# Universidad Nacional de Río Negro Física III B - 2019

Unidad 02

Clase U02 C01

Fecha 25 Mar 2019

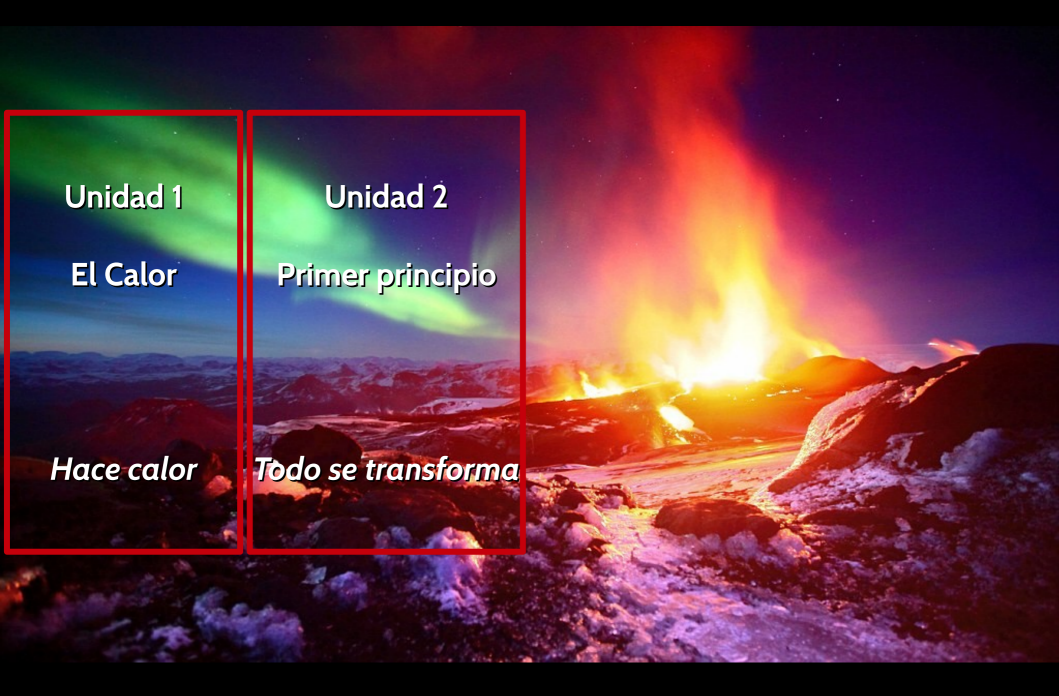
Cont Primer Principio

Cátedra Asorey

Web github.com/asoreyh/unrn-f3b



### Contenidos: Termodinámica, alias F3B, alias F4A





### En resumen...

- Tengo n moles de un gas de una cierta atomicidad
- El gas se encuentra en un estado "A"
- ¿Cuánto calor necesito para cambiar su temp. en ΔΤ?
  - Transformación a V=cte:  $Q=C_V n \Delta T$
  - Transformación a P=cte:  $Q = C_D n \Delta T$

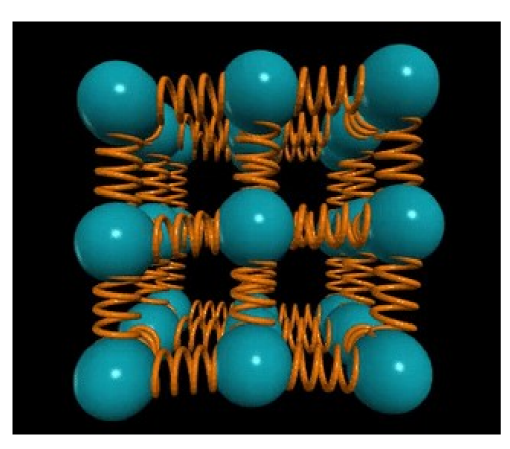
Atomicidad	C <sub>v</sub>	C <sub>P</sub>	γ
Monoatómico	3/2 R	5/2 R	5/3
Biatómico	5/2 R	7/2 R	7/5
Triatómico	6/2 R	8/2 R	4/3

