Universidad Nacional de Río Negro Física III B - 2021

Unidad 01

Clase
 U01 C06 - 06/30

Fecha 07 Abr 2021

Cont Calor sensible y latente

Cátedra Asorey - Calderón

Web https://gitlab.com/asoreyh/unrn-f3b



Unidad 1: Calor



Módulo 1 - Unidad 1: Calor

• El calor. Gases ideales y reales. Energía interna. Calorimetría. Calor específico. Teoría cinética de los gases. Temperatura: concepto macroscópico y microscópico. Cambios de fase y calor latente



Energia interna

- Al calentar un gas → transferencia de calor desde el medio hacia el sistema
 - Un gas monoatómico sólo puede aumentar su energía cinética traslacional
 - \rightarrow <E_k> aumenta \rightarrow el calor que ingresa desde el medio aumenta la cantidad total de energía interna del gas.
 - En otros sistemas, se debe considerar la energía contenida en otras formas: rotacional, vibracional, de interacción (potencial)
- Pero atención → la temperatura del gas se relaciona sólo con la velocidad de las partículas (energía cinética traslacional = ½ m v², volveremos...)

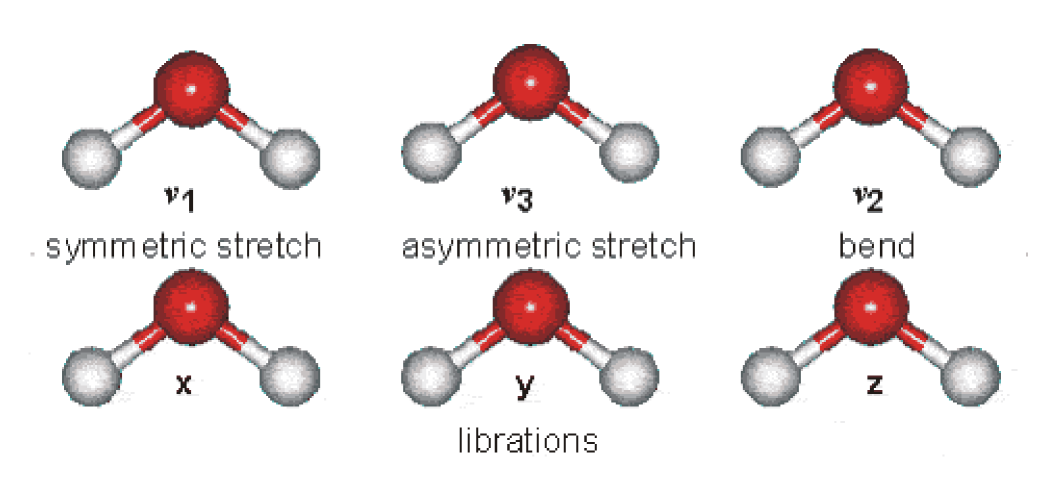
F3B 2O21 4/22

Atomicidad y grados de libertad

- Número de átomos que forman una molécula:
 - Monoatómico → atomicidad = 1: He, Ar, Xe, Ne, ...
 - Biatómico → atomicidad = 2 : N₂, O₂, H₂, ...
 - Triatómico → atomicidad = 3 : CO₂, H₂S, ...
- Grados de libertad:
 - Partícula libre: 3 (necesito 3 coord. Para definir la posición)
 - En general: a = 3 x n° de partículas n° de vínculos
 - Monoatómico: a = 3
 - Biatómico: a = 3 x 2 1 = 5
 - Triatómico: a = 3 x 3 3 = 6

F3B 2O21 5/22

En un gas triatómico realista....



F3B 2O21 6/22

Calor específico de un gas ideal

• En una transformación a volumen constante:

$$C_V = \frac{z}{2}R$$

donde z son los grados de libertad: mono, z=3; bi, z=5; tri: z=6

Para calentar n moles de un gas ideal a V=cte,

$$Q = C_V n \Delta T$$

 En una transformación a presión constante:

$$C_p = C_V + R$$

Calentar n moles a P=cte:

$$Q = C_p n \Delta T$$

Siempre C_p>C_v:

A $V=cte \rightarrow W=0 \rightarrow Todo el calor Q se usa para calentar al gas$

A **P=cte** \rightarrow W!=0 \rightarrow Parte del calor Q se transforma en trabajo de expansión del gas \rightarrow **Se necesita más calor para lograr el mismo** Δ **T respecto al caso V=cte**

