Laboratorio di Fisica 1 R8: Taratura di una termocoppia

Gruppo 15: Bergamaschi Riccardo, Moglia Simone, Graiani Elia30/04/2024 - 07/05/2024

Sommario

Il gruppo di lavoro ha determinato la curva di calibrazione di una termocoppia sfruttando punti fissi, ovvero temperature note, di svariate sostanze chimiche.

0 Materiali e strumenti di misura utilizzati

Strumento di misura	Soglia	Portata	Sensibilità	
Termocoppia (tipo K)	$-6.03\mathrm{mV}$	$50.64\mathrm{mV}$	$0.01\mathrm{mV}$	
Cronometro	$0.01\mathrm{s}$	N./A.	0.01 s	
Termometro ambientale	−10.0 °C?	50.64 °C?	0.5 °C	
Altro	Descrizione/Note			
Campioni di sostanze chimi- che	Azoto liquido, acqua distillata, etanolo, gallio, e indio.			
Amplificatore di voltaggio	Amplifica di un fattore 100 il voltaggio rilevato dalla termocoppia, rendendo possibile l'acquisizione dati.			
Fornelletto e pentolino	Per scaldare i campioni.			
Cacciavite	Utilizzato pe l'interfaccia.	Utilizzato per collegare la termocoppia al- l'interfaccia.		
Guanto da forno, pinzette, presine e contenitori isolanti	Per maneggiare i campioni in sicurezza.			

1 Esperienza e procedimento di misura

- 1. Posizioniamo una giunzione della termocoppia (che d'ora in poi indicheremo come "giunzione fissa") in un miscuglio di acqua distillata (solida e liquida) alla temperatura costante di $(273.1\pm0.1)\,\mathrm{K}$.
- 2. Per ogni punto fisso, individuiamo il voltaggio ΔV misurato dalla termocoppia, con la giunzione libera immersa nel campione, quando quest'ultimo effettua la transizione di fase. Tale fenomeno è individuabile nel grafico di ΔV in funzione del tempo in quanto si presenta come un plateau: la temperatura è infatti costante fino al termine della transizione di fase.
- 3. Dopo ogni acquisizione, misuriamo la temperatura ambiente con il termometro ambientale, per assicurarci che non sia variata (al netto della sensibilità dello strumento). Per tutte le acquisizioni, abbiamo rilevato $(21.0\pm0.5)\,^{\circ}\mathrm{C}=(294.1\pm0.5)\,\mathrm{K}$

Di seguito indichiamo i passaggi necessari, caso per caso, al raggiungimento dei diversi punti fissi, unitamente alle rispettive temperature (note a priori).

Acqua (fusione) e azoto (ebollizione)

Temperature: rispettivamente, $(273.1 \pm 0.1) \,\mathrm{K} \,\mathrm{e} \,(77.3 \pm 0.1) \,\mathrm{K}$

Data la considerevole quantità di ghiaccio e azoto liquido ed essendo entrambe le temperature di transizione di fase minori della temperatura ambiente, i passaggi di stato avvengono spontaneamente e per lungo tempo.

Questo ha permesso al gruppo di lavoro, in entrambi i casi, di inserire direttamente la giunzione nella miscela tra le due fasi, senza la necessità di svolgere passaggi ulteriori.

Acqua (ebollizione)

Temperatura: $(373.1 \pm 0.1) \,\mathrm{K}$

L'unica differenza con il caso precedente è la spontaneità della transizione di fase: il gruppo di lavoro ha pertanto, preliminarmente, portato a bollore una considerevole quantità d'acqua distillata, scaldandola nel pentolino.

È stato poi sufficiente immergere la giunzione nell'acqua in ebollizione.

Etanolo, indio e gallio (fusione)

Temperature: rispettivamente, $(158.8\pm0.1) \, \text{K}$, $(302.9\pm0.1) \, \text{K}$ e $(429.7\pm0.1) \, \text{K}$

A differenza dei precedenti, in questi casi i campioni hanno massa relativamente ridotta, per cui la transizione di fase è breve. È necessario dunque svolgere i seguenti passaggi:

- Per prima cosa, se il campione non era già allo stato liquido (è il caso di indio e gallio), lo abbiamo portato alla fusione una prima volta fornendogli calore.
- 2. Con il campione in fase liquida, è stato possibile immergervi completamente la giunzione libera della termocoppia, per poi portare il tutto alla solidificazione sottraendo calore al sistema.
- 3. Soltanto a questo punto è stato possibile portare nuovamente il campione al punto di fusione, dopo aver avviato l'acquisizione dati.

