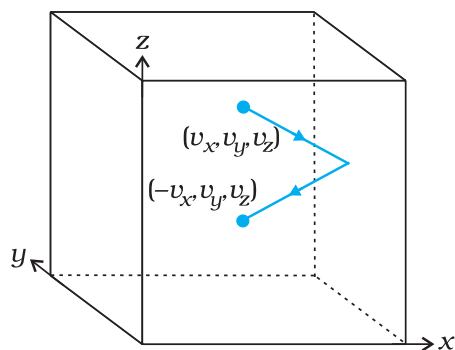
प्रत्यास्थ होते हैं। अणुगति सिद्धांत के आधार पर हम गैस के दाब के लिए एक व्यंजक व्युत्पन्न कर सकते हैं।

हम इस मूल धारणा से प्रारंभ करते हैं कि गैस के अणु सतत यादृच्छिक गति में हैं और वे एक दूसरे से और धारक पात्र की दीवारों से संघट करते रहते हैं। अणुओं के संघट चाहे पारस्परिक हों, या धारक पात्र की दीवार से ये सभी संघट प्रत्यास्थ होते हैं। इसका अर्थ है कि इनकी कुल गतिज ऊर्जा संरक्षित रहती है। कुल संवेग भी, जैसा प्रायः होता है, संरक्षित रहता है।

### 12.4.1 किसी आदर्श गैस का दाब

माना कि  $l$  भुजा के किसी घनाकार बर्तन में कोई आदर्श गैस भरी है। चित्र 12.4 में दर्शाए अनुसार बर्तन की भुजाएँ संदर्भ अक्षों के समांतर हैं। एक अणु जिसका वेग  $(v_x, v_y, v_z)$  है,  $yz$ -तल के समांतर दीवार, जिसका क्षेत्रफल  $A (= l^2)$  है, पर संघात करता है। क्योंकि संघट प्रत्यास्थ है, यह अणु दीवार से टकराकर उसी वेग से वापस लौटता है। संघट के फलस्वरूप इसके वेग के  $y$  और  $z$  घटक तो परिवर्तित नहीं होते परंतु  $x$ -घटक का चिह्न उल्कित हो जाता है। अर्थात् संघट के पश्चात वेग  $(-v_x, v_y, v_z)$  हो जाता है। इस अणु के संवेग में परिवर्तन  $-mv_x - (mv_x) = -2mv_x$  होगा। संवेग संरक्षण के नियमानुसार इतना ही संवेग  $= 2mv_x$  संघट में दीवार को प्रदान किया जाएगा।

दीवार पर आरोपित बल (एवं दाब) का परिकलन करने के लिए, हमें प्रति एकांक समय में दीवार पर प्रदान किए जाने वाले संवेग का परिकलन करना होगा। एक अल्प काल-अंतराल  $\Delta t$  में कोई अणु जिसके वेग का  $x$ -अवयव  $v_x$  है दीवार से संघट करेगा यदि यह दीवार से  $v_x \Delta t$  दूरी के भीतर है। अर्थात् वह



चित्र 12.4 गैस के एक अणु का धारक की दीवार से प्रत्यास्थ संघट।

सभी अणु, जो दीवार के पास  $A v_x \Delta t$  आयतन में हैं;  $\Delta t$  समय में केवल वही दीवार से संघात कर सकेंगे। परंतु औसतन इन अणुओं में से आधे दीवार की ओर गति करते हैं और आधे दीवार से दूर गति करते हैं। अतः  $(v_x, v_y, v_z)$  वेग से चलते हुए अणुओं में से  $\frac{1}{2} A v_x \Delta t n$  अणु  $\Delta t$  समय में दीवार से संघात करेंगे, यहाँ  $n$  प्रति एकांक आयतन में अणुओं की संख्या है। तब  $\Delta t$  समय में अणुओं द्वारा दीवार को प्रदान किया गया संवेग होगा,

$$Q = (2m v_x) (-n A v_x \Delta t) \quad (12.10)$$

दीवार पर लगा बल संवेग हस्तांतरण की दर  $Q/\Delta t$  एवं दाब प्रति एकांक क्षेत्रफल पर लगा बल है,

$$P = Q / (A \Delta t) = n m v_x^2 \quad (12.11)$$

वास्तव में, गैस के सभी अणुओं का वेग समान नहीं होता, वेग अणुओं पर वितरित रहते हैं। अतः, उपरोक्त समीकरण अणुओं के उस समूह के कारण दाब को व्यक्त करती है जिनकी  $x$ -दिशा में चाल  $v_x$  है और  $n$  इस ही अणु समूह का संख्या घनत्व है। कुल दाब ज्ञात करने के लिए सभी समूहों के योगदानों का संकलन करना होगा। तब,

$$P = n m \bar{v}^2 \quad (12.12)$$

जहाँ  $\bar{v}^2$ ,  $v_x^2$  का औसत है। अब, क्योंकि गैस समदैशिक है, अर्थात् धारक पात्र में अणुओं के वेग की कोई वरीय दिशा नहीं है, इसलिए सममिति के अनुसार,

$$\begin{aligned} \bar{v}_x^2 &= \bar{v}_y^2 = \bar{v}_z^2 = \\ (1/3) [\bar{v}_x^2 + \bar{v}_y^2 + \bar{v}_z^2] &= (1/3) \bar{v}^2 \end{aligned} \quad (12.13)$$

जहाँ  $v$  चाल है, और  $\bar{v}^2$  वर्गीकृत चालों का माध्यम है। अतः,

$$P = (1/3) n m \bar{v}^2 \quad (12.14)$$

इस व्युत्पत्ति पर कुछ टिप्पणियाँ : (i) प्रथम, यद्यपि हमने घनाकार बर्तन का चयन किया है, परंतु वास्तव में, बर्तन की आकृति से कुछ अंतर नहीं पड़ता है। बर्तन किसी भी यादृच्छिक आकृति का हो, हम एक अत्यंत सूक्ष्म समतल लेकर उस पर उपरोक्त व्युत्पत्ति के चरण लागू कर सकते हैं। ध्यान दीजिए,  $A$  एवं  $\Delta t$  दोनों ही अंतिम परिणाम में प्रकट नहीं होते हैं। अध्याय 10 में दिए गए पास्कल के नियम के अनुसार यदि कोई गैस साम्यावस्था में हो, तो उसके एक भाग पर जितना दाब होता है उतना ही दाब किसी दूसरे भाग पर भी होता है। (ii) द्वितीय,

इस व्युत्पत्ति में हमने किन्हीं भी संघटूं को उपेक्षणीय मानकर परिकलनों में सम्मिलित नहीं किया है। यद्यपि, इस पूर्वधारणा का कोई पक्का औचित्य बताना तो कठिन है, परंतु गुणात्मक रूप से हम यह देख सकते हैं कि इससे अंतिम परिणाम में त्रुटि नहीं आती।  $\Delta t$  सेकंड में दीवार से संघात करने वाले अणुओं की औसत संख्या  $-n A v_x \Delta t$  पाई जाती है। अब, चूंकि संघटू यादृच्छिक है और गैस एक स्थायी प्रावस्था में है, यदि  $(v_x, v_y, v_z)$  वेग वाले अणु की, संघटू के कारण, गति बदल भी जाएगी तो भिन्न प्रारंभिक वेग वाला कोई कण संघटू के बाद यह वेग  $(v_x, v_y, v_z)$  प्राप्त कर लेगा। क्योंकि यदि ऐसा नहीं होगा तो वेगों का वितरण स्थायी नहीं रह पाएगा। सभी प्रकरणों में हम  $\bar{v}_x^2$  का मान प्राप्त करेंगे। और इस प्रकार अणुओं के संघटू (जब तक कि वे बहुत जल्दी-जल्दी नहीं हो रहे हैं और एक संघटू में लगा समय दो संघटूं के बीच के समय की तुलना में उपेक्षणीय है) से उपरोक्त परिकलन प्रभावित नहीं होता।

