

Г. Г. ОГАНЯН

О РАСПРОСТРАНЕНИИ ВОЗМУЩЕНИЙ В ХИМИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ЖИДКОСТИ, СОДЕРЖАЩЕЙ ПУЗЫРЬКИ ГАЗА

Рассматривается задача о распространении слабых ударных волн в химически активной жидкости, содержащей пузырьки инертного газа, причем изменение состава смеси определяется протеканием одной химической реакции. В зависимости от отношения времени протекания реакции к макроскопическому времени различают квазизамороженный и квазиравновесный предельные процессы распространения возмущений [1]. Ударные волны в химически инертных газожидкостных смесях рассматривались в [2—5].

В настоящей работе для предельных процессов методом коротких волн выводятся нелинейные уравнения, описывающие течение смеси в окрестности ударных волн. В линейной постановке формулируются и решаются задачи о поршне, вдвигаемом в смесь с постоянной скоростью, а затем исследуются асимптотические поведения решений вдали от фронта волны.

Отдельному рассмотрению подвергаются среды, в которых предельные скорости распространения возмущений по величине близки друг к другу. Выводится нелинейное уравнение, описывающее распределение скорости частиц смеси в окрестности ударной волны.

1. Предположим, что в потоке химически активной многокомпонентной смеси вязких жидкостей с газовыми включениями (пузырьками) происходит только одна химическая реакция типа

$$\sum_{k=1}^n v_k A_k \rightleftharpoons \sum_{k=1}^n v'_k A_k$$

где слева стоят реагенты, а справа — продукты реакции, v_k , v'_k — стехиометрические коэффициенты, A_k — символы химических элементов. Допустим, что газ и жидкость движутся с одинаковой скоростью, так что распределение пузырьков можно не детализировать. Считая, что расстояние между пузырьками намного больше радиуса R пузырька, можно пренебречь взаимодействием между пузырьками, и пульсации одиночного пузырька описать уравнением Херринга-Флинна, учитывающим сжимаемость жидкой фазы, причем газовая фаза рассматриваемой газожидкостной смеси химически инертна и изотермична. Тогда изменение состава газожидкостной смеси будет обусловлено изменением состава жидкой фазы посредством параметра q , называемым полнотой химической реакции.

Систему уравнений, описывающую движение смеси, возьмем в виде [3, 6], причем параметры течения, отнесенные к жидкой фазе, обозна-

дены индексом «1», к газовой фазе, — индексом «2», а ко всей смеси — без индекса

$$\frac{du}{dt} + \rho \frac{\partial u}{\partial x} = 0, \quad \rho \frac{du}{dt} - \frac{\partial P}{\partial x} - \frac{4}{3} \lambda_1 \frac{\partial^2 u}{\partial x^2} = 0 \quad (1.1)$$

$$\rho \left(T \frac{ds}{dt} + Q \frac{dq}{dt} \right) = \frac{4}{3} \lambda_1 \left(\frac{\partial u}{\partial x} \right)^2, \quad \frac{dq}{dt} = - \frac{1}{\tau_*} H_1 Q \quad (1.2)$$

$$P_2 - P = \rho_1 R \left(1 - \frac{2}{a_{10}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{d^2 R}{dt^2} + \frac{3}{2} \rho_1 \left(1 - \frac{4}{3} \frac{1}{a_{10}} \frac{dR}{dt} \right) \left(\frac{dR}{dt} \right)^2 + \frac{4\lambda_1}{R} \frac{dR}{dt} - \frac{R}{a_{10}} \left(1 - \frac{1}{a_{10}} \frac{d}{dt} \right) \frac{d}{dt} \left(P_2 - \frac{4\lambda_1}{R} \frac{dR}{dt} \right) \quad (1.3)$$

$$\frac{P_2^2}{\rho_1 (1 - \beta)} = \text{const}, \quad \beta = \rho_1 (1 - \beta), \quad P_2 R^2 = \text{const} \quad (1.4)$$

Здесь t — время, x — координата, u — скорость частиц смеси, ρ — плотность, P — давление, T — температура, s — энтропия, λ_1 — динамический коэффициент вязкости, Q — средство химической реакции, a_{10} — невозмущенная скорость звука в жидкой фазе, β — объем газа в единице объема смеси, τ_* — время протекания химической реакции, феноменологический коэффициент $H_1 > 0$ согласно второму закону термодинамики для необратимых процессов.

Предположим, что в любой момент времени и в каждой точке пространства параметры течения мало отклоняются от соответствующих параметров в состоянии покоя, представляющего собой состояние полного термодинамического равновесия

$$P_2 = P_0 + \varepsilon P', \quad \rho = \rho_0 + \varepsilon \rho', \quad \rho_1 = \rho_{10} + \varepsilon \rho_1', \quad \beta = \beta_0 + \varepsilon \beta', \quad R = \varepsilon^{1/2} (R_0 + \varepsilon R'), \quad (1.5)$$

$$q = q_0 + \varepsilon q', \quad s = s_0 + \varepsilon s', \quad T = T_0 + \varepsilon T', \quad Q = \varepsilon Q', \quad u = \varepsilon u', \quad \lambda_1 = \varepsilon^2 \lambda_1'$$

Здесь ε — безразмерный малый параметр, индекс «0» относится к невозмущенным величинам.

Рассматриваемую область течения релаксирующей газожидкостной смеси будем считать областью коротких волн. Поэтому за независимые переменные принимаются

$$t = t', \quad x = a_0 t + \varepsilon r \quad (1.6)$$

где a_0 — зависящая от процесса распространения возмущений невозмущенная скорость звука в смеси.

