(122) (堀場信吉) 有機化合物のエントロピー計算の必要

有機化合物のエントロピー 計算の必要

堀 場 信 吉

[1] 穂 說

メタノールの合成石炭の液化の工業化等最近の有機化學工業の進 歩に伴ひ有機化合物の合成の反應の理論的研究從つて熱力學研究が 極めて重要視されねばならない様になつて來た。

今ある欲する有機化合物を簡單なる物質例へば水素と一酸化炭素より合成し様とする時其の合成が如何なる條件の下に可能であるか又同時に生ずべき副反應が如何なる程度に進行するものであるかに就て熱力學的考察は是非行はねばならない處のものである。 勿論熱力學の示す結果は平衡狀態が完全に達せられた際の結果であつて平衡に達する道程に就ては何等数へる所は無い。 從つて觸媒作用の難易等によつて完全なる平衡狀態が得られない場合は熱力學的考察の結果は直に實驗結果と比較し得られない事は勿論であるが研究の先づ第一步として平衡狀態の智識を必要とする事は論を俟たない。

今炭素水素並に酸素よりなる有機化合物の生成に就て一般式 として

$$nC + \frac{1}{2}mH_2 + \frac{1}{2}pO_2 = C_nH_mO_p$$
 (1)

で示すことゝする。CnHmOpなる化合物をHeとCOとから合成し様とす

^{*} 筆者は最近小松敬投の紹介によつて徳山海軍燃料権を見學する機合を得た其の際研究部 長河家機關大佐を始め其の他の部員諸君の説明によりサゼツションを得て本問題の緊要なる を感じ此處に紹介を試みたのである。原稿の締切期目切迫の為め筆者自身の計算を附加する 事が出来ず又文献の不完全の點もあるが後日完全を則することとする。

(123)

る際でも先づ第一に(山式で示された反應の化學親和力(極大仕事の量)を知る事が必要である。何れにしても有機化合物の合成に関する熱力學的研究は先づ元素よりの生成の親和力の研究から始めねばならぬ。有機化合物の熱化學的研究は古い問題であつてBerthelot, Thomsenの業績は今に用ひられて吾人の研究を助けてゐる。然し有機化合物の元素より生成の親和力の數値の算出は熱力學第三法則即ちネルンスト熱定理の助けに依つて始めて達せられるものであつて其の計算は實に最近に行はれだしたものである。而して其の功績は主としてG. N. Lewis¹の研究結果に員ふ處が大である。有機化合物生成の親和力の計算は現在は尚ほ極めて其の端緒に過ぎないがもし學者にしてBerthelot や Thomsen の生成熱の研究の様に此の親和力の研究を大成する人があつたならば其の化學の進步に與ふる効果は管つてBerthelot 等の熱化學に與へた功績に讓らない大事業となるであらふ。

(1)式に示す形の反應で實驗的に平衡狀態の測定から其の親和力の計算され得るものは極めて稀れである。 蟻酸の場合の如きはその一例であるが多くは(1)式にネルンストの定理を應用して其の計算を行はねばならぬ。

一般にネルンスト法則を適用して化學親和力を計算するには次の 三項を知る必要がある。(1)ある温度に於ける反應熱。(2)反應に奥か る各成分の比熱を温度の函數として知る事。(3)各成分の化學恒數。 此の中第(3)の化學恒數は一原子瓦斯に就では理論的の計算も出來で 正確のものであるが多原子瓦斯に就では理論的の計算も出來で 正確のものであるが多原子瓦斯に就では今尚正確なる數値が知られ で居ると云ひ難い。 且つ低温に於ける比熱の測定値の缺くる處が多 いからネルンストは經驗による簡略式を提出してゐるがこれによる 計算は不正確たることは発れ無い。

(124) (堀場信吉) 有機化合物のエントロピー計算の必要

今ネルンストの熱定理のPlanckによる擴張即ち絕對溫度零度に於ける凝縮系のエントロピーを零とする說を應用して各成分の絕對エントロピーを計算し Gibbs-Helmholtz の式を應用して極大任事の量を計算し様とずる Lewis 一派の採つた方法は特に吾人が今問題としてるる有機化合物の熱力學的研究には多大の貢献する處のあるものである。此處に於で有機化合物のエントロピーの計算がまづ必要となる所以である。