### 12.4.2 ताप की अणु गतिक व्याख्या

समीकरण (12.14) को इस प्रकार भी लिखा जा सकता है,

$$PV = (1/3) n V m \bar{v}^2 \quad (12.15a)$$

$$PV = (2/3) [N x - m \bar{v}^2] \quad (12.15b)$$

यहाँ  $N (= nV)$  गैस के नमूने में अणुओं की कुल संख्या है।

दीर्घ कोष्ठक में लिखी राशि गैस के अणुओं की औसत स्थानांतरीय गतिज ऊर्जा है। क्योंकि किसी आदर्श गैस की आंतरिक ऊर्जा पूर्णतः गतिज ऊर्जा\* ही है,

$$E = N \times (1/2) m \bar{v}^2 \quad (12.16)$$

समीकरण (12.15b) से तब हमें प्राप्त होता है,

$$PV = (2/3) E \quad (12.17)$$

अब हम ताप की अणुगतिक व्याख्या के लिए तैयार हैं।

समीकरण (12.17) का आदर्श गैस समीकरण (12.3) से संयोजित करने पर

$$E = (3/2) k_B NT \quad (12.18)$$

$$\text{या } E/N = -m \bar{v}^2 = (3/2) k_B T \quad (12.19)$$

अर्थात्, किसी अणु की औसत गतिज ऊर्जा, गैस के परम ताप के अनुक्रमानुपाती होती है : यह आदर्श गैस की प्रकृति, दाब या आयतन पर निर्भर नहीं करती। यह एक मौलिक निष्कर्ष है, जो किसी गैस के ताप, जो गैस का एक स्थूल, मेय, प्राचल (जिसे ऊष्मागतिकी चर कहा जाता है) है, को किसी आण्विक

\* संकेत  $E$  आंतरिक ऊर्जा  $U$ , जिसमें अन्य स्वातंत्र्य कोटियों के कारण भी ऊर्जाएँ सम्मिलित हो सकती हैं (देखिये अनुभाग 12.5), का केवल स्थानांतरीय भाग ही व्यक्त करता है।

राशि, जिसे अणु की औसत गतिज ऊर्जा कहते हैं से संबद्ध करता है। बोल्ट्जमान नियतांक इन दो प्रभाव क्षेत्रों को जोड़ता है। ध्यान से देखें तो समीकरण (12.18) यह स्पष्ट करती है कि आदर्श गैस की आंतरिक ऊर्जा केवल उसके ताप पर निर्भर करती है, दाब या आयतन पर नहीं। ताप की इस व्याख्या से स्पष्ट है कि आदर्श गैसों का अणुगति सिद्धांत आदर्श गैस समीकरण और इस पर आधारित विभिन्न गैस नियमों के पूर्णतः संगत है।

अक्रिय आदर्श गैसों के मिश्रण के लिए कुल दाब मिश्रण की प्रत्येक गैस के दाब का योगदान होता है। समीकरण (12.14) को नए रूप में इस प्रकार लिख सकते हैं,

$$P = (1/3) [n_1 m_1 \bar{v}_1^2 + n_2 m_2 \bar{v}_2^2 + \dots] \quad (12.20)$$

साम्यावस्था में विभिन्न गैसों के अणुओं की औसत गतिज ऊर्जा समान हो जाएगी। अर्थात्

$$-m_1 \bar{v}_1^2 = -m_2 \bar{v}_2^2 = (3/2) k_B T$$

$$\text{अतः, } P = (n_1 + n_2 + \dots) k_B T \quad (12.21)$$

यही डाल्टन का आंशिक दाबों का नियम है।

समीकरण (12.19) से हम किसी गैस में अणुओं की प्रारूपिक चाल का अनुमान लगा सकते हैं। नाइट्रोजन के एक अणु की  $T = 300 \text{ K}$ , ताप पर माध्य वर्ग चाल होगी :

$$\text{यहाँ, } m = \frac{M_{N_2}}{N_A} = \frac{28}{6.02 \times 10^{26}} = 4.65 \times 10^{-26} \text{ kg}$$

$$\bar{v}^2 = 3 k_B T / m = (516)^2 \text{ m}^2 \text{s}^{-2}$$

$\bar{v}^2$  का वर्गमूल इसकी वर्ग माध्य मूल (rms) चाल कहलाती है और इसे  $v_{\text{rms}}$  द्वारा निर्दिष्ट करते हैं।

( $\bar{v}^2$  को हम  $\langle v^2 \rangle$  भी लिख सकते हैं)

$$v_{\text{rms}} = 516 \text{ m s}^{-1}$$

इस चाल की कोटि वायु में ध्वनि के वेग के समान है। समीकरण (12.19) से हम इस निष्कर्ष पर पहुँचते हैं कि समान ताप पर हल्के अणुओं की rms चाल अधिक होती है।

► **उदाहरण 12.5** किसी फ्लास्क में आर्गन एवं क्लोरीन गैस भरी है जिनके द्रव्यमान 2:1 के अनुपात में हैं। मिश्रण का ताप  $27^\circ\text{C}$  है। दोनों गैसों के (i) प्रति अणु की औसत गतिज ऊर्जा का अनुपात (ii) दोनों गैसों के अणुओं की वर्ग माध्य मूल चालों  $v_{\text{rms}}$  का अनुपात ज्ञात कीजिए। आर्गन का परमाणु द्रव्यमान =  $39.9 \text{ u}$ , क्लोरीन का अणु द्रव्यमान =  $70.9 \text{ u}$

**हल** यहाँ याद रखने योग्य महत्वपूर्ण बात यह है कि किसी (आदर्श) गैस की (प्रति अणु) औसत गतिज ऊर्जा (चाहे वह आर्गन की तरह एक परमाणुक हो, क्लोरीन की तरह द्विपरमाणुक हो, अथवा बहुपरमाणुक भी क्यों न हो) सदैव ही  $(3/2) k_B T$  के बराबर होती है, गैस के ताप पर निर्भर करती है और गैस की प्रकृति पर निर्भर नहीं करती।

(i) चूंकि फ्लास्क में आर्गन और क्लोरीन दोनों का ताप समान है, अतः इन दो गैसों की (प्रति अणु) औसत गतिज ऊर्जाओं का अनुपात  $1:1$  है।

(ii) अब  $-m v_{\text{rms}}^2 =$  प्रति अणु औसत गतिज ऊर्जा =  $(3/2) k_B T$  यहाँ  $m$  गैस के एक अणु का द्रव्यमान है।

$$\frac{(v_{\text{rms}}^2)_{\text{Ar}}}{(v_{\text{rms}}^2)_{\text{Cl}}} = \frac{(m)_{\text{Cl}}}{(m)_{\text{Ar}}} = \frac{(M)_{\text{Cl}}}{(M)_{\text{Ar}}} = \frac{70.9}{39.9} = 1.77$$

यहाँ  $M$  गैस का अणु-द्रव्यमान है (आर्गन का परमाणु ही उसका अणु है।) दोनों पक्षों का वर्गमूल लेने पर

$$\frac{(v_{\text{rms}})_{\text{Ar}}}{(v_{\text{rms}})_{\text{Cl}}} = 1.33$$

आपने इस तथ्य पर ध्यान दिया होगा कि उपरोक्त परिकलनों में मिश्रण के द्रव्यमानों के आधार पर संघटन की कोई प्रासंगिकता नहीं है। यदि ताप का मान अपरिवर्तित रहता है तो आर्गन और क्लोरीन के द्रव्यमान किसी अन्य अनुपात में होते, तब भी (i) एवं (ii) के उत्तर यही होते।