#### El signo de Q coincide con $\Delta T$

Q>0 → Calor entregado por el medio al sistema Q<0 → Calor entregado por el sistema al medio

# Ley de Dulong-Petite

$$E_{K} = \sum_{i=1}^{N} \left[ \frac{1}{2} m \left( v_{x,i}^{2} + v_{y,i}^{2} + v_{z,i}^{2} \right) + \frac{1}{2} k_{ef} \left( x_{i}^{2} + y_{i}^{2} + z_{i}^{2} \right) \right]$$



- ¿Grados de libertad?
  - $v_x$ ,  $v_y$ ,  $v_z$ , x, y,  $z \leftarrow 6$
- Equipartición: ½ kT
- Energía interna:

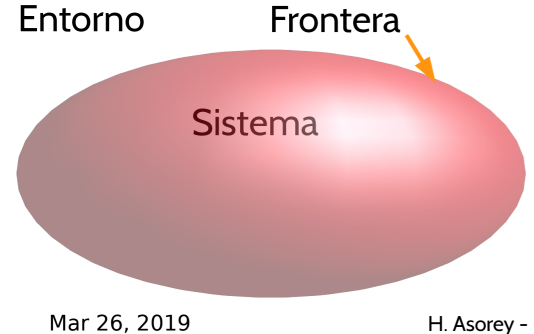
$$U = \frac{6}{2}NkT = 3nRT$$

Calor específico:

$$Q = \Delta U = Cn\Delta T \rightarrow C = 3R$$

### Sistema termodinámico

- Sistema termodinámico: contenido total de energía, en cualquiera de sus formas (incluyendo la masa), que se encuentra en una región macroscópica del espacio.
  - Variables de estado termodinámicas que definen al sistema → temperatura, energía interna, presión, entropía, ...



- Sistema en equilibrio
  - Las variables de estado no cambian con el tiempo
- Fuera de equilibrio
  - Transferencia "lenta" de energía

### Cambios de fase



- El cambio de fase de un sistema termodinámico implica que algunas de las características de esa fase cambian. Requiere un intercambio de energía
  - Fusión: sólido (baja energía cinética) a líquido (alta energía cinética)

 Solidificación: inverso. ¿Flujo de energía?

 ¿Sentido de ese intercambio?



- Calor latente: calor liberado o absorbido por un sistema termodinámico durante una transformación a temperatura constante (latente = escondido, 1762 J. Black)
  - Calor de fusión: sólido a líquido
  - Calor de vaporización: líquido a gas
- Ehrenfest: Calor latente ↔ transformación de fase de primer orden
- Cambio de fase → temperatura del sistema permanece constante

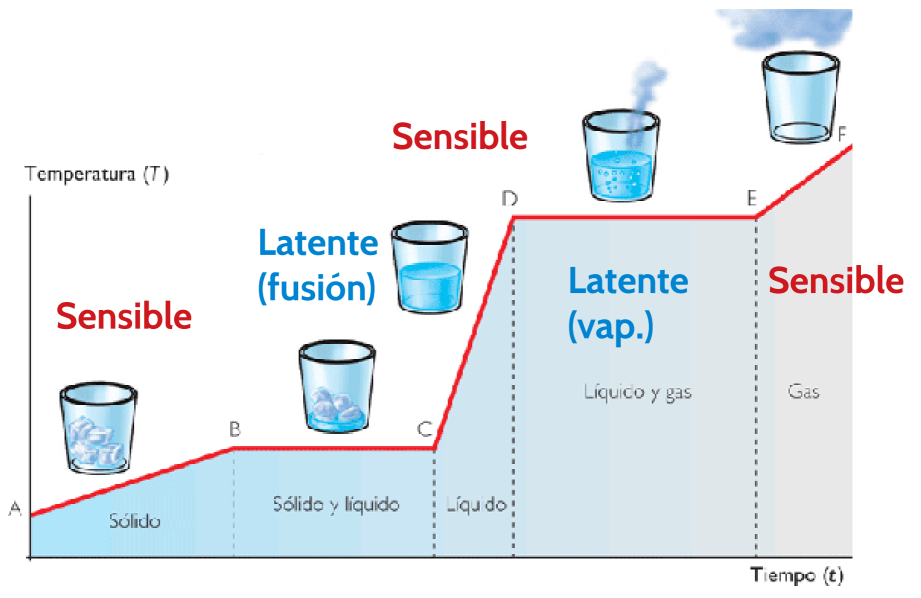
# Calor latente específico

- Propiedad intensiva L: calor requerido para cambiar completamente de fase a una determinada cantidad de substancia (usualmente en masa)
- Calor requerido para cambiar de fase una masa m:

$$L \stackrel{\text{def}}{=} \frac{Q}{m} \rightarrow Q = mL$$

- Agua: valores anormalmente altos (¡puentes H!). ¡Usos!
  - Fusión (a 273K): 334 kJ/kg, vaporización (a 373K): 2257 kJ/kg
  - Transpiración, Refrigeración, ¿rocío?...

### Calor latente versus calor sensible



Mar 26, 2019

H. Asorey - F3B 2019

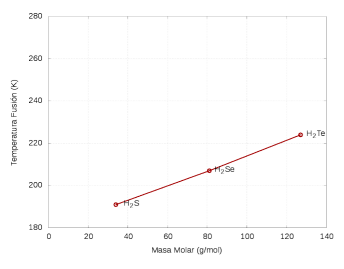
### Paréntesis acuoso

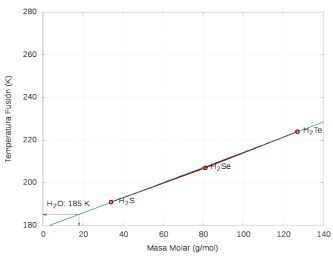
$$H2O \rightarrow \theta = 104,45^{\circ} \rightarrow M=18 \text{ g/mol} \rightarrow Tf=273 \text{ K}$$

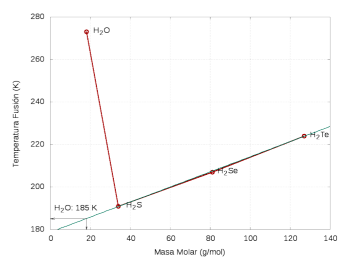
H2S 
$$\rightarrow$$
  $\theta$  = 92,1°  $\rightarrow$  M=34 g/mol  $\rightarrow$  Tf=191 K  
H2Se  $\rightarrow$   $\theta$  = 91°  $\rightarrow$  M=81 g/mol  $\rightarrow$  Tf=207 K  
H2Te  $\rightarrow$   $\theta$  = 90°  $\rightarrow$  M= 127 g/mol  $\rightarrow$  Tf=224 K









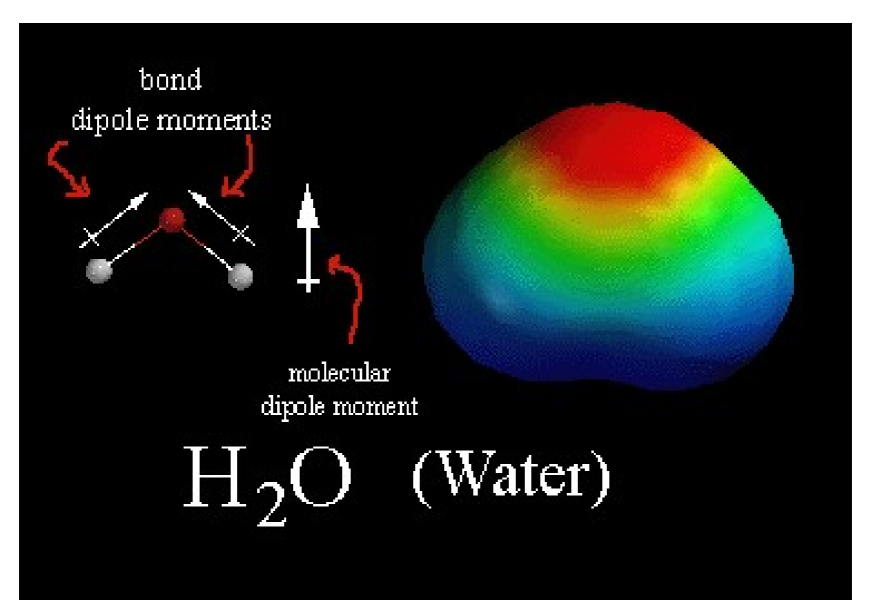


Mar 26, 2019

H. Asorey - F3B 2019

11/31

# Momento dipolar de la molécula de agua



# En el episodio anterior...



Calor específico cantidad de calor para que un mol de sust. cambie su temperatura en 1 K