恒壓變化に於ける Gibbs-Helmholtz の式は

$$\triangle \Psi_{I-II} = \triangle H_{I-II} - T \triangle S_{I-II}$$
 (2)

 $\Delta \Psi_{I-II}$ は I の R 態即 5 (I) 式の L 逸の R 態と II の R 態即 5 (I) 式の L 念の R 態との 熱力 學 R チャンヤルの 差異 換言せばこの 作用の 極大 仕事の 量を示すものである。 L ewis - 派は $\Delta \Psi_{I-II}$ を ΔF_{I-II} と示して 自由 L カルギーの 變化と 云ふてゐるか L L L の 自由 L ルギー L の L は L L の L は L L の L は L の L の L は L の

[2] エントロピー算出の實例

エントロピーの計算に用るる實驗値は目的とする物質の比熱を出 來得る限りの低温度から親和力を知らんとする所要の温度までの比 熱の測定値を必要とするのである。 尚ほその物質がその温度の範圍 で液化し又轉移する時其の融解熱並に轉移熱等を測定する必要があ る。 然る時はエントロピーは次の一般式で計算が出来る。 例へば 289°K に於ける絶對エントロピーは

$$S_{20} = \int_{0}^{\alpha} \frac{C_{p}(\tilde{b})}{T} dT + \int_{\alpha}^{200} \frac{C_{p}(\tilde{b})}{T} dT + \frac{\triangle H(\tilde{b})(\tilde{b})}{\alpha}$$
(3)

こ」にαはその物質の融解温度とする。

次に Parksのメチルアルコールに就ての計算の實例を示して見接 ふ、Parks は實測の結果メチルアルコールに就て次の樣の結果を得て るる。

Methyl alcohol

	話	髓	
Temp., 'K	C _p per g.	Temp., °K	C, per g
88.7	0.304	106.8	0.335
91.3	0.310	106.9	0.334
93.4	0.314	112.2	0.357
97.3	0.324	1 41.7	0.419
101.2	0.331	151.9	0.441
	液	置	
188.4	0.527	274.9	0.576
193.5	0.529	276.0	0.578
197.1	0.530	285.7	0.590
225.9	0.535	190.1	0.597

メチルアルコールは二つの結晶形を持ちその轉移監は161.1°Kであって其の第二の結晶は175.3°Kで融解する。

—(机 介)—

(126) (規稿信吉) 有機化合物のエントロビー計算の必要

融解熱 23.7 cal per g. (175.3°K) 轉移熱 4.4 cal ptr g. (161.1°K) 結晶 II の C_p 0.49 cal per g. (168.3°K)

これだけに實驗値があれば吾人は③式に從つて容易にメチルアル コールのエントロピーを算出する事が出来るのである。即ち

$$\begin{split} S_{26} = & \int_{0}^{90} \frac{C_{p}/4\pi_{BH}^{1.5-1} I)}{T} dT + \int_{90}^{161.1} \frac{C_{p}/4\pi_{BH}^{1.5-1} I)}{T} dT + \frac{4.4 \times 32}{161.1} \int_{161.1}^{175.3} \frac{C_{p}/4\pi_{BH}^{1.5-1} II)}{T} dT \\ & + \frac{23.7 \times 32}{175.3} + \int_{175.3}^{298} \frac{C_{p}/4\pi_{BH}^{1.5-1} I}{T} dT = 9.74 + 7.26 + 0.87 + 1.06 + 4.33 + 9.30 = 32.6 \end{split}$$