L'indio è stato scaldato in un crogiolo, a contatto con il fornello; il gallio, invece, è stato scaldato a bagnomaria, ovvero immerso nel pentolino pieno d'acqua. Entrambi sono stati invece raffreddati semplicemente lasciandoli riposare a temperatura ambiente.

L'etanolo, al contrario, essendo liquido a $(294.1\pm0.5)\,\mathrm{K}$, è stato raffreddato immergendolo nell'azoto liquido e riscaldato estraendolo da quest'ultimo.

2 Analisi dei dati raccolti

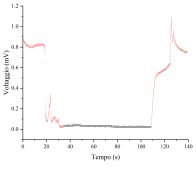
2.1 ΔV dei punti fissi

Di seguito riportiamo, per ogni punto fisso, il relativo grafico dei dati raccolti $\Delta V(t)$.

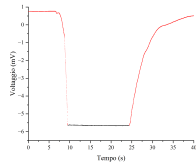
A causa della presenza di rumore, abbiamo scelto di considerare come variazione di potenziale associata ad ogni punto fisso la media di tutti i punti che compongono il rispettivo plateau.¹

$$\sigma_{\overline{\Delta V}} = \frac{\sigma_{\Delta V}}{\sqrt{N}}$$

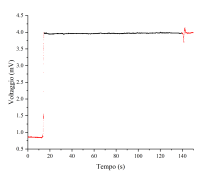
¹L'errore sulla media è stato pertanto calcolato come di consueto:



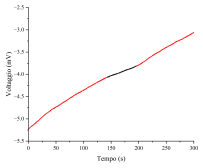
$$\begin{array}{l} {\rm Acqua~(fusione)} \\ \Delta V = (0.032 \pm 0.007)\,{\rm mV} \end{array}$$



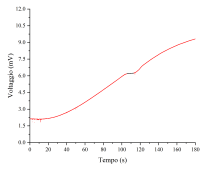
Azoto (ebollizione) $\Delta V = (-5.652 \pm 0.013)\,\mathrm{mV}$



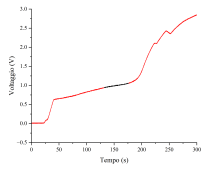
 $\begin{array}{l} {\rm Acqua~(ebollizione)} \\ \Delta V = (3.967 \pm 0.010)\,{\rm mV} \end{array}$



 $\begin{array}{l} {\rm Etanolo~(fusione)} \\ \Delta V = (-3.94 \pm 0.07)\,{\rm mV} \end{array}$



 $\begin{array}{c} {\rm Indio~(fusione)} \\ \Delta V = (6.214 \pm 0.017)\,{\rm mV} \end{array}$

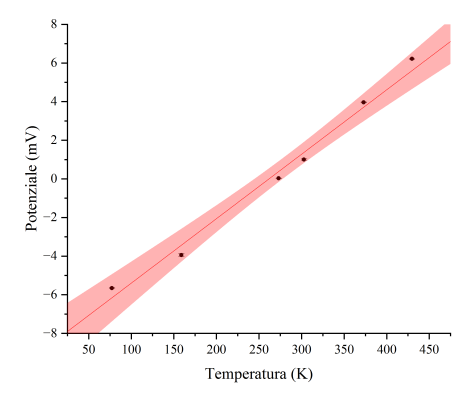


 $\begin{array}{l} \text{Gallio (fusione)} \\ \Delta V = (1.00 \pm 0.03)\,\text{mV} \end{array}$

2.2 Curva caratteristica della termocoppia

Per determinare la curva di calibrazione il gruppo di lavoro ha effettuato tre regressioni polinomiali, con polinomi di primo, secondo e terzo grado.

Abbiamo considerato come variabile indipendente la temperatura (in K) e come variabile dipendente la differenza di potenziale (in mV).



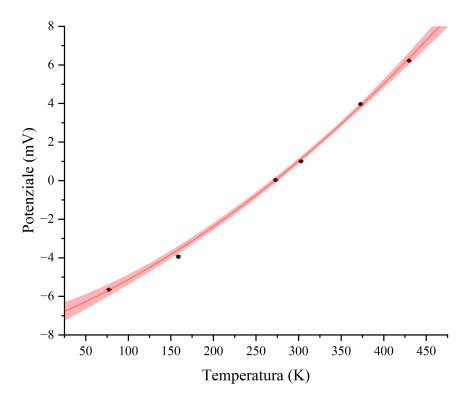
In rosso, la curva di regressione; in rosa, la sua regione di incertezza.