► **उदाहरण 12.6** यूरेनियम के दो समस्थानिकों के द्रव्यमान  $235 \text{ u}$  एवं  $238 \text{ u}$  हैं। यदि यूरेनियम हेक्साफ्लोराइड गैस में ये दोनों समस्थानिक विद्यमान हों, तो किसकी औसत चाल अधिक होगी? यदि फ्लोरीन का परमाणु द्रव्यमान  $19 \text{ u}$  हो, तो किसी भी ताप पर, इनकी चालों में प्रतिशत अंतर आकलित कीजिए।

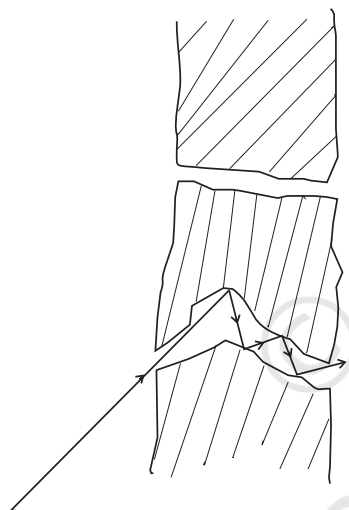
**हल :** किसी नियत ताप पर औसत ऊर्जा =  $\frac{1}{2} m \langle v^2 \rangle$  नियत रहती है। अतः अणु का द्रव्यमान जितना कम होगा, उतनी ही अधिक तीव्र उसकी गति होगी। चालों का अनुपात, द्रव्यमानों के अनुपात के वर्गमूल के व्युत्क्रमानुपाती है। चूंकि यहाँ द्रव्यमान  $349 \text{ u}$  एवं  $352 \text{ u}$  इकाइयाँ हैं, इसलिए

$$v_{349} / v_{352} = (352 / 349)^{1/2} = 1.0044$$

$$\text{चालों के अंतर का प्रतिशत } \frac{\Delta V}{V} = 0.44 \%$$

$^{235}\text{U}$  वह समस्थानिक है जिसकी आवश्यकता नाभिकीय विखंडन में होती है। इसको अधिक मात्रा में पाए जाने वाले समस्थानिक  $^{238}\text{U}$  से पृथक करने के लिए मिश्रण को एक सरंध्र सिलिंडर द्वारा चारों ओर से घेर देते हैं। सरंध्र सिलिंडर मोटी दीवार का लेकिन संकरा होना चाहिए ताकि अणु लंबे रूपों की दीवारों से संघटू करते हुए एक एक कर जा सकें। धीरे अणुओं की तुलना में तीव्रगति से चलने वाले अणु अधिक संख्या में रिस कर बाहर आएंगे और इस प्रकार सरंध्र सिलिंडर के बाहर हल्के अणु अधिक मात्रा में पाए जाएँगे (संवर्धन) (देखिए चित्र 12.5)। यह विधि अत्यंत प्रभावी नहीं है और पर्याप्त संवर्धन के लिए इसे कई बार दोहराना पड़ता है।

जब गैसें विसरित होती हैं, तो उनके विसरण की दर उनके अणुओं के द्रव्यमान के वर्गमूल के व्युत्क्रमानुपाती होती है (देखिए अध्यास 12.12)। क्या उपरोक्त उत्तर के आधार पर आप इस तथ्य की व्याख्या का अनुमान लगा सकते हैं?



चित्र 12.5 एक सरंध्र दीवार से गुजरते हुए अणु।

► **उदाहरण 12.7** (a) जब कोई अणु (या प्रत्यास्थ गेंद) किसी (भारी) दीवार से टकराता है, तो टकराने के पश्चात् यह उसी चाल से विपरीत दिशा में वापस लौटता है। जब कोई गेंद दृढ़तापूर्वक पकड़े गए भारी बल्ले से टकराती है, तो भी ऐसा ही होता है। तथापि, जब गेंद अपनी ओर आते हुए बल्ले से टकराती है, तो यह भिन्न चाल से वापस लौटती है। उस स्थिति में गेंद की चाल अपेक्षाकृत कम होती है या अधिक? (अध्याय 6 प्रत्यास्थ संघटूं से संबंधित आपकी याद ताजा कर

सकेगा)। (b) पिस्टन लगे सिलिंडर में पिस्टन को अंदर की ओर धकेल कर जब किसी गैस को संपीड़ित किया जाता है, तो उस गैस का ताप बढ़ जाता है। ऊपर (a) में प्रयुक्त अणुगति सिद्धांत के आधार पर इस प्रेक्षण की व्याख्या कीजिए। (c) पिस्टन लगे सिलिंडर में संपीड़ित गैस जब पिस्टन को बाहर धकेलकर फैलती है तो क्या होता है? तब आप क्या प्रेक्षण करेंगे? (d) खेलते समय सचिन तेंुलकर एक भारी बल्ले का उपयोग करते हैं। इससे क्या उनको किसी प्रकार की कोई सहायता मिलती है?

**हल** (a) माना कि बल्ले के पीछे लगे विकिटों के सापेक्ष गेंद की चाल  $u$  है। यदि विकिटों के सापेक्ष बल्ला  $V$  चाल से गेंद की ओर आ रहा हो तो बल्ले के सापेक्ष गेंद की चाल  $V+u$  होगी, जो बल्ले की ओर प्रभावी होगी। भारी बल्ले से टकराकर जब गेंद बापस लौटती है तो बल्ले के सापेक्ष इसकी चाल  $V+u$  बल्ले से दूर की ओर होगी। अतः विकिट के सापेक्ष, लौटती हुई गेंद की चाल,  $V+(V+u) = 2V+u$ , विकिट से परे जाती हुई होगी। अतः इस प्रकार गतिमान बल्ले से संघटू के पश्चात् गेंद की चाल बढ़ जाती है। यदि बल्ला भारी नहीं है तो प्रतिपेक्ष चाल  $u$  से कम होगी। अणु के लिए इसका अर्थ ताप में वृद्धि होगा।

(a) के उत्तर के आधार पर, अब आप, (b), (c), (d) के उत्तर दे सकते हैं।

(संकेत: इस संगतता पर ध्यान दें, पिस्टन  $\rightarrow$  बल्ला, सिलिंडर  $\rightarrow$  विकिट, अणु  $\rightarrow$  गेंद)।

## 12.5 ऊर्जा के समविभाजन का नियम

किसी एकल अणु की गतिज ऊर्जा होती है :

$$\epsilon_t = \frac{1}{2} mw_x^2 + \frac{1}{2} mw_y^2 + \frac{1}{2} mw_z^2 \quad (12.22)$$

$T$  ताप पर, तापीय साम्य में किसी गैस की औसत ऊर्जा का मान  $\langle \epsilon_t \rangle$  द्वारा निर्दिष्ट किया जाता है, अतः

$$\langle \epsilon_t \rangle = \left\langle \frac{1}{2} mv_x^2 \right\rangle + \left\langle \frac{1}{2} mv_y^2 \right\rangle + \left\langle \frac{1}{2} mv_z^2 \right\rangle = \frac{3}{2} k_B T \quad (12.23)$$