В дальнейшем при упрощении исходных уравнений (1.1) — (1.4) будут удержаны лишь главные члены, причем штрихи над возмущениями характеристик течения опускаются.

Упрощая первое и второе уравнения из (1.4) и комбинируя их друг с другом, в основном порядке получаем

$$\beta = \frac{\beta_0}{\rho_0} \rho + \frac{\beta_0}{P_0} P, \quad p_1 = \frac{1}{(1 - \beta_0)^2} \left(\rho - \frac{\beta_0 \rho_0}{P_0} P \right) \quad (1.7)$$

Аналогичное упрощение третьего уравнения (1.4) дает

$$R = - \frac{R_0}{3P_0} P \quad (1.8)$$

Теперь преобразуем уравнение неразрывности из (1.1). С помощью уравнений (1.4) легко показать [3], что рассматриваемое уравнение приводится к виду

$$\frac{\partial P_2}{\partial t} + u \frac{\partial P_2}{\partial x} + \frac{P_2}{\beta} \frac{\partial u}{\partial x} + \frac{P_2 (1 - \beta)^2}{\beta_0} \left(\frac{\partial \rho_1}{\partial t} + u \frac{\partial \rho_1}{\partial x} \right) = 0 \quad (1.9)$$

В случае несжимаемой жидкости ($\rho_1 = \text{const}$) уравнение (1.9) совпадает с уравнением, полученным в [4].

Из первых двух уравнений (1.4) нетрудно получить связь между скоростью звука в смеси a_0 и скоростью звука a_{10} в жидкой фазе [3]

$$\frac{1}{a_0^2} = \frac{\beta_0 \rho_0}{P_0} + \frac{(1 - \beta_0)^2}{a_{10}^2} \quad (1.10)$$

2. Квазиравновесный процесс

Ввиду того, что вид процесса распространения возмущений определяется химической реакцией, протекающей в жидкой фазе, примем за неизвестные термодинамические переменные давление P , плотность ρ , сродство Q . Из самой постановки задачи следует, что $P_1 = P(\rho, Q, s)$, $s_1 = s$, поэтому приращение удельной энтропии можно записать в виде

$$ds = \left(\frac{\partial s}{\partial \rho_1} \right)_{PQ} \left[d\rho_1 - \frac{1}{a_{1e}^2} dP - \left(\frac{\partial \rho_1}{\partial Q} \right)_{Ps} dQ \right], \quad a_{1e}^2 = \left(\frac{\partial P}{\partial \rho} \right)_{Qs} \quad (2.1)$$

где a_{1e} — равновесная скорость звука в жидкой фазе. Имея в виду соотношение (2.1), преобразованное уравнение неразрывности (1.9) можно записать как

$$\begin{aligned} \frac{dP_2}{dt} + \frac{P_2}{\beta} \frac{\partial u}{\partial x} + \frac{P_2 (1 - \beta)^2}{\beta_0 a_{1e}^2} \frac{dP}{dt} &= \\ = - \frac{P_2 (1 - \beta)^2}{\beta_0} \left[\left(\frac{\partial \rho_1}{\partial s} \right)_{PQ} \frac{ds}{dt} + \left(\frac{\partial \rho_1}{\partial Q} \right)_{Ps} \frac{dQ}{dt} \right] \end{aligned}$$

Комбинирование полученного соотношения с уравнениями потока тепла (1.2) и пульсации пузырька (1.3) дает

$$\begin{aligned} \left[1 + \frac{P_2 (1 - \beta)^2}{\beta_0 a_{1e}^2} \right] \frac{dP_2}{dt} + \frac{P_2}{\beta} \frac{\partial u}{\partial x} - \\ - \frac{P_2 (1 - \beta)^2}{\beta_0 a_{1e}^2} \frac{d}{dt} \left[\rho_1 R \left(1 + \frac{2}{a_{1e0}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{d^2 R}{dt^2} + \right. \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
 & + \frac{3}{2} \rho_1 \left(1 - \frac{4}{3a_{1e0}} \frac{dR}{dt} \right) \left(\frac{dR}{dt} \right)^2 + \frac{4k_1}{R} \frac{dR}{dt} - \\
 & - \frac{R}{a_{1e0}} \left(1 - \frac{1}{a_{1e0}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{\partial}{\partial t} \left(P_2 - \frac{4k_1}{R} \frac{dR}{dt} \right) \Big] = \\
 & = \frac{P_2(1-\beta)^2}{\beta\rho} \left(\frac{\partial\rho_1}{\partial s} \right)_{PQ} \left[\frac{Q}{T} \frac{dq}{dt} - \frac{1}{\rho T} \frac{4}{3} k_1 \left(\frac{\partial u}{\partial x} \right)^2 \right] + \\
 & + \frac{P_2(1-\beta)^2}{\beta\rho} \left(\frac{\partial\rho_1}{\partial Q} \right)_{P_2} \frac{dQ}{dt} \quad (2.2)
 \end{aligned}$$

Комбинируя уравнение движения (1.1) с (1.3), находим

$$\begin{aligned}
 \rho \frac{du}{dt} + \frac{\partial P_2}{\partial x} = & \frac{4}{3} k_1 \frac{\partial^2 u}{\partial x^2} + \frac{\partial}{\partial x} \left[\rho_1 R \left(1 - \frac{2}{a_{1e0}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{d^2 R}{dt^2} + \right. \\
 & + \frac{3}{2} \rho_1 \left(1 - \frac{4}{3} \frac{1}{a_{1e0}} \frac{dR}{dt} \right) \left(\frac{dR}{dt} \right)^2 + \frac{4k_1}{R} \frac{dR}{dt} - \\
 & \left. - \frac{R}{a_{1e0}} \left(1 - \frac{1}{a_{1e0}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{\partial}{\partial t} \left(P_2 - \frac{4k_1}{R} \frac{dR}{dt} \right) \right] \quad (2.3)
 \end{aligned}$$

Таким образом, исходная система уравнений (1.1)–(1.4) свелась к двум уравнениям (2.2) и (2.3).

