Universidad Nacional de Río Negro Física III B - 2019

Unidad 02

Clase U02 C01

Fecha 26 Mar 2019

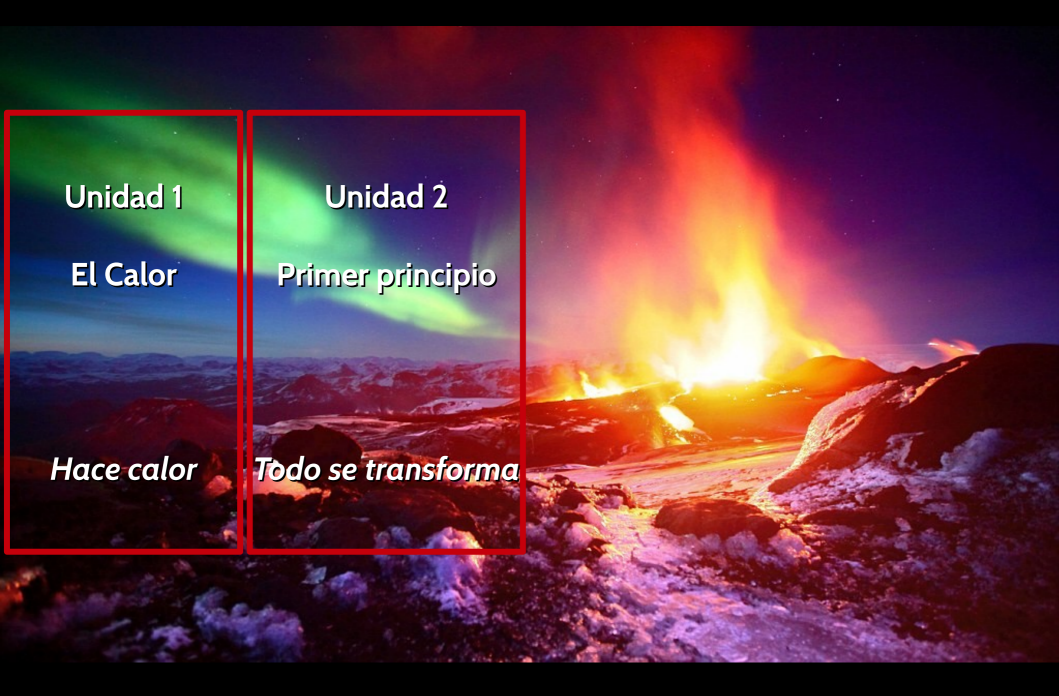
Cont Primer Principio

Cátedra Asorey

Web http://gitlab.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: $Q=C_p n \Delta T$

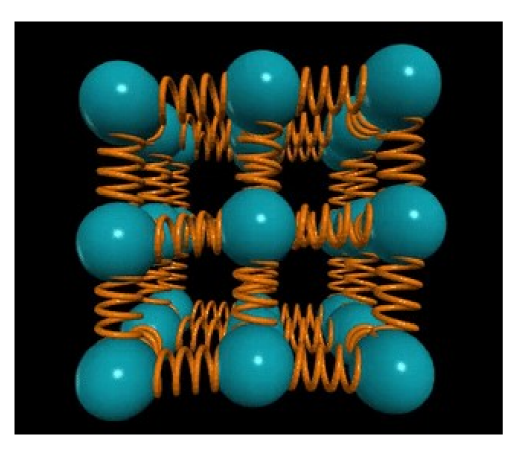
| Atomicidad | C _v | C _P | γ |
|-------------|----------------|----------------|-----|
| Monoatómico | 3/2 R | 5/2 R | 5/3 |
| Biatómico | 5/2 R | 7/2 R | 7/5 |
| Triatómico | 6/2 R | 8/2 R | 4/3 |

El signo de Q coincide con ΔT

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:

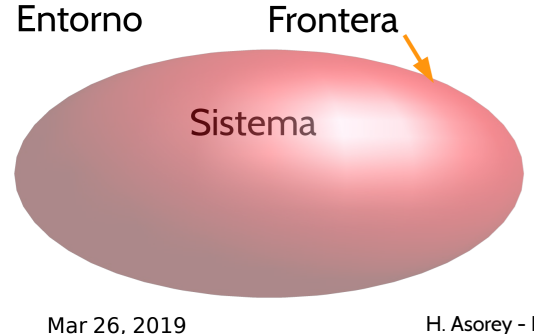
$$U = \frac{6}{2}NkT = 3nRT$$

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

H. Asorey - F3B 2019

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

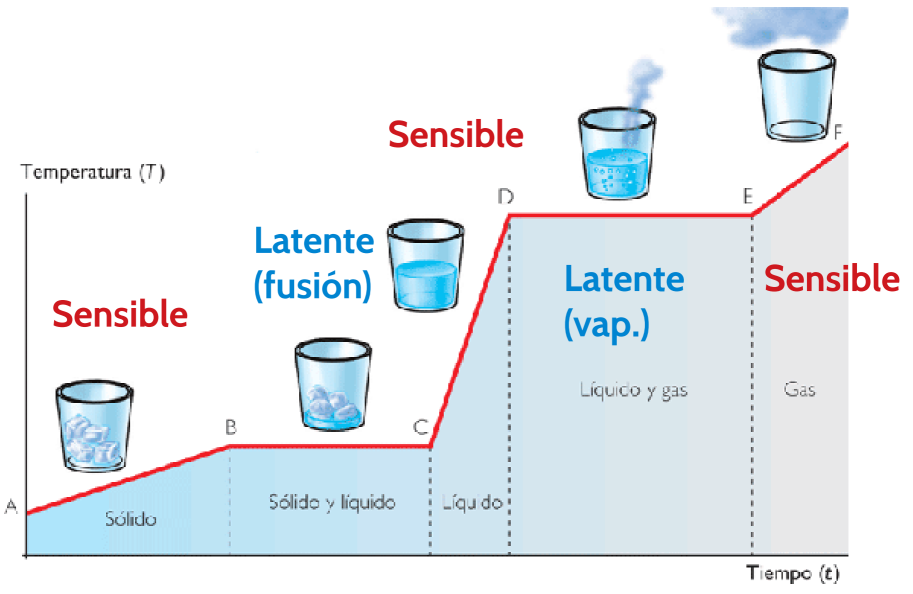
Calor latente específico

- 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

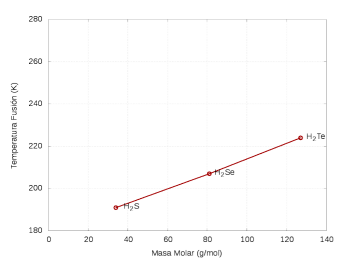
Paréniesis acuoso

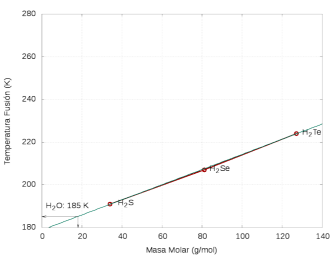
$$H2O \rightarrow \theta = 104,45^{\circ} \rightarrow M=18 \text{ g/mol} \rightarrow Tf=273 \text{ K}$$

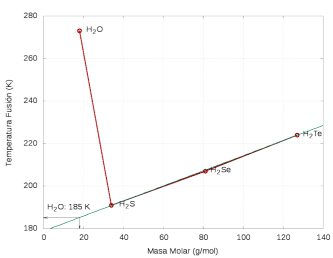
H2S
$$\rightarrow$$
 θ = 92,1° \rightarrow M=34 g/mol \rightarrow Tf=191 K
H2Se \rightarrow θ = 91° \rightarrow M=81 g/mol \rightarrow Tf=207 K
H2Te \rightarrow θ = 90° \rightarrow M= 127 g/mol \rightarrow Tf=224 K