この第一項に 0°—90°K の積分を別に計算したのは 90°K 以下の實驗 値が缺けてゐるから直接圖示法で積分の値を求める事が出來ない。此には Lewis の n式⁰を應用して求める。即ち低溫の比熱の式は一般に C=\psi\big(\frac{T}{\theta}\big)^n の形で示される n, \theta だけが物質に特有のものであつて函数の形はすべての物質に一様であるとする。 メチルアルコールの 場合は n=0.388: log\theta=2.396 と置いて第一項の積分を計算したものである。 その他の積分は實驗値から容易に圖示法で求める事が出來る。全く同様の計算法で Parks 等のは數種のアルコール有機酸等のエントロピーを計算してゐる。 其の結果は次項親和力結果と共に表示する。 炭化水素に就ては Francisが次の様に計算をしてゐる。 Octane に就て述べると液體のオクターンは其の比熱が 25℃に於て 0.5052, 即も分子熱 Cp=57.66 である。 Bushong 及び Knight は バラフィン系の炭化水素の比熱は液體固體共に絕對溫度に比例するとしてゐる。 この事からオクターンに就ては

$C_p = 0.193 \text{ T}$

と置いてゐる。面して純バラフィン炭化水素の融解熱は不明であるが、 バラフィン螺の石油中への溶解熱は1瓦に對して40.3 cal. である。此れ

(127)

が融解熱と殆んど相等しいと見て又比熱の値が分子量に無關係である事から融解熱も亦同様として オクターン融解の際のエントロビー 變化を

$$\frac{40.3 \times 111.4}{216.5} = 21.2$$

とした。 但し216.5はオクターンの融解温度(絶對)である。 従つてオクターンの 298K のエントロピーは

$$S_{\text{int}} = 0.193 \times 298 + 21, 2 = 78.7$$

[3] エントロビーより親和力の計算

既に總設に於て述べた如く反應にあづかる各成分のエントロピーを知れば②式を用ひて反應の極大仕事の量即ち化學親和力所謂自由エネルギーの計算が出來る。再び例をメチルアルコールに採つて見る。

Richards 及び Davis¹⁰⁾が恒容の許に於けるメチルアルコールの燃烧熱を 18° カロリーで 170,880 cal. としてゐる。此を恒壓の許の燃燒熱 15° カロリーに直して見れば 170,900 cal. である。 従つて △H_{I-II} 即ち元素よりアルコールの生成熱は 59.890 cal となる。 こゝに CO₂ 及び H₂O の元素よりの生成熱を各, 94.270, 及び 68.270 cal と置いた。 (2) 式から

	$\triangle H_{I-II(298)}$	$\triangle S_{I-II(298)}$	¬Ψ ₁₋₁₁₍₅₀₈₎
CH2OII	59.890	51.6	44.500

こゝに $C, \frac{1}{2}H_2 \frac{1}{2}O_2$ の S_{28} は Lewis 等に従ひ、それぞれ 13, 14.72, 24.0 の値を用ひてるる。

再びオクターンに就て述べると

--(紹介)--

(128) (場場信吉) 有機化合物のエントロピー計算の必要

オクターンの蒸氣壓は 18° C で 154mm である。 從つて蒸發の極大 仕事の量は $RTIn\frac{p}{760}=-2300$ である。 故に

8C+9H₂→C₈H₃(瓦斯)

の場合は

△Ψ_{1-II}=7000

Parks の與ヘたアルコールに就ての數値は

	S= A #1-11(28)		_	S ₂₉₈ ΔΨ1-11(298)	
Methyl alcohol	32.6	44,500	C,II,O Ethyl ether	67.7	23,600
Ethyl alcohol	42.3	44,000	n-Butyl alcohol tert- " "	60.2 47.2	44,100 49,990
C ₃ H ₈ O n-Propyl alcohol	51.2	44,100	CaH,4O Mannitol	60.5	226,200
iso- " "	45,6	47,700	Dulcitol	55.2	228,100

