

الباب الرابع

الحالة السائلة

The Liquid State

obeikandi.com

الباب الرابع

الحالة السائلة

The Liquid State

- . خاصية التبخير .
- . حرارة التبخير .
- . الضغط البخارى .
- . قياس الضغط البخارى .
- . ١ - الطريقة البارومترية .
- . ٢ - الطريقة المباشرة .
- . منحنيات ضغط بخار السوائل ومعادلة كلوزيوس - كلابيرون .
- . الغليان ودرجة الغليان .
- . التجمد ودرجة التجمد .
- . التوتر السطحى .
- . قياس التوتر السطحى .
- . الزوجة .
- . الأسئلة .

الحالة السائلة : The Liquid state

الحالة السائلة هي الحالة الوسط بين الصلبة والغازية حيث يمكن الحصول عليها إما بانصهار الحالة الصلبة أو بتكتيف الحالة الغازية كما تكون الحالة السائلة من جزيئات ذات حركة مستمرة وعشوانية وبين هذه الجزيئات ويضيقها قوى تجاذب داخلية ، كما أن معدل طاقة حركتها يتناسب طردياً مع درجة الحرارة المطلقة لهذه السوائل ، وهناك بعض الخصائص التي تميز بها السوائل وهي كما يلى :

خاصية التبخير :

إذا ترك سائل في إناء مفتوح فإنه ينتقل إلى الحالة الغازية (التبخير) وتختلف سرعة التبخر من سائل لآخر ، فالتأثير يتبع بسرعة بينما يتبع الزنبق ببطء شديد ، ويفسر التبخر بأن السرعة المتوسطة للجزيئات في الحالة السائلة تعتمد على طبيعة السائل نفسه ، وتعتمد على درجة الحرارة المطلقة للسوائل ، ولكن تختلف سرعة كل جزء منفرد عن السرعة المتوسطة إختلافاً واضحاً ، إذ أن بعض الجزيئات تكون أكثر سرعة ، وعندما تصل إلى السطح تكون طاقة حركتها كافية على قوى جذب الجزيئات السطحية المحيطة فتترك سطح السائل على هيئة بخار وتكون السرعة المتوسطة للجزيئات المتبقية أقل ، فتنخفض درجة حرارة السائل ، ونتيجة لإمتصاص السائل حرارة من الجو المحيط ، فرنه يستمر في طرد بعض الجزيئات على هيئة بخار ، وهكذا حتى ينتهي كل السائل وتتضح ظاهرة إمتصاص الحرارة عندما يبرد سطح الجسم في الأيام الحارة نتيجة للتبخر والعرق .

حرارة التبخير :

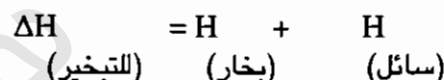
من الضروري لكي ترك الجزيئات سطح السائل متحوله إلى الحالة البخارية أن تتغلب على قوى جذب جزيئات السوائل الأخرى . وهذه القوى كبيرة نسبياً . نظراً لأن الجزيئات تكون

أكثـر التصاقـا في السـائل ، بالـمقارـنة بالـحـالـة الـبـخـارـية ، ويـشـرـط أـن تكون درـجـة الحرـارـة أـدنـى من الدرـجـة الحرـارـة ولـكـي يـمـكـن التـغلـب عـلـى قـوـى التـجـاذـب ، بـحيـث يـجـب إـمـاد السـائل عـلـى هـيـة حرـارـة .

وتـعـرـف كـمـيـة الحرـارـة بـالـسـعـرـات الـتـي يـمـتـصـها جـرام وـاحـد مـن السـائـل ليـتـحـول إـلـى الـحـالـة الـبـخـارـية بـالـحرـارـة الـنوـعـيـة لـلـتـبـخـير . وـتـخـلـف كـمـيـة الحرـارـة بـإـختـلـاف درـجـة الحرـارـة الـتـي يـتم عـنـهـا التـبـخـير فـعـنـد 1000°م تـكـون الحرـارـة الـنوـعـيـة . لـلـمـاء مـتـسـاوـيـة 540 سـعـر / جـم . وـهـي نفس كـمـيـة الحرـارـة المـنـطـلـقـة عـنـدـما يـتـكـثـف جـرام وـاحـد مـن الـبـخـار إـلـى سـائـل عـنـد درـجـة 1000°م .

والـحرـارـة الـجـزـيـئـيـة = الحرـارـة الـنوـعـيـة لـلـتـبـخـير × الـوزـن الـجـزـيـئـيـ .