El signo de Q coincide con ΔT

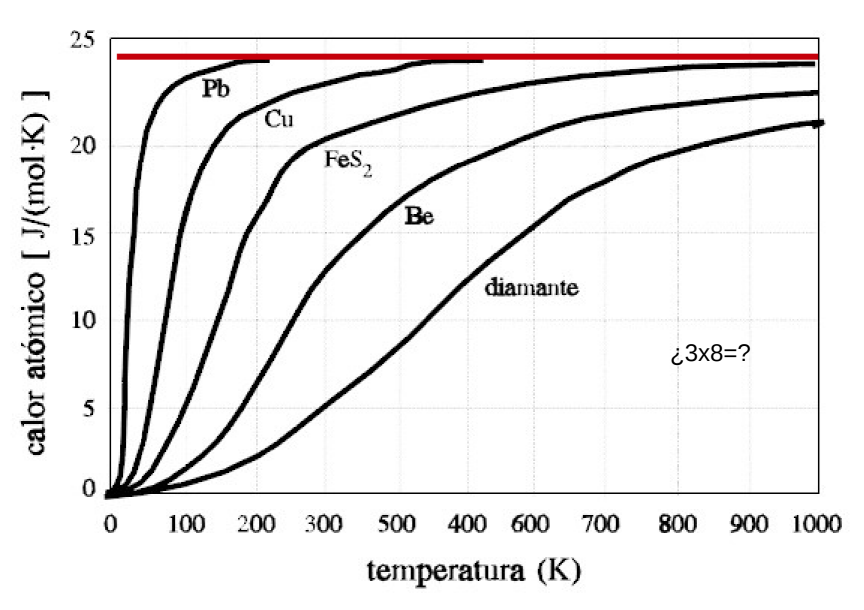
Q>0 → Calor entregado por el medio al sistema Q<0 → Calor entregado por el sistema al medio

Calores específicos de algunos gases

Sustancia	Fase	C_p	Z'v
Gas monoatómico (Ideal)	gas	(5/2)R = 20.8	(3/2)R = 12.5
Helio	gas	20,8	12,5
Argón	gas	20,8	12,5
Neón	gas	20,7862	12,47
Gas diatómico (Ideal)	gas	(7/2)R = 29.1	(5/2)R = 20.8
Hidrógeno	gas	28,82	20.4
Nitrógeno	gas	29,12	20,8
Oxígeno	gas	29,4	21.1
Aire (condiciones ambiente)	gas	29,19	20.9
Gas triatomico (ideal)	gas	8/2R = 33.33	(6/2)R=25
Agua	gas	37,47	28,03
Agua	líq (25 °C)	75,33	74,53
Agua	sól (0°C)	38,09	

F3B 2021

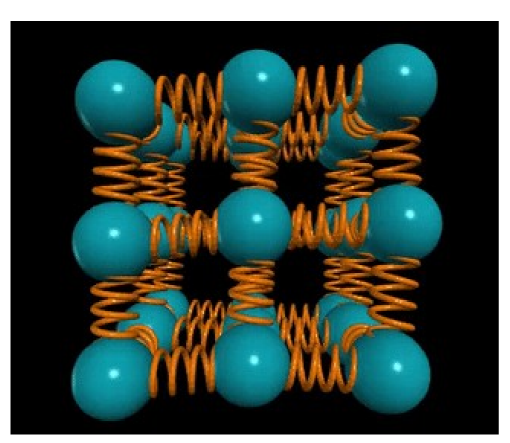
¿Y el calor específico en los sólidos?



F3B 2O21 9/22

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:

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

F3B 2O21 10/22

Notar que es calor específico y es por "mol"

- La capacidad calorífica específica es el calor específico pero expresado por unidad de masa (kg) en lugar de por unidad de cantidad de sustancia (mol)
- Propongan una expresión para pasar de uno a otro....
- ¿Es lo mismo para Cu que para Pb?
 - En moles, ¡SI!
 - en masa, ¡No!
- Ej: cantidad de calor calentar 100K a 3 mol de Cu o Pb
 C=3R→Q=nC∆T
 Q=3mol(3×8,314 J/(mol K))100K→Q=7482,6 J

F3B 2O21 11/22

Notar que es calor específico y es por "mol"

• Ej: cantidad de calor para calentar 1kg de Cobre en 100K

$$C=3R \rightarrow Q=nC\Delta T \rightarrow Q=\frac{m}{M}(3R)\Delta T$$

$$Q = \frac{1000 g}{63,546 g/mol} (3 \times 8,314 J/(mol K)) 100 K$$

$$Q = 39250,3 J$$

• Ej: cantidad de calor para calentar 1kg de Plomo en 100K

$$C=3R \rightarrow Q=nC\Delta T \rightarrow Q=\frac{m}{M}(3R)\Delta T$$

$$Q = \frac{1000 \text{ g}}{207,2 \text{ g/mol}} (3 \times 8,314 \text{ J/(mol K)}) 100 \text{ K}$$

$$Q = 12037.65 \text{ J}$$

12/22

¿Cómo se explica ese resultado?

Entonces, para calentar 100K a 1 kg de metal:

Cobre: 39250.3 J

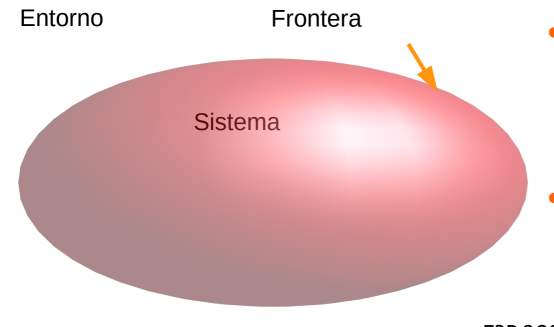
Plomo: 12037,6 J

¿Por qué es menor para el plomo respecto al cobre?