尚ほ Francis は Parks の △Ψ∞ の値を用ひて各成分の比熱から高い 温度の △Ψ を計算してゐる。

再びメチルアルコールの場合に就てのべる。

$$\triangle \Psi_{23} = 44,500$$

 $\triangle H_{20} = 59,890$

CH_OH(l) に對して C_p=5.45+0.047 T

C: $C_p = 1.1 + 0.004 T$

 H_2 : $C_p = 6.65 + 0.0007 T$

 $C_p = 6.98 + 0.0002 \text{ T}$

をとる。 C+2H2+10=CHOHの反應の EC,

 $\Sigma C_p = 12.44 - 0.0415 T$

△II_{1-II}=59,890 \$ 5

 $\triangle II_{I-II} = 58,030 + 12.41 \text{ T} - 0.02075 \text{ T}^2$

△Ψ = 44,500 b, 6

 $\Delta \Psi_{i-H} = 58,030 - 12.44 \text{ ThiT} + 0.02075 \text{ T}' + 19.36 \text{ T}$

---(都 介)----

(129)

64.5℃のメチルアルコールの蒸發の潜熱は

$$\Delta H_{137.6} = -848$$

此の値からメチルアルコールの蒸氣の生成の場合に就ては

$$\triangle \Psi_{1-H} = 47,130 - 17.29 \text{ T} \ln \text{T} + 0.014 \text{ T}^2 + 82 \text{ T}$$

同様にして他のアルコールに就ては

Ethyl alcohol.

△Ψ(液體) = 61,310+19·72
$$TlnT$$
 −0.0079 T^2 +0.0,42 T^2 +53 T
△Ψ(蒸氣) = 50,520 − 20.33 $TlnT$ +0.0131 T^2 +85 T

n-Propyl alcohol

$$\triangle \Psi$$
(液體) = 65,110 - 45.48 T/nT+0.07255 T²+166.8 T
 $\triangle \Psi$ (蒸氣) = 55,110 - 3.38 T/nT+0.0122 T²+85.4 T

等の結果を與へてゐる。

炭化水素に就て Francis は次の結果を與へてゐる。 元素より生成(瓦斯として)の親和力は

CH,		20,000-26.2 T
CHI.		29,000 - 53·3 T
$\mathrm{C_8H_{18}}$		76,100 - 206.6 T
CH'		-12,260-11.6 T
C_2H_2		-54,400+10.8 T
$C_{e}II_{e}$		$-17,000-35.3 \mathrm{\ T}$
C_7II_8	•	$-6.860 - 59.2 \mathrm{T}$
$\mathbf{C_{10}H_8}$		-28,100 -47.5 T
$C_{e}H_{\scriptscriptstyle 12}$		$+38,100-134\mathrm{T}$
C_nH_{2n+2}	(paraffins)	$13,\!300 \!+\! 185n \!-\! 2.2\mathbf{T} \!-\! 25.55n\mathbf{T}$
$C_n\Pi_{2n}$	(olefins)	$-31,\!060 + 9400n + 39.5\mathrm{T} - 25.25n\mathrm{T}$

---(紹介)----

(130) (堀場信吉) 有機化合物のエントロピー計算の必要

 C_nH_{2n} (naphthenes) -12,930+8500n+19.3 T-25,55nT C_nH_{2n-2} (acetylenes) -68,400+7000n+61.9 T-5,55nT

[4] 有機化合物のエントロヒー從つて生成親和力計算値の應用

例 メタノールの合成

有機化合物の絕對エントロピーの計算からその物質の元素より生成の親和力の計算が可能なる事を前項にのべた。元素よりの親和力の數値の知識が各種合成反應の平衡計算に應用せらるる事は明かである。今例として再びメチルアルコールを取つてその合成に關する熱化學的計算を述べやう。此の計算を始めて行つたのはKelleyinである。

$${
m CH_{2}OH}(l)$$
 に就ては $\triangle \Psi_{28}\!=\!44,500$ $\triangle {
m H}_{28}\!=\!59,900$ ${
m CO}(g)$ " $\triangle \Psi_{28}\!=\!32,500$ $\triangle {
m H}_{28}\!=\!26,150$