Пусть рассматриваемая короткая волна с узкой возмущенной зоной движется с равновесной скоростью звука в покоящейся смеси, то есть $a_0 = a_{e0}$ и $a_{10} = a_{1e0}$. Примем

$$a_e = a_{e0} + \varepsilon a_e', \quad a_{1e} = a_{1e0} + \varepsilon a_{1e}' \quad (2.4)$$

Применяя преобразования (1.5) и (1.6) к уравнениям (1.1), получим в порядке $\varepsilon^0 = 1$

$$\rho = \rho_0 u / a_{e0}, \quad P = \rho_0 a_{e0} u \quad (2.5)$$

Аналогичное преобразование над первым уравнением из (1.2) в порядке ε дает $s=0$. Разлагая $P=P(\rho, Q, s)$ вблизи положения равновесия в ряд Тейлора и сравнивая его со вторым соотношением в (2.5), в порядке ε получим

$$s=0, \quad Q=0 \quad (2.6)$$

Соотношения (2.5) и (2.6) показывают, что в рассматриваемом приближении сжатие газожидкостной смеси происходит обратимо. Согласно (2.5) соотношения (1.7) и (1.8) запишутся в виде

$$\begin{aligned}
 R = & - \frac{R_0 \rho_0 a_{e0}}{3P_0} u, \quad \beta = \frac{\rho_0}{a_{e0}} \left(1 - \frac{\rho_0 a_{e0}^2}{P_0} \right) u \\
 k_1 = & \frac{\rho_0}{a_{e0}(1-\beta)^2} \left(1 - \frac{\beta_0 \rho_0 a_{e0}^2}{P_0} \right) u \quad (2.7)
 \end{aligned}$$

В дальнейшем нам понадобится зависимость возмущения скорости a_{1e} в жидкой фазе от возмущенной скорости u смеси. Поэтому, разлагая $a_{1e} = a_{1e}(P, s, Q)$ вблизи положения равновесия в ряд Тейлора и учитывая (2.6), получим

$$a_{1e} = \frac{(1 - \beta_0) a_{r0}}{a_{1e0}} (z_{1e} - 1) u, \quad z_{1e} = \frac{1}{a_{1e0}} \left| \frac{\partial}{\partial P_0} (P_0 a_{1e}) \right|_0 \quad (2.8)$$

Аналогичное разложение $q = q(P_0, Q, s)$ дает

$$q = \left(\frac{\partial q}{\partial P_0} \right)_{Qs} P_0 = \left(\frac{\partial q}{\partial P_0} \right)_{Qs} \frac{\beta_0}{a_{r0}^2 (1 - \beta_0)^2} \left(1 - \frac{\beta_0 a_{r0}^2}{P_0} \right) u \quad (2.9)$$

Применив преобразования (1.5) и (1.6) ко второму уравнению из (1.2) и удерживая главные члены, находим в порядке ε

$$\frac{\partial q}{\partial r} = \varepsilon \frac{H_{10}}{\tau_e a_{r0}} Q \quad (2.10)$$

Если ввести размерную величину $L(|L| \sim \varepsilon)$, например, ширину волновой области, то из (2.10) следует, что при квазиравновесном процессе распространения возмущений время протекания химической реакции τ_e намного меньше макроскопического времени L/a_{r0} , то есть $|\tau_e| \sim \varepsilon^2$.

Преобразуем посредством (1.5) и (1.6) уравнения (2.2) и (2.3) и удержим главные члены порядка ε , причем в первом из них будут содержаться также члены порядка $\varepsilon^0 = 1$. Комбинируя друг с другом полученные упрощенные уравнения с целью исключения членов порядка $\varepsilon^0 = 1$ и имея в виду соотношения (1.10), (2.5)–(2.10), получим

$$\frac{\partial u}{\partial t} + z_e a_{r0}^2 u \frac{\partial u}{\partial r} - (\hat{\alpha}_e + m_e + \varepsilon^{1/2} \chi_e) \frac{a_{r0}^3}{\varepsilon^2} \frac{\partial^2 u}{\partial r^2} + \frac{a_{r0}^4}{\varepsilon^3} \gamma_e \frac{\partial^3 u}{\partial r^3} = 0 \quad (2.11)$$

где введены коэффициенты

$$\begin{aligned} z_e &= \frac{\beta_0}{a_{r0}^2} \left(\frac{P_0 a_{r0}^2}{P_0} \right)^2 + \frac{a_{1e}}{a_{r0}^2 (1 - \beta_0)} \left(1 - \frac{\beta_0 a_{r0}^2}{P_0} \right)^2 \\ \gamma_e &= \frac{\beta_0 R_0^2 P_0^2 a_{r0}}{6 (1 - \beta_0) P_0^2}, \quad \hat{\alpha}_e = \frac{2}{3} \lambda_1 \frac{1}{P_0 a_{r0}^3} \left[1 + \beta_0 \left(\frac{P_0 a_{r0}^2}{P_0} \right)^2 \right] \\ \chi_e &= \frac{\beta_0 R_0^2 a_{r0}}{2 P_0 a_{1e0}}, \quad m_e = \frac{\tau_*}{H_{10}} \left(\frac{\partial q}{\partial Q_0} \right)_{s,s} \frac{a_{1e0}^2 - a_{r0}^2}{2 a_{r0}^3 (1 - \beta_0)^2} \left(1 - \frac{\beta_0 a_{r0}^2}{P_0} \right)^2 \end{aligned} \quad (2.12)$$