Equazione della curva di regressione:

$$\Delta V_{\text{lineare}}(T) = (3.337 \pm 0.005) \cdot 10^{-2} \,\text{mV K}^{-1} \cdot T + (-8.735 \pm 0.015) \,\text{mV}$$

Soluzione di $\Delta V_{\text{lineare}}(T_{\text{ambiente}}) - \Delta V_{\text{ambiente}} = 0 \text{ mV}$:

$$T_{\rm ambiente} = (287.29 \pm 1.17) \, {\rm K} = (14.14 \pm 1.17) \, {\rm ^{\circ}C}$$



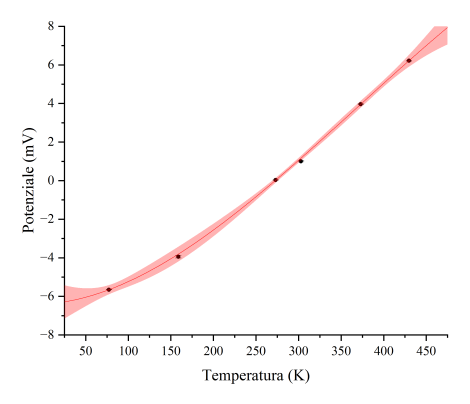
In rosso, la curva di regressione; in rosa, la sua regione di incertezza.

Equazione della curva di regressione:

$$\Delta V_{\rm quadratica}(T) = (3.13 \pm 0.04) \cdot 10^{-5} \,\mathrm{mV} \,\mathrm{K}^{-2} \cdot T^2 \\ + (1.82 \pm 0.02) \cdot 10^{-2} \,\mathrm{mV} \,\mathrm{K}^{-1} \cdot T \\ + (-7.26 \pm 0.02) \,\mathrm{mV}$$

Soluzione (accettabile) di $\Delta V_{\rm quadratica}(T_{\rm ambiente}) - \Delta V_{\rm ambiente} = 0\,{\rm mV}$:

$$T_{\rm ambiente} = (295.6 \pm 2.1) \,\mathrm{K} = (22.4 \pm 2.1) \,^{\circ}\mathrm{C}$$



In rosso, la curva di regressione; in rosa, la sua regione di incertezza.

Equazione della curva di regressione:

$$\begin{split} \Delta V_{\rm cubica}(T) &= (-9.4 \pm 0.8) \cdot 10^{-8} \, \mathrm{mV \, K^{-3}} \cdot T^3 \\ &+ (10.3 \pm 0.6) \cdot 10^{-5} \, \mathrm{mV \, K^{-2}} \cdot T^2 \\ &+ (0.23 \pm 0.14) \cdot 10^{-2} \, \mathrm{mV \, K^{-1}} \cdot T \\ &+ (-6.41 \pm 0.08) \, \mathrm{mV} \end{split}$$

Soluzione (accettabile) di $\Delta V_{\rm cubica}(T_{\rm ambiente}) - \Delta V_{\rm ambiente} = 0\,{\rm mV}$:

$$T_{\rm ambiente} = (294.8 \pm 18.2)\,{\rm K} = (21.6 \pm 18.2)\,{}^{\circ}{\rm C}$$

2.3 Interpolazione della temperatura ambiente

In alcune misurazioni di $\Delta V(t)$ abbiamo iniziato ad acquisire dati a temperatura ambiente: questo ci ha permesso di effettuare una valutazione dell'accuratezza delle curve ottenute determinando $T_{\rm ambiente}$ per interpolazione.

In particolare, abbiamo utilizzato $\Delta V_{\rm ambiente} = (0.85 \pm 0.01) \, \rm mV$, media delle differenze di potenziale registrate a temperatura ambiente.

Per valutare numericamente l'accuratezza di ogni curva abbiamo calcolato, per ciascuna, il seguente valore (numero puro):

$$\varepsilon = \frac{(T_{\rm ambiente,interpolata})_{\rm best} - (T_{\rm ambiente,misurata})_{\rm best}}{\delta T_{\rm ambiente,interpolata} + \delta T_{\rm ambiente,misurata}}$$

Allora $T_{\rm ambiente,interpolata}$ è consistente con $T_{\rm ambiente,misurata}$ se e solo se $|\varepsilon| \leq 1$; inoltre, più ε è vicino a 0, più accurata è l'interpolazione (e, di conseguenza, anche la stima della curva).

Per calcolare $T_{\rm ambiente,interpolata}$ abbiamo determinato le radici di

$$\Delta V(T) - \Delta V_{\rm ambiente}$$