كـما يـمـكـن وـضـعـ الحرـارـة الـنوـعـيـة لـلـتـبـخـير فـي مـعـادـلـة كـمـا يـلـى :



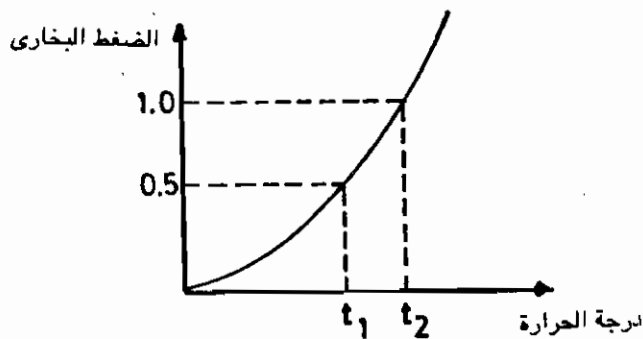
وهـنـاك بـعـض أـمـثلـة لـلـحرـارـة الـنوـعـيـة لـلـتـبـخـير وـهـي عـلـى سـبـيل المـثال لـلـمـاء تـسـاوـي 540 سـعـر / جـم ، ولـلـبـنـزـين تـسـاوـي 94 سـعـر / جـم ، ولـلـكـلـورـفـورـوم تـسـاوـي 59 سـعـر / جـم ، ولـلـكـحـول الـأـثـيـلـيـ تـسـاوـي 204 سـعـر / جـم ، ولـلـزـئـيق تـسـاوـي 71 سـعـر / جـم .

الـضـغـط الـبـخـارـي : Vapour pressure

نـفـرـض أـنـ لـدـيـنـا إـنـاء مـفـلـقـ ، مـتـصـلـ بـمـانـومـتر زـئـيقـ ، وـأـنـ إـنـاء قدـ مـلـءـ جـزـئـيـا بـسـائـلـ وـطـبقـا لـلـنـظـرـيـة الـحـرـكـيـة سـوـفـ يـحـدـثـ إـنـطـلـاقـ مـسـتـمـرـ لـلـجـزـيـئـاتـ مـنـ سـطـحـ السـائـلـ إـلـىـ الفـرـاغـ الـحـرـ المـجـوـدـ فـوـقـهـ . وـفـيـ نـفـسـ الـوقـتـ سـوـفـ يـرـتـدـ الـبـخـارـ إـلـىـ سـطـحـ السـائـلـ بـمـعـدـلـ يـعـتـمـدـ عـلـىـ تـرـكـيزـ الـبـخـارـ ، وـأـخـيـراـ سـوـفـ تـنـشـأـ حـالـةـ إـتـزـانـ بـيـنـ السـائـلـ وـبـخـارـهـ . حـيـثـ يـكـونـ مـعـدـلـ الـهـرـوبـ مـسـاوـيـاـ تـامـاـ لـمـعـدـلـ تـكـثـيفـ الـبـخـارـ . أـيـ عـنـدـماـ يـكـونـ عـدـدـ الـجـزـيـئـاتـ الـتـيـ تـرـكـ السـطـحـ وـالـسـائـلـ فـيـ

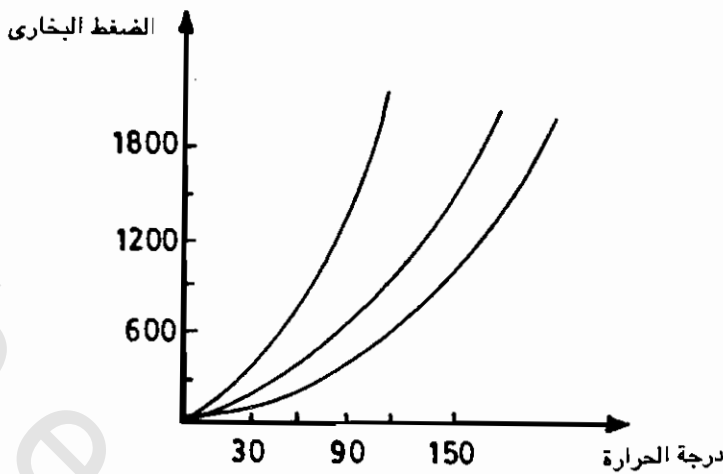
الثانية متحولة إلى بخار مساوياً لعدد الجزيئات التي تتكتف إلى الحالة السائلة في الثانية الواحدة . وعند ذلك يقال أن البخار مشبع ، ويعرف الضغط الناتج عن البخار الموجود في حالة إتزان مع السائل بالضغط البخاري . وتعرف حالة الإتزان هذه بالإتزان الديناميكي ومن أهم العوامل التي تتوقف عليها سرعة تحول السائل إلى بخار ما يلى :