В случае релаксационных явлений в потоках газов и жидкостей различают четыре времени протекания химической реакции: τ_{Vs} , τ_{Ps} , τ_{Vr} , τ_{Pr} , где индексы показывают, какие характеристики течения фиксированы. Можно показать что [12]

$$\tau_{Vs} = \frac{\tau_*}{H_{10}} \left(\frac{\partial q}{\partial Q_0} \right)_{s,s}$$

и тогда коэффициент m_e можно записать в виде

$$m_e = \frac{\tau_{V_0}}{2a_{e0}^3(1-\beta_0)^2} (a_{1e0}^2 - a_{te0}^2) \left(i - \frac{\beta_0 c a_{e0}^2}{P_0} \right)^2$$

Полученное уравнение (2.11) удобно при решении задачи с начальными условиями. При постановке граничной задачи перейдем от переменных (r, t') к (x, τ) , где $\tau = t - x/a$, есть время пробега частицы до фронта волны. Согласно известным формулам перехода [7], уравнение (2.11) примет окончательный вид

$$\frac{\partial u}{\partial x} - z_e u \frac{\partial u}{\partial \tau} - (\delta_e + z_e + m_e) \frac{\partial^2 u}{\partial \tau^2} - \gamma_e \frac{\partial^3 u}{\partial \tau^3} = 0 \quad (2.13)$$

Таким образом, учет релаксации и сжимаемости жидкой фазы приводит к увеличению коэффициента диссипации в уравнении Бюргерса—Кортевега—де Вриза (2.13). Без учета названных эффектов уравнение при начальном условии в виде гауссового распределения интегрировалось численно в [4], а в случае отсутствия пузырьков рассматривалось в [7].

а) Рассмотрим линейное приближение уравнения (2.13). Для него сформулируем задачу о поршне, вдвигаемом в смесь с постоянной скоростью

$$\text{при } x = 0 \quad u(\tau, 0) = \begin{cases} 0 & \text{при } \tau < 0 \\ v_0 & \text{при } \tau > 0 \end{cases} \quad (2.14)$$

Так как в волновой зоне внутренняя переменная τ при переходе к внешней переменной t меняется от $-\infty$ до ∞ , то, применяя к линейному варианту уравнения (2.13) преобразование Фурье по τ , приведем его к виду

$$\frac{\partial \bar{u}}{\partial x} + [(\delta_e + z_e + m_e) \omega^2 - i \gamma_e \omega^3] \bar{u} = 0$$

где \bar{u} — Фурье-образ u , ω — параметр преобразования Фурье. Решая полученное уравнение, определяя постоянную интегрирования с помощью преобразованного граничного условия (2.14) и затем совершая обратное преобразование Фурье, получим

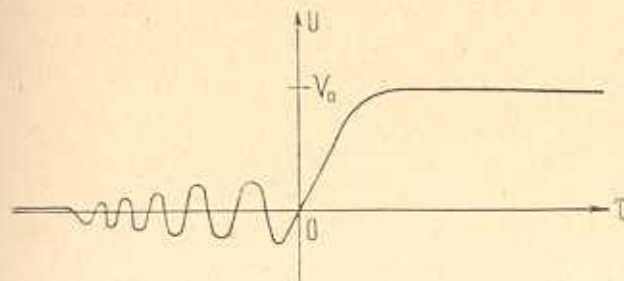
$$u(\tau, x) = \frac{v_0}{2} + \frac{v_0}{2\pi i} \int_{-\infty}^{\infty} \exp[i(\omega \tau + \omega^3 \gamma_e x + i \omega^2 \delta_e x)] \frac{d\omega}{\omega} \quad (2.15)$$

Преобразуя интеграл в (2.15), окончательное решение линейной задачи можно записать как

$$u(\tau, x) = \frac{v_0}{2} + \frac{v_0}{\pi} \int_0^{\infty} \exp[-(\delta_e + z_e + m_e) x \omega^2] \sin(\omega \tau + \omega^3 \gamma_e x) \frac{d\omega}{\omega}$$

В случае отсутствия релаксационного процесса и пузырьков ($z_e = m_e = \gamma_e = 0$) полученнное решение переходит в известное решение для чисто

вязкой жидкости [8, 9]. Из решения видно, что оно имеет осциллирующий характер, причем осцилляции определяются наличием дисперсионного члена в (2.13). На фиг. 1 показан результат численного расчета для среды: глицерин-пузырьки газа ($\beta_0 = 0.05$, $R_0 = 0.001$ м);



Фиг. 1.