$$C = \frac{Q}{n \Delta T}$$

$$U = \frac{3}{2} R n T$$

#### **Energía interna**

Si T cambia, habrá un cambio en la energía interna del gas

$$\Delta U = \frac{3}{2019} R n \Delta T$$

# Primer principio de la termodinámica



# Nada se gana, nada se pierde, todo se transforma

 La conservación de la energía para un sistema termodinámico se expresa de la siguiente forma



Primer principio de la termodinámica

Q= Calor cedido al sistema (signo de  $\Delta T$ )

 $\Delta U =$  Cambio de la energía interna del sistema (signo de  $\Delta T$ )

W = Trabajo realizado por el sistema (signo de  $\Delta V$ )

### Nueva transformación

- Vimos transformaciones a P=cte (isobara) y V=cte (isocora)
  - Isobara:

• 
$$\Delta U = a/2 n R \Delta T$$

• 
$$Q = \Delta U + W$$

socora:

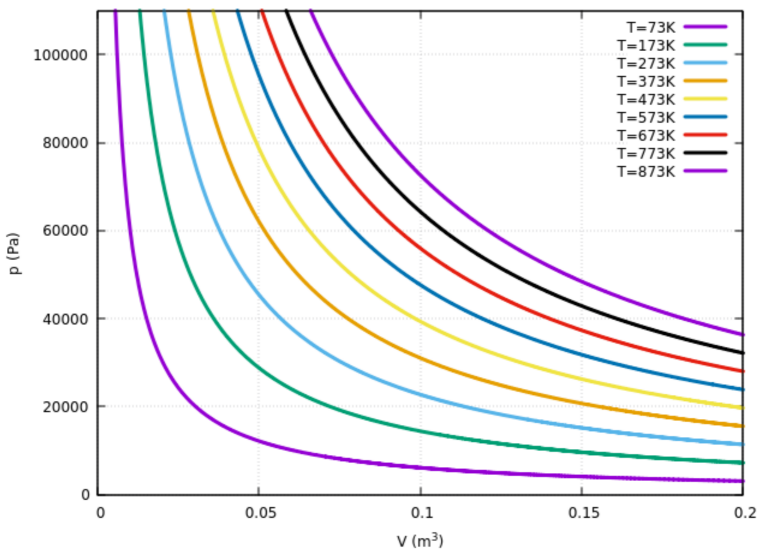
• 
$$Q = C_V n \Delta T$$

• 
$$Q = \Delta U$$

- ¿Cómo será una expansión isotérmica?
  - Baño térmico (p. ej.: Atmósfera, Océano, ...)
    - Reservorio de calor a una temperatura T dada
    - Puede ceder o absorber calor sin que T se vea afectada
    - Un sistema en contacto con un baño → evolución isotérmica