- ١ - هناك قوى جذب مختلفة تربط الجزيئات مع بعضها مثل قوى فإن درفال والرابطة الهيدروجينية ، والإستقطاب ، فكلما ازداد تأثير هذه القوى يقل ميل الجزيئات إلى التبخر ، وكلما ضعفت فإن التبخر يزداد .
- ٢ - وجود تيارات هوائية ناقلة وهذا يعني أنه إذا حملت جزيئات السائل المتاخرة بعيداً عن السطح يزداد معدل التبخر وتتحفظ تبعاً لذلك درجة الحرارة .
- ٣ - مساحة السطح ، فكلما ازدادت مساحة سطح السائل المعرضة للجو يزداد التبخر .
- ٤ - درجة الحرارة . عند رفع درجة الحرارة يزداد معدل الطاقة الحركية للجزيئات التي لها طاقة حركة عالية تستطيع التغلب بفعلها على قوى جذب الجزيئات الأخرى . ويلاحظ أن التبخير يتم مهما كانت درجة الحرارة إلا أن إرتفاع درجة حرارة السائل يزيد من سرعة تبخره .
- ٥ - عند رفع درجة الحرارة ، سوف ينشأ وضع إتزان جديد يكون الضغط البخاري للسائل عنده أعلى . ويوضح الشكل (١) أنه في الحالة الأولى ، حيث درجة الحرارة T_1 يكون الضغط مساوياً P_1 جو ، وعندما رفعت درجة الحرارة إلى T_2 يزداد الضغط البخاري إلى واحد جو .



شكل (١) : علاقة الضغط البخارى لسائل بدرجة الحرارة

وتتجدر الإشارة إلى أن الضغط البخارى لسائل عند أى درجة حرارة يكون كمية ثابتة ، لا تعتمد على كمية السائل ، أو البخار الموجود فى الإناء المغلق والذين يكونان فى وضع إتزان مع بعضهما . وإذا ضبط الضغط فوق سطح سائل ، عند قيمة معينة ولتكن ١ جو فإنه من الممكن رفع درجة الحرارة ، حتى تصل قيمة الضغط البخارى إلى قيمة الضغط الخارجى (١ جو) . وعند هذه النقطة سوف تلاحظ أن فقاعيا من البخار تتكون داخل السائل ثم تهرب من السطح ، وتلك هى نقطة غليان السائل وتعرف بأنها درجة الحرارة التى يكون عندها الضغط البخارى للسائل مساويا للضغط الخارجى فإذا كان الضغط الخارجى يساوى (١ جو) ، فإن درجة الحرارة تلك هى نقطة الغليان العادية للسائل ، ويعنى خفض الضغط البخارى أن نقطة الغليان سوف تنخفض ويوضح الشكل (٢) أنه عند درجة حرارة معينة ، تختلف السوائل المختلفة فى قيم ضغوطها البخارية المتزنة ، وأنه عند ضغط يساوى (١ جو) ، وتختلف نقاط الغليان العادية للسوائل باختلاف أنواعها .



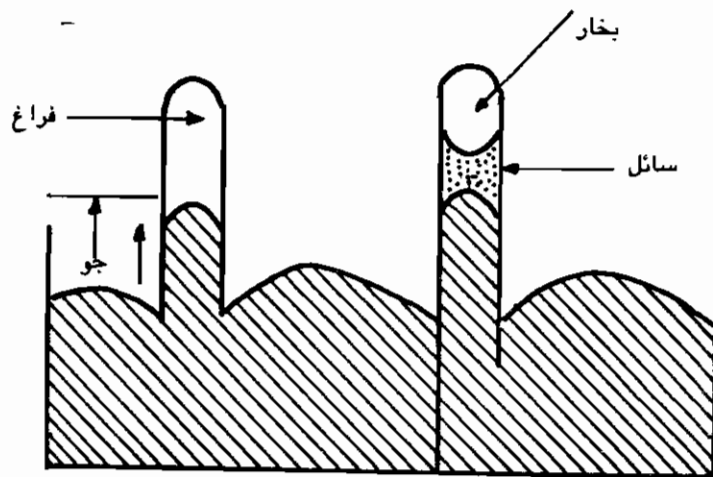
شكل (٢) : الضغط البخاري للبنزين والماء وحمض الخليك