從つて

$$CO(g) + H_2(g) = CH_3OII(l)$$

の反應に就ては

$$\triangle \Psi_{201} = 12,000$$
 $\triangle H_{202} = 33,750$

CH₃OH₃→CH₃OH_g の反應に就ては

$$\Delta \Psi_{\text{ms}} = -1050$$
 $\Delta H_{\text{ms}} = -9000$

故に

$$CO(g) + 2H_2^{l}g) = CH_3OH(g)$$

なるメタノールの合成反應に於ては

$$\triangle \Psi_{\infty} = 10.950$$
 $\triangle H = 24.750$

今此の反應にあづかるものの分子熱を

 $H_o: C_v = 6.65 + 0.0070 \text{ T}$

CO: $C_p = 6.84 + 0.00038 \text{ T}$

CHOH: C=6.16+0.0183 T

(131)

とする時

 $\Sigma C_p = 14.0 - 0.0165 T$

となる。 從つて △H。=21.300 故に

 $\Delta \Psi = RT lnK = .1,300 - 14.0 T lnT + 0.00825 T^3 + IT$

△Ψm=10,950 と奥へられてゐるから I=42.5

故に	T	$\mathbf{K} = \frac{p_{\text{CH} \text{sOH}}}{p_{\text{H} \text{s}}^2 p_{\text{CO}}}$
	300	670×10^{5}
	400	206×10
	500	316×10^{-2}
	600	386×10^{-4}
	700	154×10^{-5}
	800	138×10^{-7}
	900	206×10^{-7}

最近メタノールの合成の實驗的研究に就て數種の論文が發表されてゐる。即ち Lewis and Frolich, "Audibert and Raineau, "Morgan, Taylor and Hedley, "Brown and Galloway" 等又 Frieldner and Brown "の比較研究等がある。此等の研究から見れば Kelley の奥へた數値は尚ほ不完全な處がある様である。メタノールの合成の熱化學的研究と實驗結果の比較は稿を改めて述べる事とする。然しその方法の理論は Kelley の採った處で明かである。

[5] 結論

之を要するに有機化合物の熱化學にして在來はその生成熱が充分 に研究されてあるが今後はその元素よりの生成の親和力が研究さる べきであり其の數値は各種合成反應の研究に應用され又其れ以外い ろいろ重要の結果を誘導し得るものと思ふ。 其の為めには先づ第一 着に各種有機化合物の絕對エレトロピーの數値の算出の必要なる事 を本編は論じたものである。かくの如き研究が大成された時再び大 なる有機化學の熱化學が出來得る事を想像する事は難くない。多數 學者の努力により其の大成の早からん事を望むのである。

昭和三年十一月

斌 文

- 1) Lewis a. Randall: Thermodynamics. 參照 (1923)
- 2) Branch: J. Am. chem. Soc., 37, 2316 (1915); L. a. R. p. 578.
- 3) Lewis a. Gibson: Ibid., 42, 1533 (1920)
- 4) Lewis, Gibson a Latimer: Ibid., 44, 1008 (1922)
- 5) Parks, G. S.: Ibid., 47, 338 (1925)
- 6) Lewis a. Gibson: Ibid., 37, 2563 (1917); L. a. R., p. 76.
- Parks a. his Collaborators: Ibid., 47, 2094 (1925); 48, 1506, 2788
 (1926)
- 8) Francis, A. W. Ind. Eng. Chem., 20, 277 (1928)
- 9) Bushong a. Knight: Ibid, 12, 1197 (1920)
- 10) Richards a. Davis: J. Am. Chem. Soc., 29, 2565 (1917)
- 11) L. a. R.; pp. 477, 571
- 12) Francis; Ind. Eng. Chem., 20, 283 (1928)
- 13) Kelley; Ibid., 18, 78 (1926)
- 14) Lewis, W. K. a. Frolich, Per. K.: Ibid., 20 285, 354, (1928)
- 15) Audibert a. Raineau.: Ibid., 20, 1105 (2928)
- 16) Morgan, Taylor s. Hedley: J. Soc. Chem. Ind , 47 117 T (1928)
- 17) Brown a Galloway: Ind. Eug. Chem., 20, 960 (1928)
- 18) Freildner a. Brown: Ibid., 20, (1928)