क्योंकि यहाँ कोई वरीय दिशा नहीं है, अतः समीकरण (12.23) से इंगित होता है कि

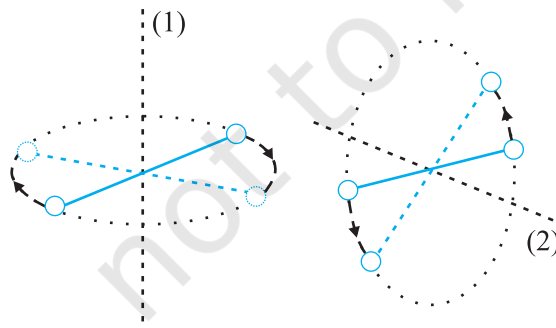
$$\left\langle \frac{1}{2} mw_x^2 \right\rangle = \frac{1}{2} k_B T ; \left\langle \frac{1}{2} mw_y^2 \right\rangle = \frac{1}{2} k_B T ;$$

$$\left\langle \frac{1}{2} mw_z^2 \right\rangle = \frac{1}{2} k_B T \quad (12.24)$$

दिक्स्थान में गति के लिए स्वतंत्र किसी अणु की स्थिति दर्शाने के लिए हमें तीन निर्देशांकों की आवश्यकता होती है। यदि इसकी गति किसी एक समतल में बाध्य कर दी जाए, तो दो निर्देशांकों की, और यदि इसे किसी सरल रेखा के अनुदिश गति के लिए बाध्य कर दिया जाए, तो केवल एक निर्देशांक की आवश्यकता होगी। इसे एक दूसरे ढंग से भी व्यक्त किया जा सकता है। हम कहते हैं कि सरल रेखीय गति के लिए इसकी स्वातंत्र्य कोटि एक है, समतल गति की स्वातंत्र्य कोटि दो तथा दिक्स्थान में गति के लिए स्वातंत्र्य कोटि तीन है। किसी संपूर्ण पिण्ड की एक बिंदु से दूसरे बिंदु तक गति को स्थानांतरीय गति कहते हैं। अतः, दिक्स्थान में गति के लिए स्वतंत्र अणु की तीन स्वातंत्र्य कोटि होती हैं। प्रत्येक स्थानांतरीय स्वतंत्रता की एक स्वातंत्र्य कोटि होती है, जिसमें गति के किसी चर का वर्ग सम्मिलित होता है, उदाहरणार्थ यहाँ  $-mv_x^2$  और इसी के सदूष पद  $v_y$  एवं  $v_z$  हैं। समीकरण (12.24) में हम देखते हैं कि तापीय साम्य में इस प्रकार के प्रत्येक पद का औसत मान  $-k_B T$  है।

आर्गन जैसी एकपरमाणुक गैस के अणुओं में केवल स्थानांतरीय स्वातंत्र्य कोटि होती है। लेकिन  $O_2$  या  $N_2$  जैसी द्विपरमाणुक गैसों के विषय में क्या कह सकते हैं?  $O_2$  के अणु में 3 स्थानांतरीय स्वातंत्र्य कोटि तो होती ही हैं, पर, इनके अतिरिक्त यह अणु अपने द्रव्यमान केंद्र के परितः घूर्णन गति भी कर सकते हैं। चित्र 12.6 में, ऑक्सीजन के दो परमाणुओं को जोड़ने वाली रेखा के तब्बवत् दो स्वतंत्र घूर्णन अक्ष 1 एवं 2 दर्शाए हैं जिनके परितः अणु घूर्णन गति कर सकता है\*। अतः इन अणुओं में प्रत्येक की दो घूर्णी स्वातंत्र्य कोटि होती हैं। इस प्रकार कुल ऊर्जा में स्थानांतरीय ऊर्जा  $\epsilon_t$  एवं घूर्णी ऊर्जा  $\epsilon_r$  दोनों का योगदान होता है।

$$\epsilon_t + \epsilon_r = \frac{1}{2} mv_x^2 + \frac{1}{2} mv_y^2 + \frac{1}{2} mv_z^2 + \frac{1}{2} I_1 \omega_1^2 + \frac{1}{2} I_2 \omega_2^2 \quad (12.25)$$



चित्र 12.6 द्विपरमाणुक अणु के दो स्वतंत्र घूर्णन अक्ष।

\* परमाणुओं को मिलाने वाली रेखा के परितः घूर्णन का जड़त्व आघूर्ण बहुत कम होता है और क्वांटम यांत्रिकीय कारणों से प्रभावी नहीं हो पाता। अनुभाग 12.6 का अंतिम भाग देखिए।

यहाँ  $\omega_1$  एवं  $\omega_2$  क्रमशः अक्षों 1 एवं 2 के परितः कोणीय चाल तथा  $I_1$  एवं  $I_2$  उनके संगत जड़त्व-आघूर्ण हैं। ध्यान दीजिए, प्रत्येक घूर्णी स्वातंत्र्य कोटि ऊर्जा में एक पद का योगदान करती है जिसमें घूर्णी गति के किसी चर का वर्ग सम्मिलित होता है।

ऊपर हमने यह मान लिया है, कि  $O_2$  अणु एक “दृढ़ घूर्णी” है, अर्थात्, यह अणु कंपन नहीं करता।  $O_2$  के लिए यह पूर्वधारणा, यद्यपि (सामान्य ताप पर) सही पाई गई है, पर सदैव मान्य नहीं होती। CO जैसे कुछ अणु, सामान्य ताप पर भी कुछ कंपन करते हैं, अर्थात् इनके परमाणु, अंतरापरमाणुक अक्ष के अनुदिश एकविमीय कंपन करते हैं (ठीक वैसे ही जैसे एकविमीय लोलक) और परिणामतः कुल ऊर्जा में एक पद,  $\epsilon_v$ , कंपन ऊर्जा का भी होता है, यहाँ,

$$\epsilon_v = \frac{1}{2} m \left( \frac{dy}{dt} \right)^2 + \frac{1}{2} k y^2$$

जहाँ  $k$  लोलक का बल नियतांक एवं  $y$  इसका कंपन निर्देशांक है। अब,

$$\epsilon = \epsilon_t + \epsilon_r + \epsilon_v \quad (12.26)$$

पुनः ध्यान दीजिए, समीकरण (12.26) में दिए गए कंपन-ऊर्जा पद में, गति के कंपन चरों  $y$  एवं  $dy/dt$  के वर्ग सम्मिलित हैं।

यह भी देखिए कि प्रत्येक स्थानांतरीय एवं घूर्णी स्वातंत्र्य कोटि ने तो एक ही “वर्गित पद” का योगदान किया है, पर समीकरण (12.26) में दिए गए कंपन स्वातंत्र्य कोटि के सापेक्ष पद में गतिज एवं स्थितिज ऊर्जा व्यक्त करने वाले दो वर्गित पद हैं।

ऊर्जा के व्यंजक में प्रत्येक द्विघाती पद अणु द्वारा ऊर्जा अवशोषित करने का एक ढंग बताता है। हम देख चुके हैं कि परम ताप  $T$  पर तापीय साम्यावस्था में स्थानांतरीय गति के प्रत्येक ढंग के लिए औसत ऊर्जा  $\frac{1}{2} k_B T$  है। सर्वप्रथम मैक्सवेल द्वारा सिद्ध किए गए विर प्रतिष्ठित सखिकीय यांत्रिकी के सर्वाधिक परिष्कृत सिद्धांत के अनुसार ऊर्जा के विभाजन के प्रत्येक ढंग में ऐसा ही होता है चाहे ऊर्जा स्थानांतरीय हो, घूर्णी हो या कंपन ऊर्जा हो। अर्थात् तापीय साम्य में, ऊर्जा समान रूप से सभी संभव ऊर्जा रूपों पर बंटित होती है और प्रत्येक रूप में औसत ऊर्जा  $\frac{1}{2} k_B T$  पाई जाती है। यही **ऊर्जा का समविभाजन नियम** है। तदनुसार, किसी अणु की स्थानांतरीय एवं घूर्णी स्वातंत्र्य कोटियों में प्रत्येक  $\frac{1}{2} k_B T$  ऊर्जा का योगदान देती है