б) Теперь изучим асимптотику полученного решения при больших значениях τ . Для этого удобнее всего обратиться к виду (2.15). Продифференцируем это решение по τ

$$\frac{\partial u}{\partial \tau} = \frac{v_0}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \exp[-(\delta_e + \kappa_e + m_e)x^{1/2}] \exp[i(\omega\tau + v^{3/2}\zeta_e x)] d\zeta$$

Данное выражение можно записать в виде свертки от двух функций [10]

$$\frac{\partial u}{\partial \tau} = \frac{v_0}{4\pi} \left(\frac{1}{\delta_e x} \right)^{1/2} \left(\frac{1}{3\gamma_e x} \right)^{1/3} \int_{-\infty}^{\infty} e^{-\frac{1}{4\delta_e x} \zeta^2} \text{Ai}[z(\tau - \zeta)] d\zeta$$

где $\delta = \delta_e + \kappa_e + m_e$, $\text{Ai}(z)$ — функция Эйри, $z = (1/3\gamma_e x)^{1/3}$

$$\text{Ai}(z) = \frac{1}{\sqrt{\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} \exp \left[i \left(z\zeta + \frac{1}{3} \zeta^3 \right) \right] d\zeta$$

Разлагая функцию $\text{Ai}[\alpha(\tau - \zeta)]$ в ряд по степеням ζ и преобразуя интеграл к Г-функции, можно получить

$$\frac{\partial u}{\partial \tau} = \frac{v_0}{2\pi} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(4\delta x)^n}{(2n)!} \left(\frac{1}{3\gamma_e x} \right)^{\frac{1}{3} + \frac{2}{3}n} \Gamma \left(n + \frac{1}{2} \right) \text{Ai}^{(2n)}(z) \quad (2.16)$$

Далеко вниз по течению (позади волны) $\tau \rightarrow \infty$, поэтому, используя асимптотическое представление производных функции Эйри [11], (2.16) запишем в виде

$$\frac{\partial u}{\partial \tau} = \frac{v_0}{4\pi} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(4\delta x)^n}{(2n)!} \left(\frac{1}{3\gamma_e x} \right)^{n+\frac{1}{4}} \Gamma \left(n + \frac{1}{2} \right) \tau^{-\frac{n+1}{4}} e^{-\frac{2}{3} \left(\frac{-3}{3\gamma_e x} \right)^{1/2}}$$

Рассматриваемый ряд, как нетрудно убедиться, при условии

$$(3\gamma_e x)^{1/3} < |z| < 3\gamma_e \delta \quad (2.17)$$

абсолютно сходится, причем при выполнении (2.17) можно ограничиться первым членом разложения, так как сумма, начиная со второго члена, намного меньше первого члена. После интегрирования и очевидных приведений решение далеко позади фронта волны запишется как [9]

$$u = v_0 - \frac{v_0}{4} \left(\frac{2}{3} \right)^{1/2} \left\{ 1 - \Phi \left[\frac{2}{3} \left(\frac{1}{3\gamma_e x} \right)^{1/2} |z|^{3/2} \right] \right\}$$

где $\Phi(z)$ — интеграл вероятности. Из найденного решения видно, что распределение скорости имеет монотонный профиль, причем при

$$z \rightarrow \infty \quad u(z, x) \rightarrow v_0$$

Далеко вверх по течению (впереди фронта волны) $t \rightarrow -\infty$, поэтому пользуясь асимптотикой производной функции Эйри [11], (2.16) напишем в виде

$$\begin{aligned} \frac{\partial u}{\partial z} = & \frac{v_0}{2\pi} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(4\delta x)^n}{(2n)!} \left(\frac{1}{3\gamma_e x} \right)^{n+1/4} \Gamma \left(n + \frac{1}{2} \right) |z|^{-\frac{n+1}{4}} \times \\ & \times \cos \left[\frac{2}{3} \left(\frac{1}{3\gamma_e x} \right)^{1/2} |z|^{3/2} + \frac{\pi}{2} \left(2m - \frac{1}{2} \right) \right] \end{aligned}$$

Легко показать, что при выполнении условия (2.17) полученный ряд снова абсолютно сходится и можно ограничиться первым членом в разложении. Интегрируя полученное выражение, решение далеко впереди фронта волны запишем как [9]

$$\begin{aligned} u(z, x) = & \frac{v_0}{2} \left(\frac{2}{3} \right)^{1/2} \left\{ 1 - C \left[\left(\frac{2}{3} \right)^{1/2} \left(\frac{|z|^3}{3\gamma_e x} \right)^{1/4} \right] - \right. \\ & \left. - S \left[\left(\frac{2}{3} \right)^{1/2} \left(\frac{|z|^3}{3\gamma_e x} \right)^{1/4} \right] \right\} \end{aligned}$$

где функции $C(z)$ и $S(z)$ — интегралы Френеля. Из полученного решения видно, впереди волны имеют место затухающие осцилляции, так как при $z \rightarrow -\infty$ $u(z, x) \rightarrow 0$.

3. Квазизамороженный процесс

За независимые термодинамические переменные примем давление P , плотность ρ_1 , полноту химической реакции q . Тогда приращение удельной энтропии можно записать в виде

$$ds = \left(\frac{\partial s}{\partial p_1} \right)_{pq} \left[dp_1 - \frac{1}{a_{1f}^2} dP - \left(\frac{\partial \eta_1}{\partial q} \right)_{ps} dq \right], \quad a_{1f}^2 = \left(\frac{\partial P}{\partial c_{11}} \right)_{qs} \quad (3.1)$$

Здесь a_{1f} — замороженная скорость звука в жидкой фазе. Согласно (3.1), преобразованное уравнение неразрывности (1.9) можно записать как

$$\frac{dP_2}{dt} + \frac{P_2}{\beta} \frac{du}{dx} + \frac{P_2(1-\beta)^2}{\beta \alpha_{1f}^2} \frac{dP}{dt} = - \frac{P_2(1-\beta)^2}{\beta \rho} \left[\left(\frac{\partial \rho_1}{\partial q} \right)_{ps} \frac{dq}{dt} + \left(\frac{\partial \rho_1}{\partial s} \right)_{pq} \frac{ds}{dt} \right]$$