قياس الضغط البخاري : Measurement of Vapor pressure

هناك طريقتان لقياس الضغط البخاري وهما :

١ - الطريقة البارومترية : Parometric Methods

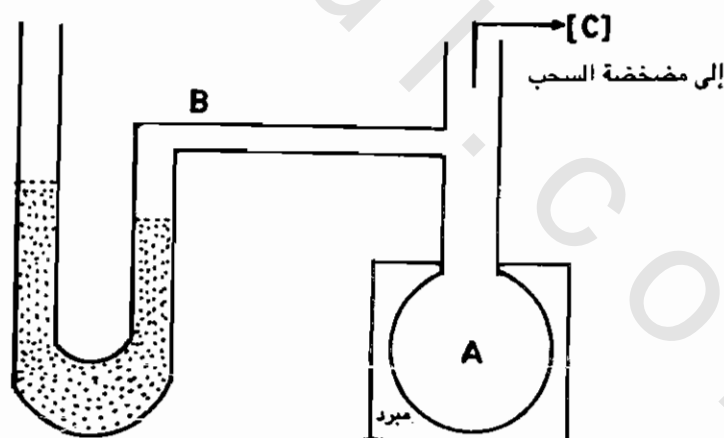
تستخدم أنبوبيان بارمتربيان مملؤتيان بالزئبق ومنكستين فوق حوض به زئبق ، وتستخدم إحدى الأنبوبيتين للمقارنة ويوضع في الأنبوة الأخرى كمية من السائل فوق سطح الزئبق وبعد فترة من الزمن ، عندما يكون الفراغ الموجود فوق سطح الزئبق مشبعاً بالأبخرة ، مع التأكد من وجود قطرات السائل لكي تؤكد وجود إتزان ويعتبر الفرق بين سطحي الزئبق في الأنبوبيتين مقاييساً للضغط البخاري للسائل المراد تعين ضغطه عند درجة حرارة التجربة . ويعتبر هبوط سطح الزئبق بتاثير السائل ضئيلاً جداً بحيث يمكن إهماله . وقد وجد أن الضغط البخاري للماء المقيس في هذه التجربة عند 20°C يساوى 174 mm Hg والشكل (٢) يوضح هذه التجربة .



شكل (٢) : الطريقة البارومترية

٢ - الطريقة المباشرة : Direct Method

يستخدم لقياس الضغط البخاري بالطريقة المباشرة جهاز كما في شكل (٤) ، ويكون من بورق منتفخ (A) متصل بمانومتر (B) وبعد أن يوضع السائل في (A) يوصل الجهاز بمضخة سحب عند (C) يجمد السائل بوضع مخلوط مبرد حول البورق ثم يفرغ الجهاز إلى ضغط منخفض بواسطة المضخة . وبعد المخلوط المبرد وتسمح للسائل التصلب بالإنصهار .



شكل (٤) : الطريقة المباشرة

بوضع الجهاز في منظم لدرجة الحرارة بحيث يمكن الحصول على الدرجة المطلوبة . وبعد مدة يحدث الإتزان حيث يقاس الضغط البخاري للسائل بواسطة المانومتر .

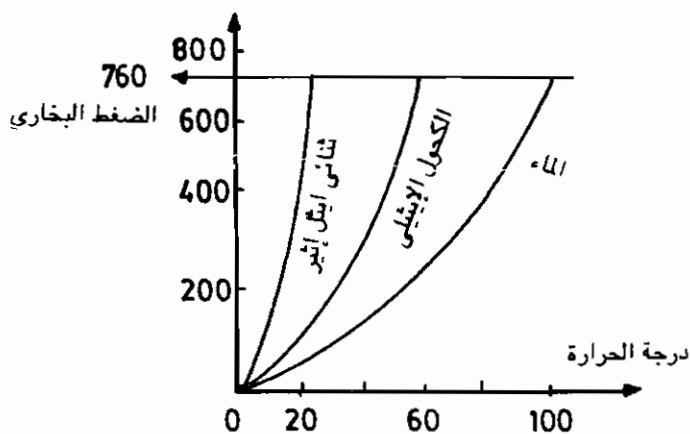
وكما ذكرنا سابقاً بأنه كلما ارتفعت درجة الحرارة تزداد قيمة الضغط البخاري للسوائل . وفيما يلى جدول بالضغط البخاري لكل من الماء والكحول الإيثيلي والبنزين عند درجات حرارة مختلفة .