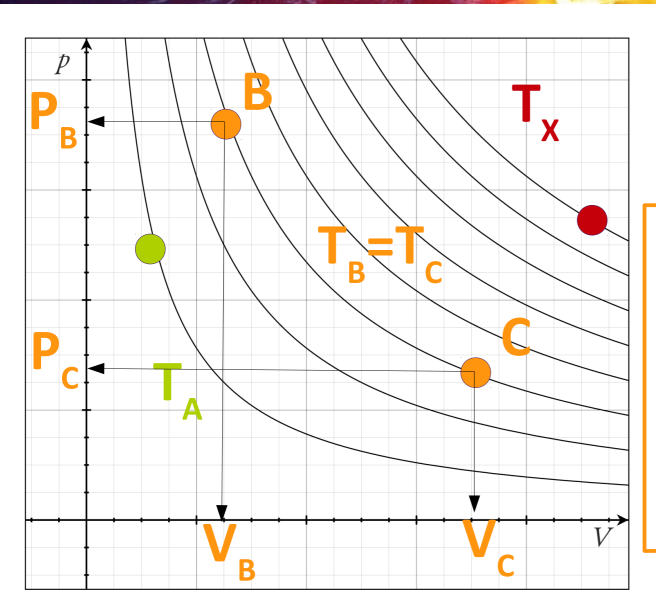
# Transformación Isotérmica, Tecte

### Si $T = \text{cte pV} = nRT \rightarrow p V = \text{cte}$



Mar 26, 2

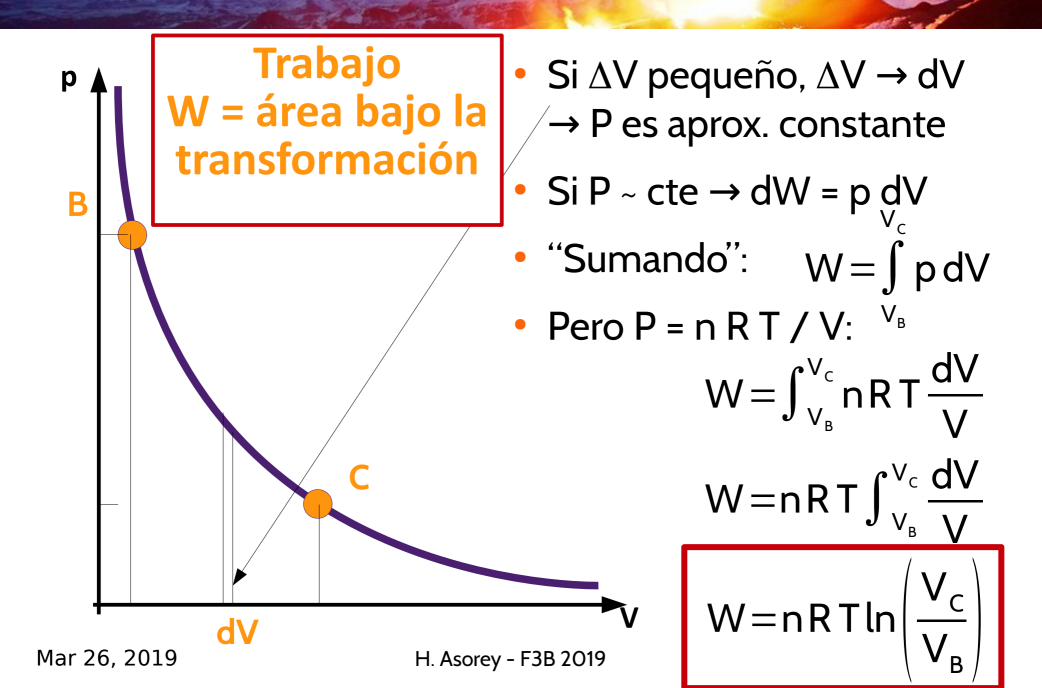
### Transformación isotérmica



$$T_A < T_B < T_X$$

El gas se encuentra en el estado "B"
 Evoluciona en forma isotérmica (baño térmico a T<sub>B</sub>=T<sub>C</sub>)
 El gas finaliza en el estado "C"

### Transformación isotérmica



### En resumen.... II

#### Isobara:

- W = p ∆V
- $\Delta U = (z/2) n R \Delta T$
- $Q = \Delta U + W$

#### Isoterma:

- W = n R T ln  $(V_f / V_i)$
- ∆U = O
- $Q = \Delta U + W \rightarrow Q = W$

#### • socora:

- W = O
- $Q = C_V n \Delta T$
- $Q = \Delta U$

#### Adiabática

 Próximamente en los mejores cines de su barrio

### Recordemos y

• Índice adiabático:

$$\gamma = \frac{C_p}{C_V}$$

- z es la atomicidad del gas: z=3,5,6 para un gas mono, bi y triatómico respectivamente)
- Luego →