Комбинируя данное уравнение с уравнениями потока тепла (1.2) и пульсации пузырька (1.4), получим

$$\begin{aligned} & \left[1 + \frac{P_2(1-\beta)^2}{\beta \rho \alpha_{1f}^2} \right] \frac{dP_2}{dt} + \frac{P_2}{\beta} \frac{\partial u}{\partial x} - \frac{P_2(1-\beta)^2}{\beta \rho \alpha_{1f}^2} \frac{d}{dt} \left[\rho_1 R \left(1 - \right. \right. \\ & \left. \left. - \frac{2}{a_{1f}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{d^2 R}{dt^2} + \frac{3}{2} \rho_1 \left(1 - \frac{4}{3a_{1f}} \frac{dR}{dt} \right) \left(\frac{dR}{dt} \right)^2 + \right. \\ & \left. + \frac{4\rho_1}{R} \frac{dR}{dt} - \frac{R}{a_{1f}} \left(1 - \frac{1}{a_{1f}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{\partial}{\partial t} \left(P_2 - \frac{4\rho_1}{R} \frac{dR}{dt} \right) \right] = \\ & = - \frac{P_2(1-\beta)^2}{\beta \rho} \left(\frac{\partial \rho_1}{\partial q} \right)_{ps} \left[\frac{dq}{dt} + \left(\frac{dq}{ds} \right)_{ps} \frac{Q}{T} \frac{ds}{dt} \right] \end{aligned} \quad (3.2)$$

Аналогично выводу (2.3) находим

$$\begin{aligned} & \rho \frac{du}{dt} + \frac{\partial P_2}{dx} = \frac{4}{3} \rho_1 \frac{\partial^2 u}{\partial x^2} + \frac{\partial}{\partial x} \left[\rho_1 R \left(1 - \frac{2}{a_{1f}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{d^2 R}{dt^2} + \right. \\ & \left. + \frac{3}{2} \rho_1 \left(1 - \frac{4}{3a_{1f}} \frac{dR}{dt} \right) \left(\frac{dR}{dt} \right)^2 + \frac{4\rho_1}{R} \frac{dR}{dt} - \right. \\ & \left. - \frac{R}{a_{1f}} \left(1 - \frac{1}{a_{1f}} \frac{dR}{dt} \right) \frac{\partial}{\partial t} \left(P_2 - \frac{4\rho_1}{R} \frac{dR}{dt} \right) \right] \end{aligned} \quad (3.3)$$

В рассматриваемом процессе распространения возмущений имеют место соотношения (2.5), (2.8) с заменой a_{e0} на a_{f0} , a_{1e0} на a_{1f0} . Из разложения $P=P(\rho, q, s)$ в ряд Тейлора вблизи положения полного термодинамического равновесия нетрудно заметить, что

$$s' = 0, \quad q' = 0 \quad (3.4)$$

Таким образом, и в данном процессе в принятом приближении сжатие газа происходит обратимо. Применяя преобразования (1.5) и (1.6) ко второму уравнению из (1.2) и удерживая главные члены порядка ε , получим

$$\frac{\partial q}{\partial r} = \varepsilon \frac{H_{10}}{\gamma_* a_{f0}} Q \quad (3.5)$$

Из (3.4) видно, что возмущенные энтропия и полнота химической реакции — малые более высокого порядка, чем остальные возмущенные параметры течения ($s' \sim q' \sim \varepsilon$). Если ввести характерную длину L , то из (3.5) следует, что время протекания химической реакции τ_a намного больше L/a_{f0} — времени пробега частицей волновой зоны, то есть $|\tau_a| \sim 1$.

Можно показать, что в рассматриваемом приближении [1]

$$Q = \left(\frac{\partial Q}{\partial \rho_{10}} \right)_{qs} \tau_1 = \left(\frac{\partial Q}{\partial \rho_{10}} \right)_{qs} \frac{\tau_0}{a_{f0}^2 (1 - \beta_0)^2} \left(1 - \frac{\beta_0 \alpha_{f0}^2}{P_0} \right) u \quad (3.6)$$

Аналогично выводу (2.13), преобразуем посредством (1.5) и (1.6) уравнения (3.2), (3.3) и удержим лишь главные члены порядка ε . Далее, исключая из получаемых соотношений члены нулевого порядка малости и имея в виду соотношения (2.5), (2.7), (2.8), (3.5) и (3.6), после перехода от (r, t') к (x, t) получим

$$\frac{\partial u}{\partial x} - \tau_f u \frac{\partial u}{\partial z} - (\alpha_f + \chi_f) \frac{\partial^2 u}{\partial z^2} - \gamma_f \frac{\partial^3 u}{\partial z^3} + g u = 0 \quad (3.7)$$

где коэффициенты τ_f , χ_f , γ_f идентичны коэффициентам в (2.13) с заменой a_{e0} на a_{f0} , a_{1e0} на a_{1f0}

$$g = m_f / \tau_f^2$$

где m_f задается соотношением (2.12) с заменой a_{e0} на a_{f0} .

Пренебрегая нелинейным членом в уравнении (3.7) и переходя к новой функции $v = ue^{g x}$, получим относительно v линейный вариант уравнения БКВ, для которого при формулировке задачи о поршне (2.14) применимы все результаты, полученные в п. 2. Далее, переходя от v к истинной скорости u , убеждаемся, что при квазизамороженном процессе распространения возмущений в окрестности волны величина скорости убывает с течением времени по экспоненциальному закону.