البنزين	الكحول الإيثيلي	الماء	درجة الحرارة
27 مم / زئبق	12.2 مم / زئبق	4.6 مم / زئبق	0°C
45 مم / زئبق	23.6 مم / زئبق	9.2 مم / زئبق	10°C
50 مم / زئبق	30.8 مم / زئبق	12.8 مم / زئبق	15°C
74 مم / زئبق	43.9 مم / زئبق	17.5 مم / زئبق	20°C
95 مم / زئبق	58.5 مم / زئبق	28.8 مم / زئبق	25°C
118 مم / زئبق	78.8 مم / زئبق	31.8 مم / زئبق	30°C
271 مم / زئبق	222.2 مم / زئبق	92.5 مم / زئبق	50°C
643 مم / زئبق	666.1 مم / زئبق	289.1 مم / زئبق	75°C
1360 مم / زئبق	1693.3 مم / زئبق	760 مم / زئبق	100°C

منحنيات ضغط بخار السوائل ومعادلة كلاوزيوس - كلابيرون :

Clausius - Clapegron Equation

العلاقة بين الضغط البخاري ودرجة الحرارة لكل من الماء والكحول الإيثيلي وثنائي أثير أثير يوضحها الشكل (٥) .



شكل (٥) : الضغط البخاري ودرجة الحرارة

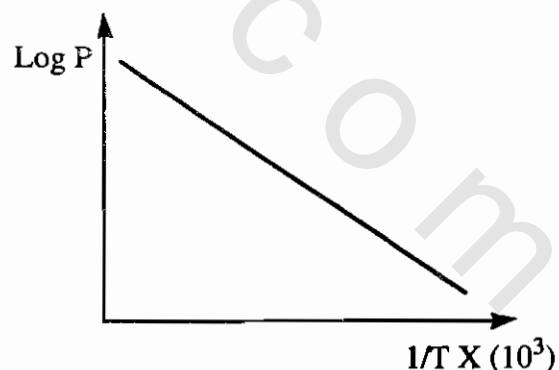
ونجد أنه عند درجات الحرارة المنخفضة يتغير ضغط البخار ببطء نسبيا . بينما يصبح معدل تغير ضغط البخار سريعا جدا عند درجات الحرارة العالية ، وتنتهي هذه المنحنيات عند درجة حرارة تسمى درجة الحرارة الحرجة (T_c) والتي توجد المادة بعدها دائما في الحالة الغازية نستنتج أن ضغط البخار وحرارة التبخير متصلان بقوى التجاذب ما بين جزيئات السائل ، ولذلك فهناك علاقة كمية بين ضغط البخار ودرجة الحرارة وحرارة التبخير فإذا رسمينا العلاقة بين لوغاریتم ضغط البخار ($\log P$) مع مقلوب درجة الحرارة ($1/T$) كما في شكل (٦) فإننا نحصل على خط مستقيم تكون معادلتها هي :

حيث $m = \text{ميل المستقيم}$. وحيث $b = \text{نقطة تقاطع الخط المستقيم مع المحور العمودي}$.

$$\therefore \log P = b + m(1/T)$$

$$m = -\Delta H / 2.303 R$$

شكل (٦) : العلاقة بين لوغاریتم ومقابض درجة الحرارة



فإذا كان تبخير ΔH = جول / مول . فإن $R = 8.31$ جول / مول / K .

وإذا كان تبخير ΔH = كالوري / مول . فإن $R = 1.99$ كالوري / مول / K .

وتعطى معادلة كلوزيوس - كلابيرون العلاقة بين التبخير ΔH وضغط البخار وهى :

$$\text{Lg } P_1 / P_2 = - \Delta H / 2.303R (1/T_1 - 1/T_2)$$

حيث P_1 ضغط بخار السائل عند درجة حرارة T_1 . وحيث P_2 ضغط بخار السائل عند درجة T_2 .

