## A.07.01 – Relações de Propriedades Termodinâmicas

Funções Características e Variáveis Reduzidas

Prof. C. Naaktgeboren, PhD



https://github.com/CNThermSci/ApplThermSci Compiled on 2020-12-08 20h24m21s UTC





- Funções Características
  - Possíveis Funções
  - Funções Adotadas em Modelagem

Variáveis Reduzidas





- Cada função de Gibbs estabelece a relação entre três diferenciais;
- As tríades: (du, ds, dv); (dh, ds, dP); (da, dT, dv) e (dg, dT, dP).
- Se qualquer uma das funções for conhecida para uma substânica pura, i.e.,
- Se f(u, s, v) = 0, ou f(h, s, P) = 0, ou f(a, T, v) = 0, ou f(g, T, P) = 0 o for;
- então todas as propriedades termodinâmicas¹ da substância podem ser obtidas!
- Tais funções são conhecidas por funções características da substância.
- Equivalem a: u:u(s,v), h:h(s,P), a:a(T,v), ou a g:g(T,P).







$$P(s,v) = -\left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_s,$$

e 
$$T(s,v) = \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_v$$





$$P(s,v) = -\left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_s,$$

$$e T(s,v) = \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_{u},$$

$$h(s,v) = u(s,v) + P(s,v)v,$$

$$h(s,v) = u(s,v) + P(s,v)v, \qquad \rightarrow \qquad h(s,v) = u - \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_{s} v,$$







$$P(s,v) = -\left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_s,$$
  $e \qquad T(s,v) = \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_v,$ 

$$h(s,v) = u(s,v) + P(s,v)v, \qquad \rightarrow \qquad h(s,v) = u - \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_{s} v, \qquad \alpha$$

$$a(s,v) = u(s,v) - T(s,v)s, \qquad \rightarrow \qquad a(s,v) = u - \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_{u} s, \qquad e$$







$$P(s,v) = -\left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_{s}, \qquad e \qquad T(s,v) = \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_{v}, \qquad e$$

$$h(s,v) = u(s,v) + P(s,v)v, \qquad \rightarrow \qquad h(s,v) = u - \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_{s}v, \qquad e$$

$$a(s,v) = u(s,v) - T(s,v)s, \qquad \rightarrow \qquad a(s,v) = u - \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_{v}s, \qquad e$$

$$g(s,v) = h(s,v) - T(s,v)s, \qquad \rightarrow \qquad g(s,v) = u - \left(\frac{\partial u}{\partial v}\right)_{v}v - \left(\frac{\partial u}{\partial s}\right)_{s}s.$$







• Substâncias puras tem suas propriedades termodinâmicas modeladas via energia de Helmholtz, a:a(T,v).





- Substâncias puras tem suas propriedades termodinâmicas modeladas via energia de Helmholtz, a:a(T,v).
- Aparentemente, a escolha de a:a(T,v) se deve à entropia  $n\tilde{a}o$  ser parâmetro de entrada, como em u:u(s,v) ou h:h(s,P);





- Substâncias puras tem suas propriedades termodinâmicas modeladas via energia de Helmholtz, a:a(T,v).
- Aparentemente, a escolha de a:a(T,v) se deve à entropia  $n\tilde{a}o$  ser parâmetro de entrada, como em u:u(s,v) ou h:h(s,P);
- Ainda, para g: g(T, P), o par (T, P) nem sempre é independente em substâncias puras: considere as mudanças de fase.





- Substâncias puras tem suas propriedades termodinâmicas modeladas via energia de Helmholtz, a:a(T,v).
- Aparentemente, a escolha de a:a(T,v) se deve à entropia  $n\tilde{a}o$  ser parâmetro de entrada, como em u:u(s,v) ou h:h(s,P);
- Ainda, para g:g(T,P), o par (T,P) nem sempre é independente em substâncias puras: considere as mudanças de fase.
- Por outro lado, a formulação a:a(T,v) baseia-se em duas das variáveis PvT, de fácil medição, que *sempre* são independentes.







$$P(T, v) = -\left(\frac{\partial a}{\partial v}\right)_T$$
 (EoS)!  $e \quad s(T, v) = -\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_v$ ,





$$P(T,v) = -\left(\frac{\partial a}{\partial v}\right)_{T} \quad \text{(EoS)!} \qquad \text{e} \qquad s(T,v) = -\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_{v}, \qquad \text{e}$$

$$u(T,v) = a(T,v) + Ts(T,v), \qquad \longrightarrow \quad u(T,v) = a - T\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_{v},$$







$$P(T,v) = -\left(\frac{\partial a}{\partial v}\right)_{T} \quad \text{(EoS)!} \qquad \text{e} \qquad s(T,v) = -\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_{v}, \qquad \text{e}$$

$$u(T,v) = a(T,v) + Ts(T,v), \qquad \rightarrow \quad u(T,v) = a - T\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_{v}, \qquad \text{e}$$

$$h(T,v) = u(T,v) + vP(T,v), \qquad \rightarrow \quad h(T,v) = a - T\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_{v} - v\left(\frac{\partial a}{\partial v}\right)_{T}, \qquad \text{e}$$







$$\begin{split} P(T,v) &= -\left(\frac{\partial a}{\partial v}\right)_T \quad \text{(EoS)!} \qquad \text{e} \qquad s(T,v) = -\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_v, \qquad \text{e} \\ u(T,v) &= a(T,v) + Ts(T,v), \qquad \qquad \rightarrow \quad u(T,v) = a - T\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_v, \qquad \text{e} \\ h(T,v) &= u(T,v) + vP(T,v), \qquad \qquad \rightarrow \quad h(T,v) = a - T\left(\frac{\partial a}{\partial T}\right)_v - v\left(\frac{\partial a}{\partial v}\right)_T, \qquad \\ g(T,v) &= h(T,v) - Ts(T,v), \qquad \rightarrow \quad g(T,v) = a - v\left(\frac{\partial a}{\partial v}\right)_T. \end{split}$$





• A equação de estado, P: P(T, v) vem de  $-(\partial a/\partial v)_T$ ;





- A equação de estado, P:P(T,v) vem de  $-(\partial a/\partial v)_T$ ;
- — a função característica contém mais informações do que a equação de estado!





- A equação de estado, P:P(T,v) vem de  $-(\partial a/\partial v)_T$ ;
- — a função característica contém mais informações do que a equação de estado!
- A entropia, s: s(T, v) está 'imbutida' em a: a(T, v), via  $-(\partial a/\partial T)_v$ ;





- A equação de estado, P:P(T,v) vem de  $-(\partial a/\partial v)_T$ ;
- — a função característica contém mais informações do que a equação de estado!
- A entropia, s: s(T, v) está 'imbutida' em a: a(T, v), via  $-(\partial a/\partial T)_v$ ;
- $\rightarrow$  a função característica reúne o comportamento P-v-T e o entrópico/calórico!





## Tópicos de Leitura

Naaktgeboren, C.

Thermodynamic Properties Relations (Handout). Seções 7 e 8.

Disponibilizado no AVA.