जबकि प्रत्येक कंपन आवृत्ति  $2 \times \frac{1}{2} k_B T = k_B T$  ऊर्जा का योगदान देती है, क्योंकि, कंपन रूप में गतिज और स्थितिज दोनों प्रकार की ऊर्जाओं का योगदान होता है।

ऊर्जा के समविभाजन नियम की उपपत्ति इस पुस्तक की विषय वस्तु से बाहर है। यहाँ हम सैद्धांतिक रूप से गैसों की विशिष्ट ऊष्मा धारिता ज्ञात करने के लिए इस नियम का उपयोग करेंगे। बाद में ठोसों की विशिष्ट ऊष्मा धारिता के लिए भी इसके उपयोग का संक्षिप्त विवरण देंगे।

## 12.6 विशिष्ट ऊष्मा धारिता

### 12.6.1 एकपरमाणुक गैसों के लिए

एकपरमाणुक गैस के अणु में केवल तीन स्थानांतरीय स्वातंत्र्य कोटि होती हैं। अतः इनके एक अणु की  $T$  ताप पर औसत ऊर्जा  $(3/2)k_B T$  होगी। इस प्रकार की गैस के 1 मोल की कुल आंतरिक ऊर्जा,

$$U = \frac{3}{2} k_B T \times N_A = \frac{3}{2} RT \quad (12.27)$$

नियत आयतन पर मोलर विशिष्ट ऊष्मा धारिता  $C_v$  का मान है,

$$C_v \text{ (एकपरमाणुक गैस के लिए)} = \frac{dU}{dT} = \frac{3}{2} RT \quad (12.28)$$

आदर्श गैस के लिए

$$C_p - C_v = R \quad (12.29)$$

जहाँ,  $C_p$  नियत दाब पर मोलर विशिष्ट ऊष्माधारिता है।

$$\text{अतः, } C_p = \frac{5}{2} R \quad (12.30)$$

इन दो विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं का अनुपात

$$\gamma = \frac{C_p}{C_v} = \frac{5}{3} \quad (12.31)$$

### 12.6.2 द्विपरमाणुक गैसों के लिए

जैसा पहले स्पष्ट किया जा चुका है कि द्विपरमाणुक अणु की आवृत्ति डंबलाकार होती है और यदि इस आवृत्ति को दृढ़ घूर्णा मानें, तो इसकी 5 स्वातंत्र्य कोटि हैं: 3 स्थानांतरीय एवं 2 घूर्णा। ऊर्जा समविभाजन के नियमानुसार इस प्रकार की गैस के एक मोल की,  $T$  ताप पर कुल आंतरिक ऊर्जा,

$$U = \frac{5}{2} k_B T \times N_A = \frac{5}{2} RT \quad (12.32)$$

अतः मोलर विशिष्ट ऊष्मा धारिता एँ

$$C_v \text{ (दृढ़ द्विपरमाणुक)} = \frac{5}{2} R, C_p = \frac{7}{2} R \quad (12.33)$$

$$\gamma \text{ (दृढ़ द्विपरमाणुक)} = \frac{7}{5} \quad (12.34)$$

यदि द्विपरमाणुक अणु दृढ़ नहीं है, वरन् इसमें एक अतिरिक्त कंपन रूप भी सम्मिलित है, तो

$$U = \left( \frac{5}{2} k_B T + k_B T \right) N_A = \frac{7}{2} RT$$

$$C_v = \frac{7}{2} R, C_p = \frac{9}{2} R, \gamma = \frac{9}{7} R \quad (12.35)$$

### 12.6.3 बहुपरमाणुक गैसों के लिए

व्यापक रूप में किसी बहुपरमाणुक अणु में 3 स्थानांतरीय, 3 घूर्णा स्वातंत्र्य कोटि एवं कुछ निश्चित संख्या ( $f$ ) के कंपन रूप होते हैं। ऊर्जा समविभाजन के नियमानुसार यह सुगमता से समझा जा सकता है कि इस प्रकार की गैस के 1 मोल की कुल आंतरिक ऊर्जा

$$U = \left( \frac{3}{2} k_B T + \frac{3}{2} k_B T + f k_B T \right) N_A$$

$$\text{अर्थात् } C_v = (3 + f) R; C_p = (4 + f) R,$$

$$\gamma = \frac{(4 + f)}{(3 + f)} \quad (12.36)$$

ध्यान दीजिए,  $C_p - C_v = R$  सभी आदर्श गैसों के लिए सत्य है, फिर चाहे वह गैस एकपरमाणुक हो, द्विपरमाणुक हो अथवा बहुपरमाणुक भी क्यों न हो।

सारणी (12.1) में, गैसों में, कंपन रूपों की उपेक्षा करते हुए, उनकी विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं के विषय में सैद्धांतिक पूर्वानुमानों को सूचीबद्ध किया गया है। ये मान सारणी (12.2) में दिए गए कई गैसों के लिए विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं के प्रायोगिक मानों से काफी मेल खाते हैं। यह सत्य है, कि ऐसी कई गैसें हैं (जो सारणी में नहीं दर्शाई गई हैं), जैसे  $\text{Cl}_2, \text{C}_2\text{H}_6$  और बहुत सी बहुपरमाणुक गैसें, जिनके प्रायोगिक और सैद्धांतिक

**सारणी 12.1** गैसों की विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं के पूर्वानुमानित मान (कंपन रूपों की उपेक्षा करते हुए)

गैस की प्रकृति	$C_v$ ( $\text{J mol}^{-1} \text{K}^{-1}$ )	$C_p$ ( $\text{J mol}^{-1} \text{K}^{-1}$ )	$C_p - C_v$ ( $\text{J mol}^{-1} \text{K}^{-1}$ )	$\gamma$
एकपरमाणुक	12.5	20.8	8.31	1.67
द्विपरमाणुक	20.8	29.1	8.31	1.40
त्रिपरमाणुक	24.93	33.24	8.31	1.33

**सारणी 12.2** कुछ गैसों की विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं के मापित मान

गैस की प्रकृति	गैस	$C_v$ ( $\text{J mol}^{-1} \text{K}^{-1}$ )	$C_p$ ( $\text{J mol}^{-1} \text{K}^{-1}$ )	$C_p - C_v$ ( $\text{J mol}^{-1} \text{K}^{-1}$ )	$\gamma$
एकपरमाणुक	He	12.5	20.8	8.30	1.66
एकपरमाणुक	Ne	12.7	20.8	8.12	1.64
एकपरमाणुक	Ar	12.5	20.8	8.30	1.67
द्विपरमाणुक	H <sub>2</sub>	20.4	28.8	8.45	1.41
द्विपरमाणुक	O <sub>2</sub>	21.0	29.3	8.32	1.40
द्विपरमाणुक	N <sub>2</sub>	20.8	29.1	8.32	1.40
त्रिपरमाणुक	H <sub>2</sub> O	27.0	35.4	8.35	1.31
बहुपरमाणुक	CH <sub>4</sub>	27.1	35.4	8.36	1.31

मानों में बहुत अंतर पाया गया है। साधारणतः इन गैसों की विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं के मान सारणी (12.1) में दिए गए सैद्धांतिक मानों से अधिक पाए गए हैं। इसका अर्थ यह हुआ कि यदि हम परिकलनों में कंपन रूपों के योगदान को भी सम्मिलित करें, तो प्रायोगिक एवं सैद्धांतिक मानों में अधिक संगति दृष्टिगोचर होगी। अतः, सामान्य ताप पर ऊर्जा समविभाजन का नियम, प्रायोगिक रूप से अच्छी तरह पुष्ट होता है।