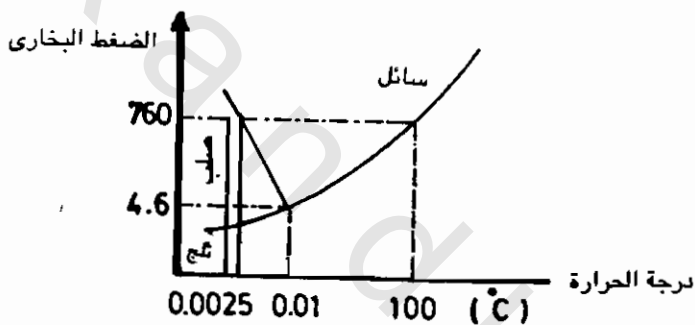
الغليان ودرجة الغليان : Boiling and boiling point

عندما يتساوى الضغط البخارى لسائل ما مع الضغط الخارجى الواقع عليه تتكون فقاعات غازية من جزيئات السائل تطفو على السطح نظراً لكتافتها وتتفجر وعند ذلك يكون السائل قد بدأ في الغليان درجة الغليان : هي الدرجة التي يتساوى عنها الضغط البخارى للسائل مع الضغط الخارجى أي الضغط الجوى ولا تعتمد درجة الغليان على طبيعة السائل فقط . ولكن تعتمد أيضاً على قيمة الضغط الجوى وقت قياس درجة الغليان ، وتسمى درجة الحرارة التي يتساوى فيها الضغط البخارى للسائل 760 مم / ذيق بدرجة الغليان العادية للسائل . من هذا نستنتج أنه كلما زاد الضغط الواقع على سطح السائل إرتفعت درجة الغليان والعكس صحيح، وهناك تجربة بسيطة توضح أن السائل يغلى عن درجة حرارة أقل تحت الضغوط المنخفضة ، وذلك بأخذ كمية من الماء في ورق وإضافة كمية من النشادر إليها مع التسخين إلى ما قبل الغليان ثم ينكس في حوض به ماء ويصب فوق الورق ماء بارد فيلاحظ أن الماء أخذ يغلى . كما يلاحظ أن درجة الغليان تزداد بإزدياد الوزن الجزيئي في السلسل المتجانسة كنتيجة لإزدياد قوى فان درفالس ، كما أن درجة الغليان تقل في المركبات ذات التركيب المتفرع أي في المركبات العضوية غير المستقطبة وبشكل عام فإن درجة الغليان تعبر عن قوة أو ضعف إرتباط

الجزيئات مع بعضها ، فكلما كانت الجزيئات مرتبطة بقوة أكبر فإنه يلزم لتفككها عن بعضها طاقة عالية ، وبالتالي ترتفع درجة الغليان أو العكس .

التجمد ودرجة التجمد : Freezing and Freezing point

عندما تبرد السوائل تبریداً كافياً فإنها تجمد أو تتحول إلى الحالة الصلبة وفي هذه الحالة تقل حرية حركة الجزيئات عنها في الحالة السائلة ولهذا فإن للمواد الصلبة شكل مميز وقابل للإنسياط . ويكون للمواد الصلبة ضغط بخاري منخفض جداً وتعرف درجة التجمد بالدرجة التي يكون عنها الصلب والسائل مكافئاً وضع إتزان ويوضح الشكل (٧) تغير الضغط البخاري للماء في كل من حالتيه الصلبة والسائلة ، عند درجات حرارة مختلفة كما يوضح الشكل قيمة لكل من درجة التجمد ، والغليان العادي عند ضغط واحد جو .



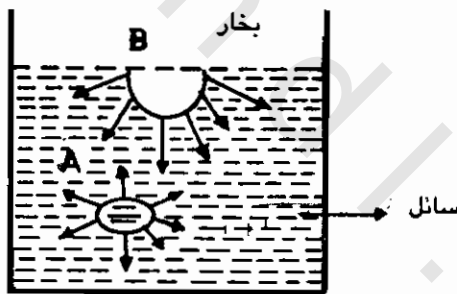
شكل (٧) : تغير الضغط البخاري للماء في الحالة السائلة والصلبة

وتتجدر الإشارة إلى أن درجة تجمد الماء تقل بزيادة الضغط المؤثر ، فعند درجة حرارة الصفر المئوي يشغل المول من H_2O حجماً قدره 18.00 cm^3 في الحالة السائلة ، في حين تشغله نفس الكمية في الحالة الصلبة (الثلج) حجماً قدره 19.63 أي أنه عندما يتجمد الماء يزداد حجمه .