$$\gamma = \frac{C_p + R}{C_v} \rightarrow \gamma = 1 + \frac{R}{C_v}$$

$$\gamma = 1 + \frac{R}{Z} \rightarrow \gamma = 1 + \frac{2}{A}$$

$$\frac{Z}{2} R$$

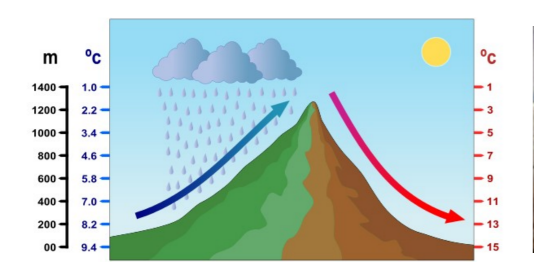
Otra forma de escribir  $\gamma$ :

 $\gamma = \frac{z+2}{z}$ 

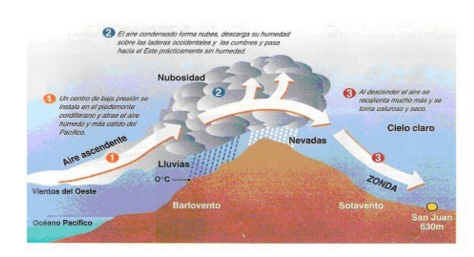
# Último caso: No hay intercambio de calor

- No hay intercambio de calor con el medio
  - Recipiente muy aislado (calorímetro); ó
  - Transformación muy rápida (abriendo una Coca Cola)
- En este caso: Q = O ← Transformación Adiabática
- Q =  $\Delta U + W \rightarrow O = \Delta U + W \rightarrow W = -\Delta U$
- En una expansión adiabática, el trabajo se realiza a costa de la energía interna del gas
- Expansión adiabática → Brusco descenso de T
   Y viceversa: en una compresión adiabática, todo el trabajo se convierte en energía interna (Zonda)

### El zonda: efecto Föhn









# El primer principio dice:

- Q=0 → W = ∆U → límite: dW = -dU → p dV=-dU
- Pero dU = (z/2) d (n R T) y por la ec. Estado, nRT=pV:

$$dU = \left(\frac{z}{2}\right) d(pV) \rightarrow dU = \left(\frac{z}{2}\right) (dpV + pdV)$$

$$-pdV - \left(\frac{z}{2}\right) pdV = \left(\frac{z}{2}\right) V dp \rightarrow -\left(\frac{z+2}{2}\right) pdV = \left(\frac{z}{2}\right) V dp$$

$$-\left(\frac{z+2}{z}\right) pdV = V dp \rightarrow -\gamma pdV = V dp$$

$$-\gamma \left(\frac{dV}{V}\right) = \frac{dp}{P}$$

H. Asorey - F3B 2019

• Integrando ambos lados:

$$-\gamma \int_{V_{i}}^{V_{f}} \frac{dV}{V} = \int_{P_{i}}^{P_{f}} \frac{dP}{P}$$

$$-\gamma \ln \left(\frac{V_{f}}{V_{i}}\right) = \ln \left(\frac{P_{f}}{P_{i}}\right)$$