**उदाहरण 12.8** 44.8 लीटर नियत धारिता के एक बेलनाकार बर्तन में STP पर हीलियम गैस भरी है। इस गैस के ताप में 15.0 °C वृद्धि करने के लिए कितनी ऊष्मा की आवश्यकता होगी? ( $R = 8.31 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ )

**हल :** गैस नियम  $PV = \mu RT$  का उपयोग करके आप यह आसानी से दर्शा सकते हैं कि किसी भी आदर्श गैस के 1 मोल का, मानक ताप (273 K) एवं दाब (1 atm =  $1.01 \times 10^5$  Pa) पर आयतन 22.4 लीटर होता है। इस सार्वत्रिक आयतन को 'मोलर आयतन' कहते हैं। अतः इस उदाहरण में बर्तन के भीतर हीलियम के 2 मोल हैं। क्योंकि हीलियम एकपरमाणु गैस है, इसकी नियत आयतन पर विशिष्ट ऊष्मा धारिता  $C_v = (3/2) R$ , तथा नियत दाब पर विशिष्ट ऊष्मा धारिता  $C_p = (5/2) R$  है। क्योंकि बर्तन का आयतन नियत है, आवश्यक ऊष्मा ज्ञात करने के लिए  $C_v$  का उपयोग करेंगे। अतः आवश्यक ऊष्मा = मोलों की संख्या  $\times$  मोलर विशिष्ट ऊष्मा धारिता  $\times$  तापवृद्धि

$$= 2 \times 1.5 R \times 15.0 = 45 R$$

$$= 45 \times 8.31 = 374 \text{ J}$$

#### 12.6.4 ठोसों की विशिष्ट ऊष्मा धारिता

ठोसों की विशिष्ट ऊष्माधारिता ज्ञात करने के लिए भी हम ऊर्जा समविभाजन का नियम लागू कर सकते हैं। किसी ठोस के विषय में विचार कीजिए, जो  $N$  परमाणुओं का बना है। प्रत्येक परमाणु अपनी माध्य स्थिति के इधर-उधर कंपन कर रहा है। किसी एकविमीय कंपन की औसत ऊर्जा  $2 \times \frac{1}{2} k_B T = k_B T$  है। त्रिविमीय कंपनों के लिए औसत ऊर्जा  $3 k_B T$  है। ठोस के 1 मोल के लिए  $N = N_A$  और इसकी कुल आंतरिक ऊर्जा

$$U = 3 k_B T \times N_A = 3 RT$$

अब, नियत दाब पर  $\Delta Q = \Delta U + P\Delta V = \Delta U$ , क्योंकि किसी ठोस के लिए  $\Delta V$  उपेक्षणीय है। अतः

$$C = \frac{\Delta Q}{\Delta T} = \frac{\Delta U}{\Delta T} = 3R \quad (12.37)$$

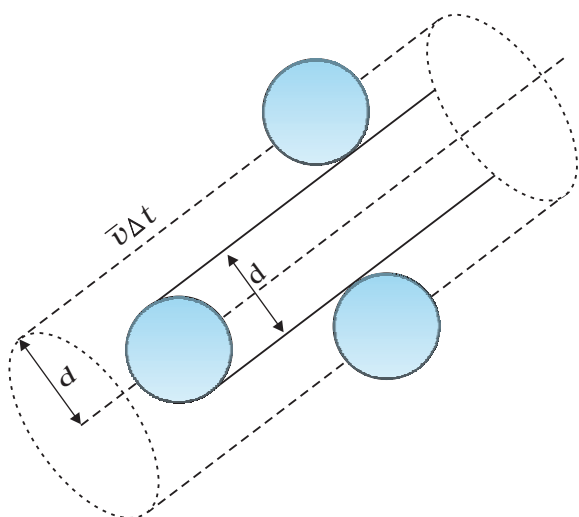
**सारणी 12.3** कमरे के ताप एवं वायुमंडलीय दाब पर कुछ ठोसों की विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं के मान

पदार्थ का नाम	विशिष्ट ऊष्मा धारिता ( $\text{J kg}^{-1} \text{K}^{-1}$ )	मोलर विशिष्ट ऊष्मा धारिता ( $\text{J mol}^{-1} \text{K}^{-1}$ )
ऐलुमिनियम	900.0	24.4
कार्बन	506.5	6.1
ताँबा	386.4	24.5
सीसा	127.7	26.5
चाँदी	236.1	25.5
टंगस्टन	134.4	24.9

सारणी 12.3 दर्शाती है कि व्यापक रूप से, सामान्य ताप पर प्राप्त प्रायोगिक मान प्रागुक्त मानों से मेल खाते हैं। (कार्बन एक अपवाद है)।

#### 12.7 माध्य मुक्त पथ

गैसों में अणुओं की गति काफी अधिक, वायु में ध्वनि के वेग की कोटि के बराबर होती है। तो भी, रसोईघर में सिलिंडर से लीक हुई गैस को कमरे के दूसरे कोने तक विसरित होने में काफी अधिक समय लगता है। वायुमंडल में धुएँ का बादल घंटों तक बना रहता है। ऐसा इसलिए होता है, क्योंकि, गैस के अणु एक परिमित, पर अत्यंत छोटी आमाप के होते हैं। इसीलिए वे परस्पर टकराते रहने के लिए बाध्य हैं। परिणामस्वरूप, वे अबाध्य रूप से, सरल रेखा में चलते नहीं रह सकते, उनका पथ निरंतर परिवर्तित रहता है।



**चित्र 12.7**  $\Delta t$  समय में किसी अणु द्वारा प्रसरित आयतन जिसमें कोई दूसरे अणु इससे टकराएगा।

मान लीजिए, किसी गैस के अणु  $d$  व्यास के गोले हैं। यहाँ हम अपना ध्यान किसी ऐसे गतिमान अणु पर केंद्रित करेंगे जिसकी माध्य चाल  $\langle v \rangle$  है। यह किसी भी ऐसे दूसरे अणु से संघटू करेगा जो इन दो अणुओं के केंद्रों के बीच की दूरी  $d$  के अंदर आ जाएगा।  $\Delta t$  समय में यह आयतन ( $\pi d^2 \langle v \rangle \Delta t$ ) तय करता है जिसमें आने वाला कोई अणु इससे टकराएगा (देखें चित्र 12.7)। यदि प्रति एकांक आयतन में अणुओं की संख्या  $n$  हो तो कोई अणु  $\Delta t$  समय में  $n\pi d^2 \langle v \rangle \Delta t$  संघटू करेगा। इस प्रकार संघटों की दर  $n\pi d^2 \langle v \rangle$  है। अथवा दो क्रमिक संघटों के बीच औसत अंतराल,

$$\tau = 1/(n\pi \langle v \rangle d^2) \quad (12.38)$$

किन्हीं दो क्रमिक संघटों के बीच की औसत दूरी, जिसे माध्य मुक्त पथ ( $l$ ) कहते हैं, होगा :

$$l = \langle v \rangle \tau = 1/(n\pi d^2) \quad (12.39)$$

इस व्युत्पत्ति में हमने यह कल्पना की है कि दूसरे सभी अणु विरामावस्था में हैं। परंतु वास्तव में सभी अणु गतिमान हैं और संघटू दर अणुओं के औसत आपेक्षिक वेग द्वारा निर्धारित की जाती है। अतः हमें समीकरण (12.38) में  $\langle v \rangle$  को  $\langle v_r \rangle$  से प्रतिस्थापित करना होगा। अतः अधिक यथार्थ व्युत्पत्ति द्वारा

$$l = 1/(\sqrt{2} n\pi d^2) \quad (12.40)$$

आइये, अब हम वायु के अणुओं के लिए, STP पर औसत वेग  $\langle v \rangle = (485 \text{ m/s})$  लेकर  $l$  एवं  $T$  का आकलन करते हैं।

$$\begin{aligned} n &= \frac{(0.02 \times 10^{23})}{(22.4 \times 10^{-3})} \\ &= 2.7 \times 10^{25} \text{ m}^{-3} \\ d &= 2 \times 10^{-10} \text{ m लेने पर,} \\ \tau &= 6.1 \times 10^{-10} \text{ s} \\ \text{तथा, } l &= 2.9 \times 10^{-7} \text{ m} \approx 1500d \end{aligned} \quad (12.41)$$