التوتر السطحي : Surface Tension

إذا نظرنا إلى شكل (٨) نجد عبارة عن سائل في إناء مفتوح فإننا نجد أن جزء السائل A في قلب الإناء يتعرض لقوى جذب من جميع الجزيئات المجاورة ، وفي جميع الإتجاهات ، وأن محصلة هذه القوى متزنة ، أما بالنسبة لجزء B على السطح فإنه يتعرض لقوى جذب غير متساوية محصلتها شدة إلى الداخل وبذلك ، فإن عدد الجزيئات على السطح تقل وبالتالي مساحة السطح تميل إلى أن تكون أقل ما يمكن .

ومحاولة السائل تقليل سطحه هي التي تجعل قطرة السائل كروية الشكل ، إذ أن مساحة الكرة هي أصغر مساحة لحجم معين . ولكن يتمدد السطح لأبد من عمل شغل لدفع الجزيئات ضد قوى الجذب الداخلية ناحية السطح والشغل اللازم لزيادة مساحة السطح بمقدار ١ سم^٢ يسمى طاقة السطح الحر ووحداته داين / سم ، ويرمز للتوتر السطحي بالرمز γ وهو يساوي عدديا الطاقة السطحية .

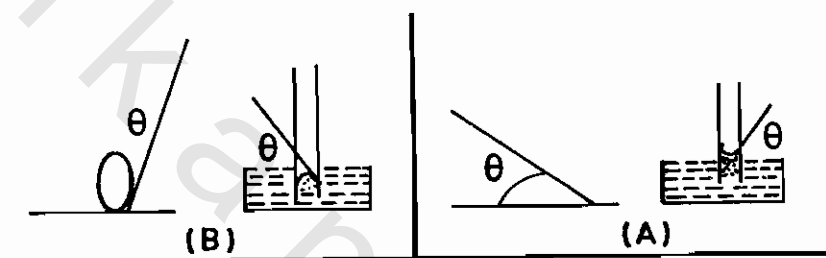


شكل (٨) : التوتر السطحي

ويلاحظ أنه عند وضع سائل على سطح صلب أملس فإن قوتين تؤثران على سلوك هذا السائل هما : قوى الالتصاق ، قوى التماسك والقوة الأولى هي قوى تجاذب بين جزيئات السائل ، وجزئيات المادة الصلبة ، أما القوة الأخرى فهي قوى التجاذب بين جزيئات السائل بعضها ببعض .

وعندما تكون قوى الإلتصاق أكبر من قوة التماسك ينتشر السائل على السطح الصلب وتكون زاوية التماسك بين السائل والصلب أقل من 90° والسوائل التي تعطي هذه الظاهرة تنتشر على السطح الداخلي لأنبوبة زجاجية شعرية وتبلي سطح الصلب كما في شكل (A) .

أما إذا كانت قوى التماسك أكبر من قوى الإلتصاق فرن زاوية التماس θ تكون أكبر من 90° ويكون شكل (B) وفيه مستوى مثل هذا السائل في الأنبوة الشعرية يكون منخفضاً عن مستوى خارج الأنبوة الشعرية . وهذه السوائل لا تبلل سطح السطح ، ويقل التوتر السطحي بإرتفاع درجة حرارة السائل أو بإذابة مادة مثل الصابون ، الكحولات .



شكل (٩) : ظاهرة التوتر السطحي

قياس التوتر السطحي : Measurement of Surface tension

تلتصق جزيئات سائل كلاماً بقوّة مع سطح الزجاج فتبليه وتكون النتيجة إنّه إذا وضعت أنبوبة شعرية رأسياً في الماء سوف يتكون فيلم رقيق على السطح الداخلي ومساحة هذا الفيلم الرقيق كبيرة جداً بالنسبة لحجم السائل الداخلي في الأنبوة الشعرية وحيث أن التوتر السطحي يميل إلى تقليل المساحة ، فإنه إما أن تجذب الجزيئات المكونة للفيلم الرقيق إلى أسفل ، وهذا يصعب جداً نظراً لقوى الإلتصاق الكبيرة ، وإما أن يرتفع السائل داخل الأنبوة ليقلل من مساحة الفيلم الرقيق وهذا أسهل وهو يحدث فعلًا . ويستمر الإرتفاع حتى تتساوى قوى الشد إلى أسفل نتيجة للجاذبية مع قوى التوتر السطحي والتي تعمل لأعلى .

قوى الجذب لأسفل :

$$\text{وهذه القوى مقدارها} = \pi r^2 h d g$$

حيث : h ارتفاع السائل في الأنبوية الشعرية . r : نصف قطرها . d : كثافة السائل ، g عجلة الجاذبية الأرضية .