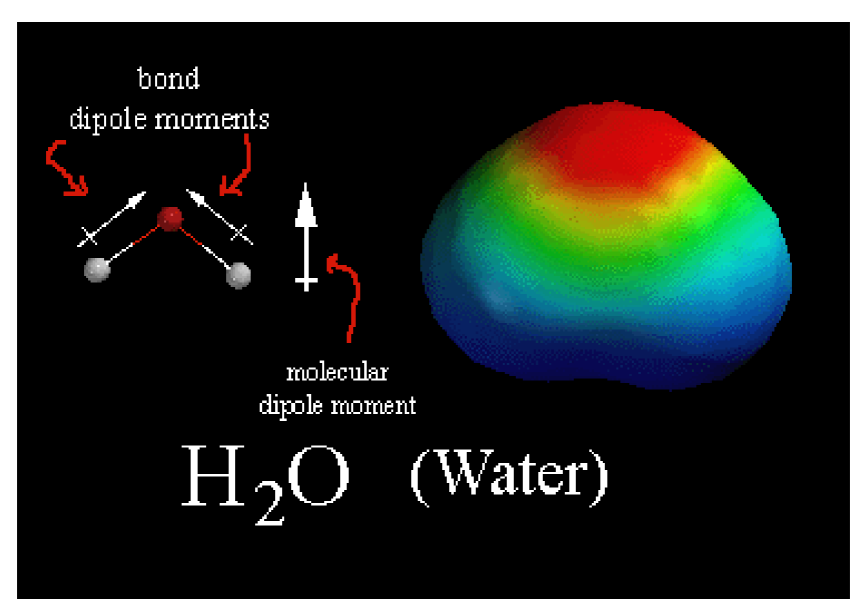




Mar 26, 2019 H. Asorey - F3B 2019

11/29

Momento dipolar de la molécula de agua



En el episodio anterior...

Una transformación representa al cambio de estado del gas

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

$$P_{A} = P_{B}$$

$$V_{A}$$

$$V_{B}$$

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

$$U = C_V R n T$$

Energía interna

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

$$\Delta U = C_V R n \Delta T$$

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 ΔT)

 ΔU = Cambio de la energía interna del sistema (signo de ΔT)

W = Trabajo realizado por el sistema (signo de ΔV)

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:

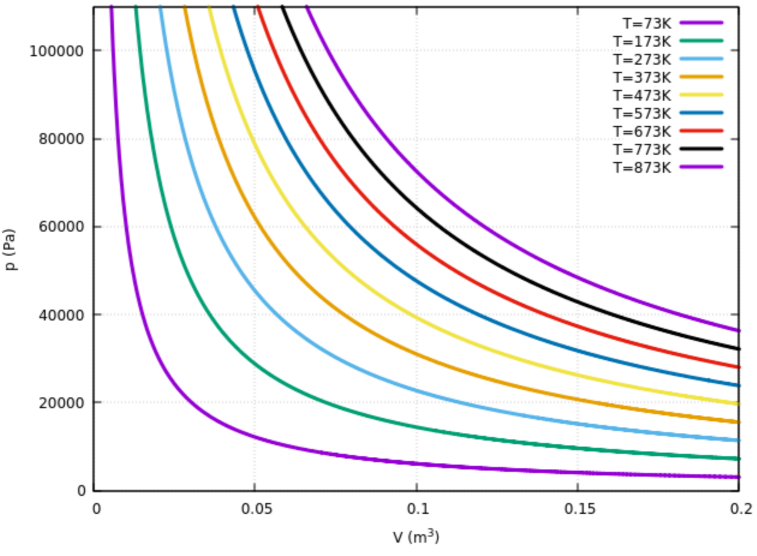
•
$$Q = C_V n \Delta T$$

•
$$Q = \Delta U$$

- ¿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

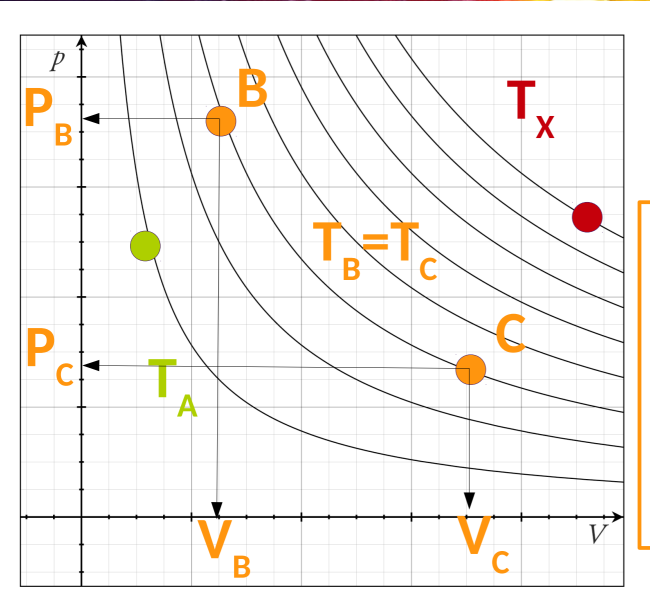
Transformación Isotérmica, T=cte

Si $T = \text{cte pV} = nRT \rightarrow p V = \text{cte (a n cte)}$



Mar 26, 2

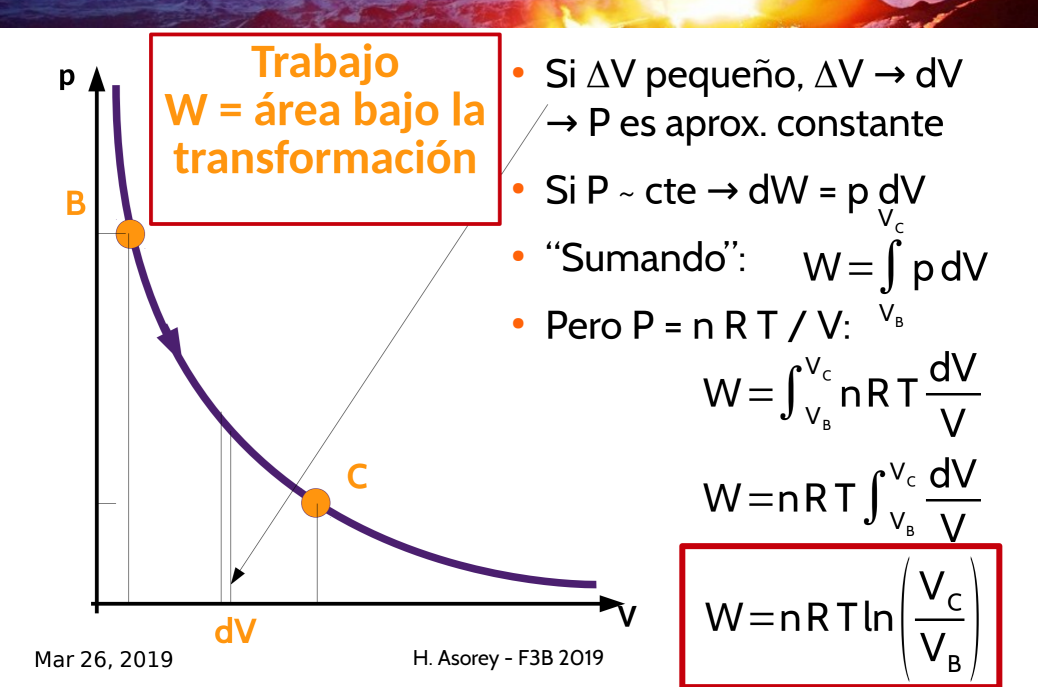
Transformación isotérmica



$$T_A < T_B < T_X$$

El gas se encuentra en el estado "B"
 Evoluciona en forma isotérmica (baño térmico a T_B=T_C)
 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 γ :

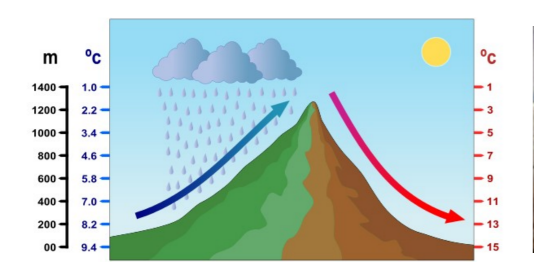
 $y = \frac{z+2}{z}$

Último caso: No hay intercambio de calor

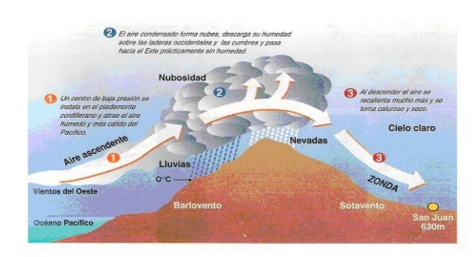
- No hay intercambio de calor con el medio
 - Recipiente muy aislado (calorímetro); ó
 - Transformación muy rápida (abriendo una Coca Cola)
- En este caso: Q = O ← Transformación Adiabática
- Q = $\Delta U + W \rightarrow O = \Delta U + W \rightarrow W = -\Delta U$
- En una expansión adiabática, el trabajo 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)

Mar 26, 2019 H. Asorey - F3B 2019 21/29

El zonda: efecto Föhn









Mar 26, 2019 H. Asorey - F3B 2019 22/29

El primer principio dice:

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

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

$$\Rightarrow$$
 pdV = $-\frac{z}{2}$ V dp $-\frac{z}{2}$ pdV

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

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

Mar 26, 2019

H. Asorey - F3B 2019

23/29

• Integrando ambos lados:

$$-\gamma \int_{V_{i}}^{V_{f}} \frac{dV}{V} = \int_{p_{i}}^{p_{f}} \frac{dp}{p}$$