जैसी अपेक्षा थी, समीकरण (12.40) द्वारा दिया गया माध्य मुक्त पथ का मान अणु की आमाप एवं संख्या घनत्व पर प्रतिलोमतः निर्भर करता है। किसी अत्यधिक निर्वातित नली में चाहे  $n$  कितना भी कम क्यों न हो, माध्य मुक्त पथ का मान नली की लंबाई के बराबर हो सकता है।

► **उदाहरण 12.9** 373 K पर, जल वाष्ण में, जल के अणु के माध्य मुक्त पथ का आकलन कीजिए। उदाहरण 12.1 और समीकरण (12.41) में दी गई सूचनाओं का उपयोग कीजिए।

**ठल** जल वाष्ण के लिए  $d$  का मान, इसका वायु के लिए मान बराबर होता है। संख्या घनत्व परम ताप के व्युत्क्रमानुपाती है।

$$\text{इसलिए } n = 2.7 \times 10^{25} \times \frac{273}{373} = 2 \times 10^{25} \text{ m}^{-3}$$

$$\text{अतः माध्य मुक्त पथ } l = 4 \times 10^{-7} \text{ m}$$

ध्यान दीजिए, माध्य मुक्त पथ, पूर्व परिकलनों द्वारा ज्ञात अंतरापरमाणुक दूरी  $\sim 40 \text{ \AA} = 4 \times 10^{-9} \text{ m}$  की तुलना में 100 गुनी है। माध्य मुक्त पथ का यह बड़ा मान ही गैसों के प्रारूपिक व्यवहार का मार्गदर्शक है। बिना किसी धारक पात्र के गैसों को सीमित नहीं किया जा सकता है।

अणुगति सिद्धांत का उपयोग करके, श्यानता, ऊष्मा-चालकता, एवं विसरण जैसे स्थूल मेय गुणों को आण्विक आमाप जैसे अतिसूक्ष्म प्राचलों से संबंधित किया जा सकता है। इसी तरह के संबंधों से ही सर्वप्रथम अणुओं की आमाप का आकलन किया गया था।

## सारांश

- दाब ( $P$ ), आयतन ( $V$ ) और परम ताप ( $T$ ) में संबंध स्थापित करने वाली आदर्श गैस समीकरण है,

$$PV = \mu RT = k_B NT$$

यहाँ  $\mu$  गैस में मोलों की संख्या और  $N$  अणुओं की संख्या है।  $R$  तथा  $k_B$  क्रमशः सार्वत्रिक गैस नियतांक एवं बोल्ट्ज़मान नियतांक हैं।

$$R = 8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}, \quad k_B = \frac{R}{N_A} = 1.38 \times 10^{-23} \text{ J K}^{-1}$$

वास्तविक गैसें, आदर्श गैस समीकरण का अधिकाधिक पालन केवल उच्च ताप तथा निम्न दाब पर ही करती हैं।

2. आदर्श गैस के अणुगति सिद्धांत के अनुसार

$$P = \frac{1}{3} n m \bar{v^2}$$

यहाँ  $n$  अणुओं का संख्या घनत्व,  $m$  अणु का द्रव्यमान एवं  $\bar{v^2}$  इनकी माध्य वर्ग चाल है। इसको आदर्श गैस समीकरण के साथ मिलाने से ताप की एक अणुगतिक व्याख्या प्राप्त होती है,

$$\frac{1}{2} m \bar{v^2} = \frac{3}{2} k_B T, \quad v_{rms} = (\bar{v^2})^{1/2} = \sqrt{\frac{3k_B T}{m}}$$

इससे हमें यह ज्ञात होता है कि किसी गैस का ताप उसके किसी अणु की औसत गतिज ऊर्जा की माप है और यह गैस या अणु की प्रकृति पर निर्भर नहीं करता। एक नियत ताप पर गैसों के मिश्रण में भारी अणु की औसत चाल अपेक्षाकृत कम होती है।

3. स्थानांतरीय गतिज ऊर्जा

$$E = \frac{3}{2} k_B N T$$

इससे हमें यह सूत्र प्राप्त होता है-

$$PV = \frac{2}{3} E$$

4. ऊर्जा समविभाजन का नियम बताता है कि यदि एक निकाय परमताप  $T$  पर साम्यावस्था में है तो कुल ऊर्जा समान रूप से विभिन्न ऊर्जा रूपों में बँट कर अवशोषित होती है और हर रूप के साथ जुड़ी यह ऊर्जा  $-k_B T$  होती है। प्रत्येक स्थानांतरीय एवं घूर्णी स्वातंत्र्य कोटि के संगत अवशोषण का एक ऊर्जा रूप होता है और इससे जुड़ी ऊर्जा  $-k_B T$  होती है। प्रत्येक कंपन आवृत्ति के साथ ऊर्जा के दो रूप (गतिज एवं स्थितिज) जुड़ते हैं इसलिए इसके संगत ऊर्जा  $= 2 \times -k_B T = k_B T$
5. ऊर्जा समविभाजन का नियम लागू करके हम गैसों की मोलर विशिष्ट ऊष्मा धारिता ज्ञात कर सकते हैं और इस प्रकार प्राप्त विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं के मान कई गैसों के प्रयोगों द्वारा प्राप्त विशिष्ट ऊष्मा धारिताओं के मानों से मिलते हैं। यदि गति के कंपन रूपों को भी परिकलनों में सम्मिलित करें तो यह साम्यता और भी सटीक बैठेगी।
6. माध्य मुक्त पथ । अणु के दो क्रमिक संघट्ठों के बीच उसके द्वारा चलित औसत दूरी है

$$l = \frac{1}{\sqrt{2} n \pi d^2}$$

जहाँ  $n$  संख्या घनत्व एवं  $d$  अणु का व्यास है।

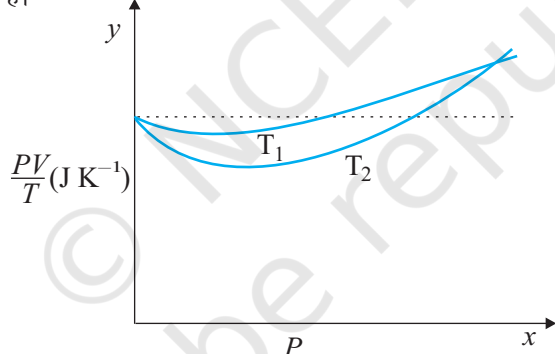
### विचारणीय विषय

- किसी तरल का दाब केवल धारक की दीवारों पर ही आरोपित नहीं होता, बल्कि यह तरल में हर जगह विद्यमान रहता है। बर्तन में रखे गैस के आयतन में कोई परत साम्यावस्था में होती है क्योंकि इस परत के दोनों ओर समान दाब होता है।
- गैस में अंतरापरमाणुक दूरी के संबंध में हमें बहुत बढ़ा-चढ़ा कर कोई धारणा नहीं बनानी चाहिए। सामान्य ताप और दाब पर यह ठोसों और द्रवों में अंतरापरमाणुक दूरी के लगभग दस गुने के बराबर है। बहुत भिन्न अगर कुछ है तो वह माध्य मुक्त पथ है जो किसी गैस में अंतरापरमाणुक दूरी का 100 गुना और अणु की आमाप का 1000 गुना होता है।