4. Специальные среды

Между замороженной и равновесной скоростями звука в жидкой фазе существует связь [1, 6, 7]

$$a_{1f}^2 - a_{1e}^2 = \left(\frac{\partial P}{\partial Q} \right)_{qs} \left(\frac{\partial Q}{\partial \rho_{10}} \right)_{qs} = \frac{1}{\tau_f^2} \frac{e_{12}^2}{e_{11}} \\ e_{12} = \left(\frac{\partial^2 e}{\partial V_1 \partial q} \right)_z, \quad e_{11} = \left(\frac{\partial^2 e}{\partial q^2} \right)_{V_1 s} \quad (4.1)$$

Если предположить, что скорости a_{1e0} и a_{1f0} в состоянии термодинамического равновесия имеют близкие значения, то из (1.10) следует, что скорости a_{e0} и a_{f0} в газожидкостной смеси также близки друг к другу. Из (4.1) видно, что в этом случае величина $e_{12} = e_{120}$ в покоящейся жидкой фазе мала. Примем

$$\epsilon_{120} = \varepsilon_a e_{120} \quad (4.2)$$

где ε_a — новый малый параметр порядка $\varepsilon^{1/2}$, и в (1.5) сделаем следующие замены:

$$q \rightarrow \varepsilon_a q', \quad Q \rightarrow \varepsilon_a Q' \quad (4.3)$$

Пусть рассматриваемая короткая волна движется со скоростью a_0 , не совпадающей обязательно ни с одной из предельных скоростей звука. Положим

$$a_0 - a_{f0} = \varepsilon_a^2 a_0 \tau_{f0}, \quad a_0 - a_{e0} = \varepsilon_a^2 a_0 \tau_{e0} \quad (4.4)$$

Очевидно, что постоянные τ_{f0} и τ_{e0} — порядка единицы.

Разлагая давление всей смеси $P = P(\rho, q, s) \equiv P(\rho, Q, s)$ в ряд Тейлора вблизи положения термодинамического равновесия, получим

$$\begin{aligned} P &= a_{f0}^2 \rho + \varepsilon_a \left(\frac{\partial P}{\partial q_0} \right)_{\rho, s} q = a_{f0}^2 \rho - \varepsilon_a^2 \frac{\rho_0^2}{\rho_{10}^2} \left(\frac{\partial p_1}{\partial \rho} \right)_s e_{120} q \\ P &= a_{e0}^2 \rho + \varepsilon_a \left(\frac{\partial P}{\partial Q_0} \right)_{\rho, s} Q = a_{e0}^2 \rho - \varepsilon_a^2 \frac{\rho_0^2}{\rho_{10}^2} \left(\frac{\partial p_1}{\partial \rho} \right)_s \frac{e_{120}}{e_{110}} Q \end{aligned} \quad (4.5)$$

откуда видно, что в порядке до ε_a^2 полученные разложения совпадают с (2.5). Аналогичным образом отклонение средства химической реакции $Q = Q(\rho, q, s)$ можно представить в виде

$$Q = e_{110} q - \frac{e_{120}}{\rho_{10}^2} \rho_1 \quad (4.6)$$

Для рассматриваемых сред снова можно получить соотношения (2.5), (2.7) и (2.10) с заменой a_{e0} на a_0 , причем комбинирование последнего из них с (4.6) дает

$$\frac{\partial q}{\partial r} = \frac{H_{10}}{\varepsilon_a a_0} \left| e_{110} q - \frac{e_{120}}{\rho_0 a_0} \left(1 - \frac{\beta_0 \rho_0 a_0^2}{P_0} \right) \right| u \quad (4.7)$$

Применяя преобразования (1.5), (1.6) и (4.3) к уравнениям (2.2) и (2.3), учитывая (4.4) и затем удерживая главные члены порядка ε , после исключения друг из друга членов нулевого порядка получим

$$\begin{aligned} \frac{\partial u}{\partial t} + a_0^2 \left(\tau_e u - \frac{\tau_{e0}}{a_0} \right) \frac{\partial u}{\partial r} - a_0^2 (\lambda + \chi) \frac{1}{\varepsilon^2} \frac{\partial^2 u}{\partial r^2} + \\ + a_0^2 \frac{1}{\varepsilon^2} \frac{\partial^2 u}{\partial r^2} - \frac{e_{120}}{\rho_0} \left(1 - \frac{\beta_0 \rho_0 a_0^2}{P_0} \right) \frac{\partial q}{\partial r} \end{aligned} \quad (4.8)$$

где коэффициенты λ , χ , τ_e задаются соотношениями (2.13) с заменой a_{e0} на a_0 и a_{1e0} на a_{10} .

Аналогичное упрощение уравнений (3.2) и (3.3) и их комбинации друг с другом дают

$$\begin{aligned} \frac{\partial u}{\partial t} + a_0^2 \left(z_{f0} u - \frac{z_{r0}}{a_0} \right) \frac{\partial u}{\partial r} - a_0^2 (\delta + \gamma) \frac{1}{\varepsilon^2} \frac{\partial^2 u}{\partial r^2} + a_0^2 \frac{1}{\varepsilon^3} \frac{\partial^3 u}{\partial r^3} = \\ = \frac{e_{120}}{2\rho_0 e_{110}} \left(1 - \frac{\beta_0 \rho_0 a_0^2}{P_0} \right) \frac{\partial Q}{\partial r} \end{aligned} \quad (4.9)$$

Покажем, что уравнения (4.8) и (4.9) совпадают друг с другом. Действительно, в принятом приближении $z_e = z_f$, а из соотношений (4.4) и (4.5) можно найти связь между z_{e0} и z_{f0} [1, 7]

$$z_{e0} = z_{f0} + \frac{e_{120}^2}{2\rho_0^2 a_0^2 e_{110}} \left(1 - \frac{\beta_0 \rho_0 a_0^2}{P_0} \right)^2 \quad (4.10)$$

Подставляя (4.10) и (4.6) в уравнение (4.8), приведем его к виду, полностью совпадающему с (4.9).

