C.02.01.A1 – Modelo de Mistura Reativa Ideal

Aplicação em FTAF – Finite Time Air-Fuel Otto Engine Model

Prof. C. Naaktgeboren, PhD



https://github.com/CNThermSci/ApplThermSci Compiled on 2020-09-13 01h41m03s UTC







• Mistura m com p componentes indexados por k;





- Mistura m com p componentes indexados por k;
- Caracterizada pelas frações mássicas, mf_k , e frações molares, y_k :





- Mistura m com p componentes indexados por k;
- Caracterizada pelas frações mássicas, \mathbf{mf}_k , e frações molares, \mathbf{y}_k :

$$\mathrm{mf}_k = \frac{m_k}{m_m}, \qquad \mathrm{e} \qquad \mathrm{y}_k = \frac{n_k}{n_m},$$





- Mistura m com p componentes indexados por k;
- Caracterizada pelas frações mássicas, mf_k , e frações molares, y_k :

$$\mathrm{mf}_k = \frac{m_k}{m_m}, \qquad \mathrm{e} \qquad \mathrm{y}_k = \frac{n_k}{n_m},$$

• Massa da mistura, m_m , e sua quantidade química, n_m :





- Mistura m com p componentes indexados por k;
- Caracterizada pelas frações mássicas, mf_k , e frações molares, y_k :

$$\mathrm{mf}_k = \frac{m_k}{m_m}, \qquad \mathrm{e} \qquad \mathrm{y}_k = \frac{n_k}{n_m},$$

• Massa da mistura, m_m , e sua quantidade química, n_m :

$$m_m = \sum_{k=1}^p m_k,$$
 e $n_m = \sum_{k=1}^p n_k.$





• Massa molecular aparente, M_m : média ponderada pelas frações molares:





• Massa molecular aparente, M_m : média ponderada pelas frações molares:

$$M_m = \frac{m_m}{n_m} = \sum_{k=1}^p y_k M_k,$$





• Massa molecular aparente, M_m : média ponderada pelas frações molares:

$$M_m = \frac{m_m}{n_m} = \sum_{k=1}^p y_k M_k,$$

• Define a constante de gás aparente, R_m , junto com \bar{R} :





• Massa molecular aparente, M_m : média ponderada pelas frações molares:

$$M_m = \frac{m_m}{n_m} = \sum_{k=1}^p y_k M_k,$$

• Define a constante de gás aparente, R_m , junto com \bar{R} :

$$R_m = rac{ar{R}}{M_m}.$$





• Mistura de comportamento P - T - v ideal:





• Mistura de comportamento P - T - v ideal:

$$P_m V_m = n_m \bar{R} T_m = m_m R_m T_m.$$





• Mistura de comportamento P - T - v ideal:

$$P_m V_m = n_m \bar{R} T_m = m_m R_m T_m.$$





• Mistura de comportamento P - T - v ideal:

$$P_m V_m = n_m \bar{R} T_m = m_m R_m T_m.$$

$$\bar{c}_{p,k}(T) \stackrel{\text{mod}}{=} \sum_{i=-4}^{4} a_{i,k} T^i$$





• Mistura de comportamento P - T - v ideal:

$$P_m V_m = n_m \bar{R} T_m = m_m R_m T_m.$$

$$ar{c}_{p,k}(T) \stackrel{ ext{mod}}{=} \sum_{i=-4}^4 a_{i,k} T^i \qquad , \qquad T_{min} \leqslant T \leqslant T_{max}.$$





• Mistura de comportamento P - T - v ideal:

$$P_m V_m = n_m \bar{R} T_m = m_m R_m T_m.$$

$$\bar{c}_{p,k}(T) \stackrel{\text{mod}}{=} \sum_{i=-4}^{4} a_{i,k} T^i \pm w_{cp}, \qquad T_{min} \leqslant T \leqslant T_{max}.$$







• À volume constante, $\bar{c}_{v,m}(T)$:





• À volume constante, $\bar{c}_{v,m}(T)$:

$$\bar{c}_{v,m}(T) = \sum_{k=1}^{p} \bar{c}_{v,k}(T).$$





• À volume constante, $\bar{c}_{v,m}(T)$:

$$\bar{c}_{v,m}(T) = \sum_{k=1}^{p} \bar{c}_{v,k}(T).$$

• À pressão constante, $\bar{c}_{p,m}(T)$:





• À volume constante, $\bar{c}_{v,m}(T)$:

$$\bar{c}_{v,m}(T) = \sum_{k=1}^{p} \bar{c}_{v,k}(T).$$

• À pressão constante, $\bar{c}_{p,m}(T)$:

$$\bar{c}_{p,m}(T) = \sum_{k=1}^{p} \bar{c}_{p,k}(T).$$





$$H_k(T) = n_k \bar{h}_k(T) = m_k h_k(T), \neg$$





$$H_k(T) = n_k \bar{h}_k(T) = m_k h_k(T), \neg$$

$$= n_k [\bar{h}_{f,k}^0 + \bar{h}_k^0(T)], \neg$$





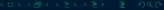
$$H_k(T) = n_k \bar{h}_k(T) = m_k h_k(T),$$

$$= n_k [\bar{h}_{f,k}^0 + \bar{h}_k^0(T)],$$

$$= n_k \left[\bar{h}_{f,k}^0 + \int_{T_0}^T \bar{c}_{p,k}(T) dT \right],$$
 onde







$$H_k(T) = n_k \bar{h}_k(T) = m_k h_k(T),$$

$$= n_k [\bar{h}_{f,k}^0 + \bar{h}_k^0(T)],$$

$$= n_k \left[\bar{h}_{f,k}^0 + \int_{T_0}^T \bar{c}_{p,k}(T) dT \right],$$
 onde

• $\bar{h}_{f,k}^0$ é a entalpia específica molar de formação do componente k...





$$H_k(T) = n_k \bar{h}_k(T) = m_k h_k(T),$$

$$= n_k [\bar{h}_{f,k}^0 + \bar{h}_k^0(T)],$$

$$= n_k \left[\bar{h}_{f,k}^0 + \int_{T_0}^T \bar{c}_{p,k}(T) dT \right],$$
 onde

- $\bar{h}_{f,k}^0$ é a entalpia específica molar de formação do componente k...
- ... no estado de referência $(P_0, T_0) \equiv (1 \text{ atm}, 298.15 \text{ K}); e$





$$H_k(T) = n_k \bar{h}_k(T) = m_k h_k(T),$$

$$= n_k [\bar{h}_{f,k}^0 + \bar{h}_k^0(T)],$$

$$= n_k \left[\bar{h}_{f,k}^0 + \int_{T_0}^T \bar{c}_{p,k}(T) dT \right],$$
 onde

- $\bar{h}_{f,k}^0$ é a entalpia específica molar de formação do componente k...
- ... no estado de referência $(P_0, T_0) \equiv (1 \text{ atm}, 298.15 \text{ K}); e$
- \bar{h}_k^0 é a entalpia específica molar do comp. k, em relação ao estado de referência (P_0, T_0) .