3. ऊर्जा समविभाजन के नियम को हम इस प्रकार कह सकते हैं— तापीय साम्य में प्रत्येक स्वातंत्र्य कोटि के साथ  $\frac{1}{2} k_B T$  ऊर्जा जुड़ी होती है। अणु की कुल ऊर्जा के व्यंजक में प्रत्येक द्विघाती पद एक स्वातंत्र्य कोटि गिना जाना चाहिए। अतः, प्रत्येक कंपन-विधा में दो स्वातंत्र्य कोटि (न कि एक) होते हैं (गतिज एवं स्थितिज रूपों के संगत) जिनकी ऊर्जा  $2 \times \frac{1}{2} k_B T = k_B T$  होती है।
4. किसी कमरे में वायु के सब अणु नीचे नहीं गिर जाते (गुरुत्व के कारण) तथा फर्श पर आकर नहीं ठहर जाते क्योंकि वह बहुत बेग से गतिमान होते हैं और निरंतर संघट करते रहते हैं। साम्यावस्था में कम ऊँचाइयों पर घनत्व थोड़ा अधिक होता है (जैसे वायुमण्डल में)। इसका प्रभाव कम है, क्योंकि सामान्य ऊँचाइयों के लिए स्थितिज ऊर्जा ( $mgh$ ) का मान अणु की औसत गतिज ऊर्जा  $1/2 mv^2$  की तुलना में काफी कम है।
5.  $\langle v^2 \rangle$  सर्वै ( $\langle v \rangle^2$ ) के बराबर नहीं होता। किसी राशि के वर्ग का माध्य आवश्यक नहीं है कि उस राशि के माध्य के वर्ग के बराबर हो। क्या आप इस कथन की पुष्टि के लिए उदाहरण बता सकते हैं?

### अभ्यास

- 12.1** ऑक्सीजन के अणुओं के आयतन और STP पर इनके द्वारा घेरे गए कुल आयतन का अनुपात ज्ञात कीजिए। ऑक्सीजन के एक अणु का व्यास  $3 \text{ \AA}$  लीजिए।
- 12.2** मोलर आयतन, STP पर किसी गैस (आदर्श) के 1 मोल द्वारा घेरा गया आयतन है। (STP : 1 atm दाब,  $0^\circ\text{C}$ )। दर्शाइये कि यह 22.4 लीटर है।
- 12.3** चित्र 12.8 में ऑक्सीजन के  $1.00 \times 10^{-3} \text{ kg}$  द्रव्यमान के लिए  $PV/T$  एवं  $P$  में, दो अलग-अलग तापों पर ग्राफ दर्शाये गए हैं।



चित्र 12.8

- (a) बिंदुकित रेखा क्या दर्शाती है?
- (b) क्या सत्य है :  $T_1 > T_2$  अथवा  $T_1 < T_2$ ?
- (c)  $y$ -अक्ष पर जहाँ वक्र मिलते हैं वहाँ  $PV/T$  का मान क्या है?
- (d) यदि हम ऐसे ही ग्राफ  $1.00 \times 10^{-3} \text{ kg}$  हाइड्रोजन के लिए बनाएँ तो भी क्या उस बिंदु पर जहाँ वक्र  $y$ -अक्ष से मिलते हैं  $PV/T$  का मान यही होगा? यदि नहीं तो हाइड्रोजन के कितने द्रव्यमान के लिए  $PV/T$  का मान (कम दाब और उच्च ताप के क्षेत्र के लिए वही होगा?  $H_2$  का अणु द्रव्यमान =  $2.02 \text{ u}$ ,  $O_2$  का अणु द्रव्यमान =  $32.0 \text{ u}$ ,  $R = 8.31 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ )
- 12.4** एक ऑक्सीजन सिलिंडर जिसका आयतन 30 लीटर है, में ऑक्सीजन का आरंभिक दाब 15 atm एवं ताप  $27^\circ\text{C}$  है। इसमें से कुछ गैस निकाल लेने के बाद प्रमाणी (गेज) दाब गिर कर 11 atm एवं ताप गिर कर  $17^\circ\text{C}$  हो जाता है। ज्ञात कीजिए कि सिलिंडर से ऑक्सीजन की कितनी मात्रा निकाली गई है। ( $R = 8.31 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ , ऑक्सीजन का अणु द्रव्यमान  $O_2 = 32 \text{ u}$ )।

- 12.5** वायु का एक बुलबुला, जिसका आयतन  $1.0 \text{ cm}^3$  है,  $40 \text{ m}$  गहरी झील की तली से जहाँ ताप  $12^\circ\text{C}$  है, उठकर ऊपर पृष्ठ पर आता है जहाँ ताप  $35^\circ\text{C}$  है। अब इसका आयतन क्या होगा?
- 12.6** एक कमरे में, जिसकी धारिता  $25.0 \text{ m}^3$  है,  $27^\circ\text{C}$  ताप और  $1 \text{ atm}$  दाब पर, वायु के कुल अणुओं (जिनमें नाइट्रोजन, ऑक्सीजन, जलवाष्य और अन्य सभी अवयवों के कण सम्मिलित हैं) की संख्या ज्ञात कीजिए।
- 12.7** हीलियम परमाणु की औसत तापीय ऊर्जा का आकलन कीजिए (i) कमरे के ताप ( $27^\circ\text{C}$ ) पर। (ii) सूर्य के पृष्ठीय ताप ( $6000 \text{ K}$ ) पर। (iii)  $100$  लाख केल्विन ताप (तारे के क्रोड का प्रारूपिक ताप) पर।
- 12.8** समान धारिता के तीन बर्तनों में एक ही ताप और दाब पर गैसें भरी हैं। पहले बर्तन में नियॉन (एक परमाणुक) गैस है, दूसरे में क्लोरीन (द्विपरमाणुक) गैस है और तीसरे में यूरेनियम हेक्साफ्लोराइड (बहुपरमाणुक) गैस है। क्या तीनों बर्तनों में गैसों के संगत अणुओं की संख्या समान है? क्या तीनों प्रकरणों में अणुओं की  $v_{rms}$  (वर्ग माध्य मूल चाल) समान है।
- 12.9** किस ताप पर आर्गन गैस सिलिंडर में अणुओं की  $v_{rms}$ ,  $-20^\circ\text{C}$  पर हीलियम गैस परमाणुओं की  $v_{rms}$  के बराबर होगी। ( $\text{Ar}$  का परमाणु द्रव्यमान =  $39.9 \text{ u}$ , एवं हीलियम का परमाणु द्रव्यमान =  $4.0 \text{ u}$ )।
- 12.10** नाइट्रोजन गैस के एक सिलिंडर में,  $2.0 \text{ atm}$  दाब एवं  $17^\circ\text{C}$  ताप पर, नाइट्रोजन अणुओं के माध्य मुक्त पथ एवं संघट्ट आवृत्ति का आकलन कीजिए। नाइट्रोजन अणु की त्रिज्या लगभग  $1.0 \text{ \AA}$  लीजिए। संघट्ट-काल की तुलना अणुओं द्वारा दो संघट्टों के बीच स्वतंत्रतापूर्वक चलने में लगे समय से कीजिए। (नाइट्रोजन का आण्विक द्रव्यमान =  $28.0 \text{ u}$ )।