Исключим из уравнения (4.9) параметр q . Для этого скомбинируем (4.7) с (4.9), продифференцируем по r и снова, используя (4.7), исключим q . Далее, подставим вместо z_{f0} его выражение через z_{e0} в полученное уравнение и перейдем к переменным (x, t) и истинной скорости u

$$\begin{aligned} \frac{\partial u}{\partial x} - \left(z_1 u - \varepsilon_a^2 \frac{z_{r0}}{a_1} \right) \frac{\partial u}{\partial z} - (\delta + \gamma + m) \frac{\partial^2 u}{\partial z^2} - \gamma \frac{\partial^3 u}{\partial z^3} = \\ = - \frac{l}{a_0} \frac{\partial}{\partial z} \left[\frac{\partial u}{\partial x} - \left(z_1 u - \varepsilon_a^2 \frac{z_{r0}}{a_0} \right) \frac{\partial u}{\partial z} - (\delta + \gamma) \frac{\partial^2 u}{\partial z^2} - \gamma \frac{\partial^3 u}{\partial z^3} \right] \end{aligned} \quad (4.11)$$

Здесь коэффициенты z_1 , m те же, что и в (2.13), с заменой a_{e0} на a_0 , $l = a_0 z_{r0}$.

Если предположить, что предельные скорости распространения возмущений в жидкости a_{1f0} и a_{1e0} почти совпадают друг с другом, то есть $m \ll (\delta + \gamma)$, то уравнение (4.11) один раз интегрируется, причем из условия впереди волны, где возмущения отсутствуют, постоянная интегрирования равна нулю и получаемое уравнение есть уравнение БКВ, описывающее течение химически инертной газожидкостной смеси.

Автор искренне признателен А. Г. Багдоеву за обсуждение и внимание к работе.

Գ. Գ. ՕՀԱՆՅԱՆ

ԳԱԶԱՅԻՆ ՊՐՊՐՈՎԱԿԱՆԵՐ ՊԱՐԱԽԱՆԱԿԱՆ ՔՐԴԵՎԱՓԵՐԻ ԱԿՏՈՎ ՀԵՂՋՈՒԿՈՒՄ
ԳՐԳՐՈՒՄՆԵՐԻ ՏԱՐԱԾՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Ա. Ճ Փ Ռ Ո Ւ Մ

Դիտարկվում է պղպջակներ պարունակող քիմիական ակտով հեղուկների խառնուրդում, որտեղ տեղի է ունենում միայն մեկ ռեակցիա, թույլ հարցածային ալիքի տարածման վերաբերյալ խնդիրը:

Կարճ ալիքների տեսության մեթոդով դուրս են քերպած հարգածային ալիքի շրջակալրում խառնուրդի շարժումը նկարագրող ոչ գծային հավասարությունները:

Քվազի-համաստրակցումած և քվազի-ստուցված պրոցեսների համար զծային դրվագներով լուծվել է հաստատուել արագությամբ շարժվող միացյլ խնդիրը:

Ցույց է տրվում, որ ալիքի ձակատի առջևում տեղի ունեն օսցիլլացիաներ:

ON PROPAGATION OF DISTURBANCES IN A CHEMICALLY ACTIVE FLUID CONTAINING GAS BUBBLES

G. G. OHANIAN

S u m m a r y

The problem on propagation of weak shock waves in a mixture of chemically active fluids containing gas bubbles is considered. The non-linear equations describing the mixture flow in the neighbourhood of a shock wave are derived by the method of short waves. For quasi-equilibrium and quasi-frozen processes in linear statement the problem on a piston moving with a constant velocity is solved. The oscillations of motion parameters are shown to occur ahead of the wave front.

ԼԻТЕՐԱՏՈՒՐԱ

1. Рыжов О. С. О величиной акустике химически активных сред. ПММ, 1971, т. 35, № 6.
2. Низматуллин Р. И., Шагапов В. Ш. Структура ударных волн в жидкости, содержащей пузырьки газа. МЖГ, 1974, № 6.
3. Ван-Вейнгарден А. Одномерные течения жидкостей с пузырьками газа. Сб. «Реология супензий». М., «Мир», 1975.
4. Накоряков В. Е., Соболев В. В., Шрейбер Н. Р. Длинноволновые возмущения в газожидкостной смеси. МЖГ, 1972, № 5.
5. Бэтчелор Г. К. Волны сжатия в супензии газовых пузырьков в жидкости. Механика, сб. переводов иностр. статей. М., «Мир», 1968.

6. Де Гроот С., Мазур П. Неравновесная термодинамика. М., «Мир», 1964.
7. Оганян Г. Г. Распространение слабых волн в химически активной среде в нелинейной постановке. Изв. АН АрмССР, Механика, 1973, т. XXVI, № 6.
8. Остроумов Г. А. Основы нелинейной акустики. Л., Изд. ЛГУ, 1967.
9. Градштейн И. С. и Рыжих И. М. Таблицы интегралов, сумм, рядов и произведений. М., «Наука», 1971.
10. Владимиров В. С. Уравнения математической физики. М., «Наука», 1967.
11. Карпман В. И. Нелинейные волны в диспергирующих средах. М., «Наука», 1973.
12. Баузэр Г. Феноменологическая теория релаксационных явлений в газах. Сб. «Физическая акустика» под ред. У. Мезона, т. II, ч. А. М., «Мир», 1968.