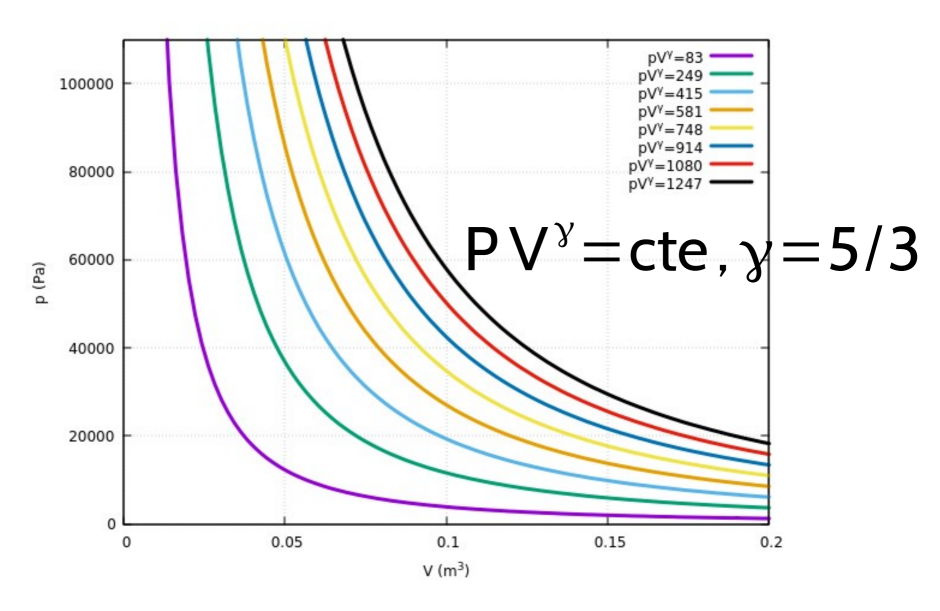
$$\ln \left(\frac{V_{i}}{V_{f}}\right)^{\gamma} = \ln \left(\frac{P_{f}}{P_{i}}\right)$$

$$\left(\frac{V_{i}}{V_{f}}\right)^{\gamma} = \left(\frac{P_{f}}{P_{i}}\right)$$

Transformación Adiabática

$$P_i V_i^{\gamma} = P_f V_f^{\gamma} \rightarrow P V^{\gamma} = cte \rightarrow T V^{\gamma-1} = cte$$

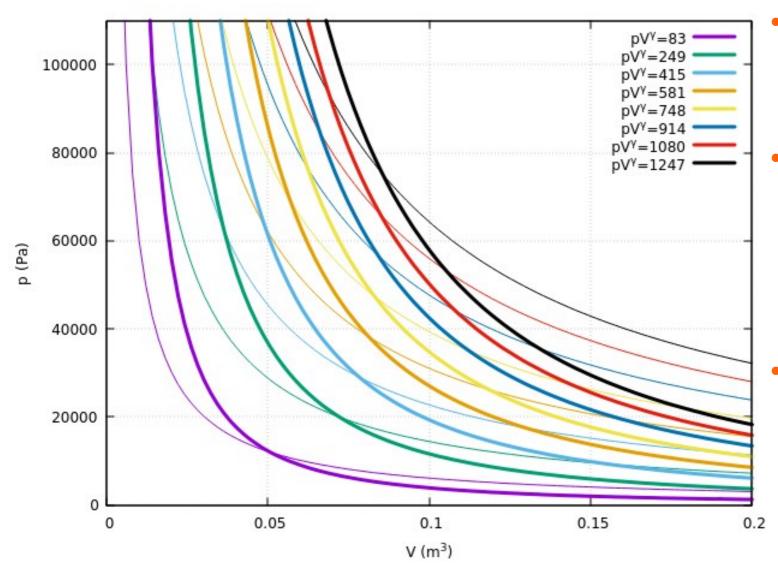
### Curvas adiabáticas



Mar 26, 2019

H. Asorey - F3B 2019

### Adiabáticas vs isotermas



- Se aproximan asintóticamente a los ejes
- Cada adiabática intersecta a una isoterma en un único punto (volveremos...)
  - Las adiabáticas son isentrópicas (volveremos...)

Mar 26, 2019

H. Asorey - F3B 2019

# Trabajo adiabático

Según el primer principio y teniendo en cuenta Q=0:

$$W = -\Delta U \rightarrow W = -\frac{z}{2} nR\Delta T \rightarrow W = -\frac{z}{2} nR(T_f - T_i)$$