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

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

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

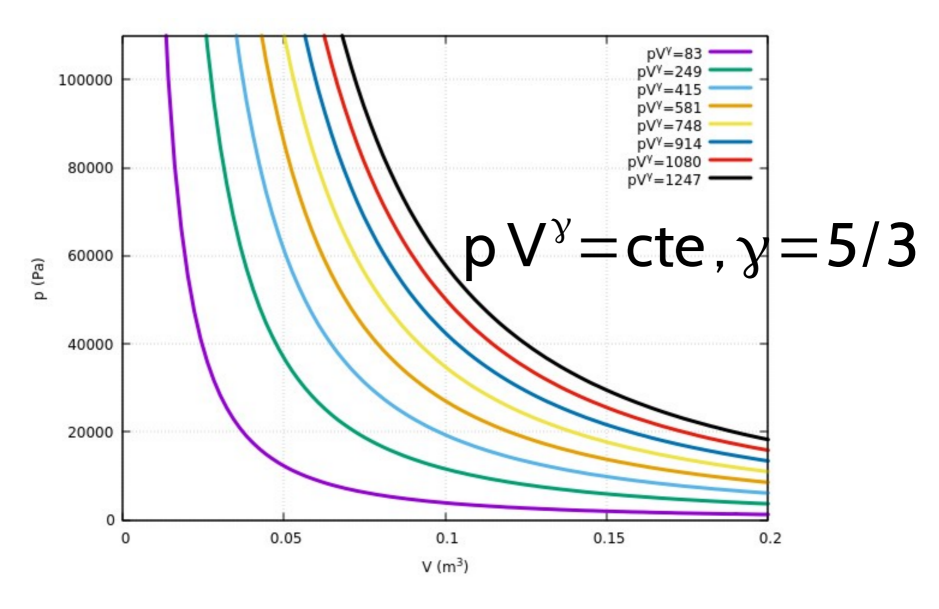
Transformación Adiabática

$$p_i V_i^{\gamma} = p_f V_f^{\gamma} \rightarrow p V^{\gamma} = cte \rightarrow T V^{\gamma-1} = cte$$

La cuenta "a mano"

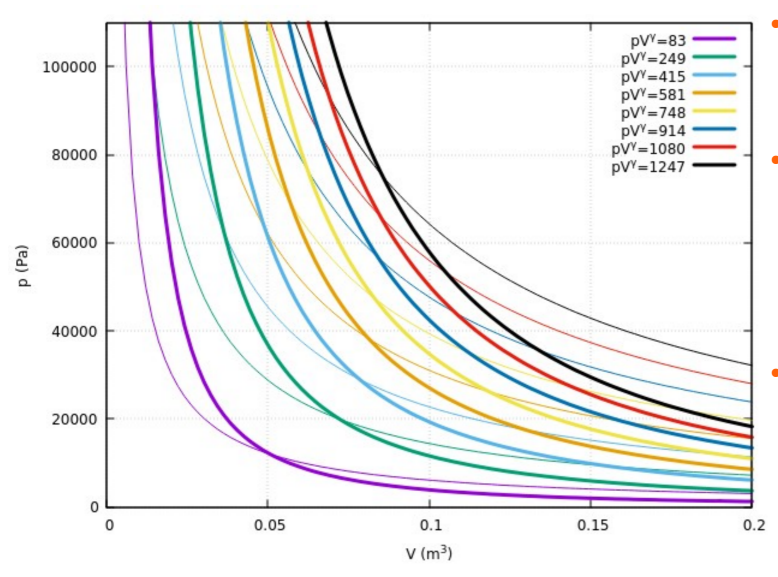
Per el fine processo Q= W+AU yans Q=000 W--AU EC ETGL () = (= du = du = oycomodu = m(=) nRdT = (=) d(nat) = (=) d(pV) =) qn=-qn -> pqn=- (=) (ngh+ bgn) . Howhere pdV+(=) bdV=-= Vdp -> (1-=) bdV=-= Vdp => (= x2) (= - N9b -> (= - N9b =0 8 P91= - N9b =0_8 pdy = dp . Integrands: -8 1/4 dp/p. > -8 lu (\fr) = lu (\fr) -> lu (\fr) -> \fr (= > pi Vi = p+ V+ > /pV = cti /

Curvas adiabáticas



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

27/29

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

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