قوى الشد لأعلى :

$$\text{وهذه القوة مقدارها} = 2\pi r \gamma$$

حيث γ هي التوتر السطحي .

وعند الاتزان تتساوى القوتان أى أن :

$$2\pi r \gamma = \pi r^2 h d g$$

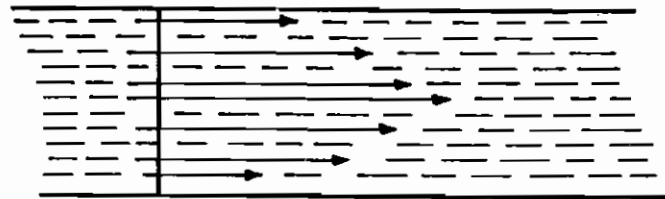
$$\therefore \gamma = \frac{1}{2} r h d g$$

وعندما تكون r بالسم ، d تكون جم / سم² ، g سم / ثانية² . فإن واحات التوتر السطحي (γ) هي دين / سم .

اللزوجة : Viscosity

تبدي جميع السوائل مقاومة معينة للسريان ؛ تختلف من سليل لأخر وتعرف باللزوجة وظاهر اللزوجة نتيجة لقوى الإحتكاك الداخلى في السائل ، وحيث أنه في أي سائل توجد قوى جذب التصاقين بين الجزيئات المتعددة ، فإنه عندما تتحرك طبقة أسرع من طبقة أخرى فإنه يسبب قوى التجاذب القوية ، وسوف يحدث إبطاء للطبقة الأسرع ولو نظرنا إلى أنبوية يسرى بها سائل حيث تكون طبقات السائل في وسط الأنبوية كما في شكل (١٠) أسرع سريانا من الطبقات الملائقة لها على الجانبين ، وتقل سرعة السريان كلما إتجهنا من الوسط إلى الجانبين ناحية جدارى الأنبوية أقل ما يمكن بسبب احتكاكهما بالجدران ، وقد وجد من

التجارب العلمية أن قوى الاحتكاك (F) التي تضاد الحركة النسبية بطبقتين متلاصقتين واللزمة لكي يبقى هناك فرق ثابت من سرعة الطبقتين المتتاليتين يتتناسب طردياً مع مساحة سطح التماس بين طبقتي السائل.



شكل (١٠) : الزوجة

FαS (1)

حيث S هي مساحة سطح التماس.

كما أنها تتناسب مع معدل تغير السرعة .

حيث V السرعة . و X المسافة التي تفصل الطبقتين .

بالجمع بين العلاقات (١) ، (٢) نجد أن :

$$\therefore F = \eta S (dV/dX)$$

حيث ثابت الثابت ويعرف بمعامل الزوجة .

قوى الاحتكاك = معامل الارتجة × مساحة سطح التماس × (سرعة على مساحة) .

ويمكن بذلك تعريف معامل الزوجة (أو الزوج) كما يلي :

هو القوة بالداين التي تؤثر بين طبقتين متوازيتين من سائل ؛ مساحة مقطوع كل منها

سم^٢ : ويبعدان عن بعضهما مسافة ١ سم^٢ . لكي تحفظ سرعة سريان إحدى الطبقتين بالنسبة للأخرى بسرعة قدرها ١ سم في الثانية .

ويمكن قياس لزوجة أي سائل باستخدام جهاز الفسكومتر وبمعرفة لزوجة أحد السوائل القياسية يمكن معرفة لزوجة السائل المجهول من خلال المعادلة .

$$\frac{\eta_1}{\eta_2} = \frac{d_1 t_1}{d_2 t_2}$$

حيث η تساوى الزوجة ، d تساوى الكثافة ، t تساوى زمن نزول السائل .

الأسئلة

- ١ - أكتب ما تعرفه عن خاصيّة التبخير ، وحرارة التبخير ؟
- ٢ - تكلم عن الضغط البخاري مبينا العوامل التي تتوقف عليها سرعة تحول السائل إلى بخار؟
- ٣ - إشرح بالتفصيل طرق قياس الضغط البخاري . مع الرسم ؟
- ٤ - أكتب مذكرات مختصرة عن :
 - ١ - الغليان ودرجة الغليان .
 - ٢ - التجمد ودرجة التجمد .
- ٥ - إشرح ظاهرة التوتر السطحي ؟
- ٦ - بين كيف يمكن قياس التوتر السطحي لسائل ما ؟
- ٧ - إشرح معنى لزوجة السائل . وكيف يمكن تعبيئها ؟