$$W = -\frac{z}{2} (P_f V_f - P_i V_i)$$

$$W = -\left(\frac{P_f V_f - P_i V_i}{\gamma - 1}\right)$$

### En resumen.... Il

#### Isobara:

- W = p ∆V
- $\Delta U = (z/2) n R \Delta T$
- $Q = \Delta U + W$

#### Isoterma:

- W = n R T ln  $(V_f / V_i)$
- ∆U = O
- $Q = \Delta U + W \rightarrow Q = W$

$$Q = DU + W$$

#### Isocora:

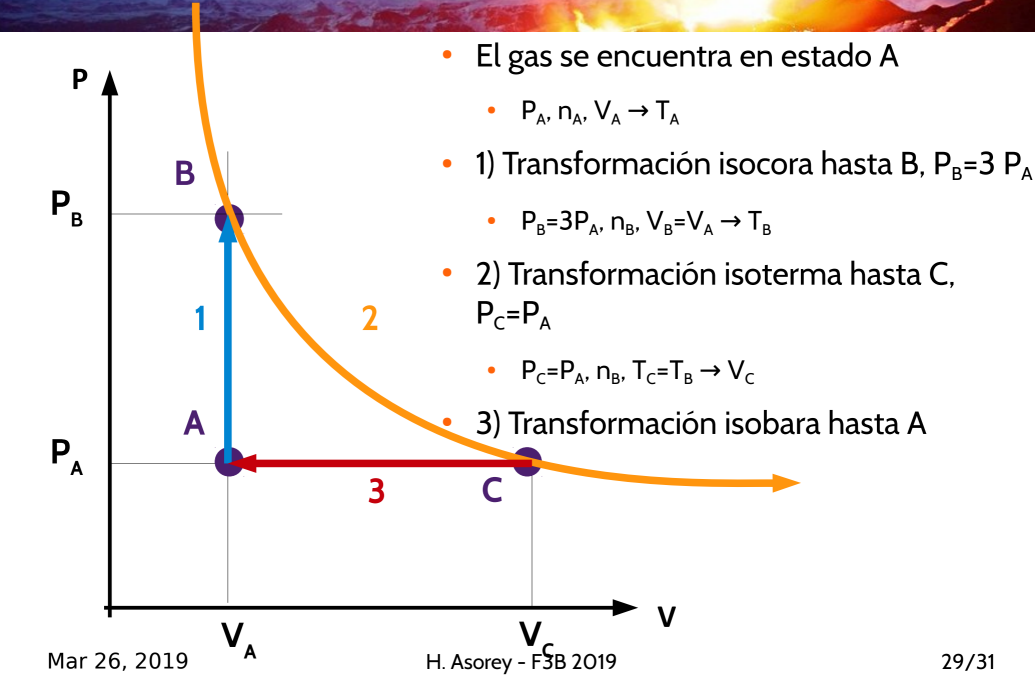
- W = O
- $Q = C_V n \Delta T$
- $Q = \Delta U$

#### Adiabática

- W =  $-\Delta U$
- $\Delta U = (z/2) n R \Delta T$
- $Q = O \rightarrow W = -\Delta U$

PV = nRT

### Sucesión de transformaciones



### Cuadro de estados

Estado	р	V	T	n
A 1	P <sub>A</sub>	V <sub>A</sub>	T <sub>A</sub>	n <sub>A</sub>
B 2	$p_B = 3p_A$	V <sub>B</sub> =V <sub>A</sub>	T <sub>B</sub>	n <sub>A</sub>
C 3	p <sub>c</sub> =p <sub>A</sub>	<b>V</b> <sub>c</sub>	$T_{c}=T_{B}$	n <sub>A</sub>
$\rightarrow$ A	<b>p</b> <sub>A</sub>	V <sub>A</sub>	T <sub>A</sub>	n <sub>A</sub>

- Identificar los datos en el problema
- Determinar datos faltantes con las transformaciones
- Calcular datos faltantes con ec. de estado → pV=nRT

### Cuadro de transformaciones

Transf	Q	W	$\Delta U$
1: isocora	= ΔU	0	=(a/2) n R ( $T_B - T_A$ )
2: isoterma	= W	=nRT $\ln(V_{c}/V_{A})$	0
3: isobara	= ΔU+W	$=P(V_A-V_C)$	=(a/2) n R ( $T_A$ - $T_C$ )

- Identificar aquellos valores que no cambian en cada transformación
- Dejar el calor Q para el final (evita confusiones)
- En un ciclo ∆U<sub>total</sub> = O ← El gas vuelve a su estado inicial U<sub>f</sub> = U<sub>i</sub>