Ayuda: pensar en la teoría cinética y la equipartición de la energía. ¿Cómo es la masa de los respectivos átomos?

F3B 2O21 13/22

- 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

F3B 2O21 14/22

Fronteras

Tipo de pared	Materia	Trabajo	Calor	Sistema
Permeable y fléxible	0 0	0 0	0 0	Abierto
Permeable a materia	0 0	0	0	
Permeable a energía (Q y W)	0	0 0	0 0	Cerrado
Adiabática	0	0 0	0	
Rígida	0		0 0	
Aislante	0	0	0	Aislado

Mencionen ejemplos de cada tipo de sistema ¿Tipos de sistema y equilibrio termodinámico?

F3B 2O21 15/22

Fases de un sistema termodinámico

- Fases (¡no confundir con estado de agregación!)
 zonas macroscópicas de un sistema con propiedades físicas y químicas homogéneas
 - Sistema monofásico (una fase) → sistema homogéneo
 - Sistema de varias fases → sistema heterogéneo o mezcla





F3B 2O21 16/22

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)

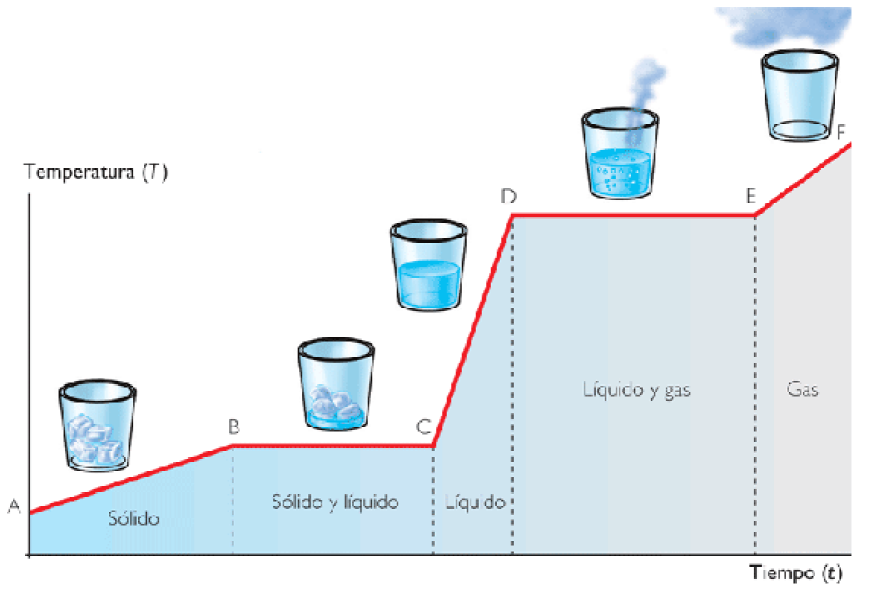
 Solidificación: inverso. ¿Flujo de energía?

 ¿Sentido de ese intercambio?



F3B 2021

Ingreso energía (calor) a tasa constante (sistema inicial: yaso con hielo)



F3B 2O21 18/22

Calor latente

- 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

F3B 2O21 19/22

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?...

F3B 2O21 2O/22

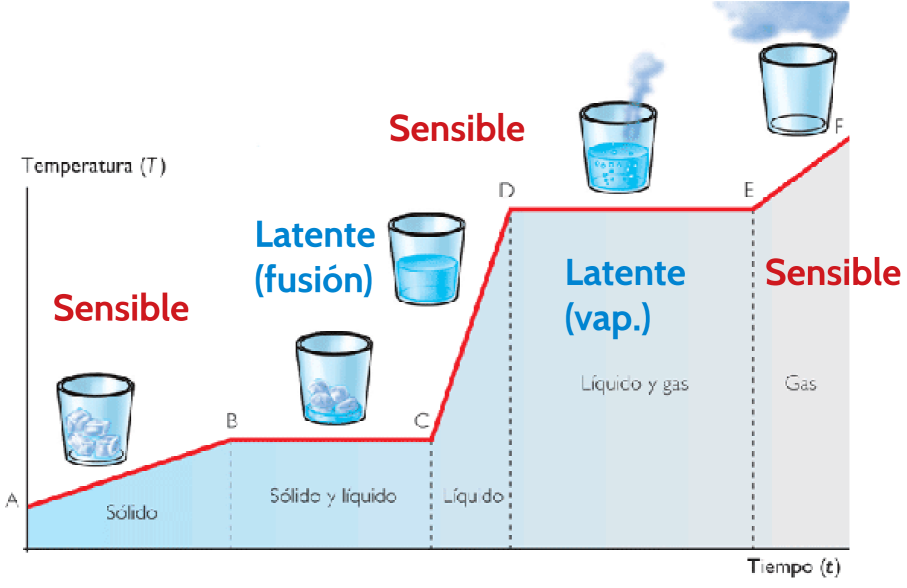
Tabla de calores latentes específicos

Calores latentes de fusión y vaporización

Sustancia	Punto de fusión (°C)	Calor latente de fusión (J/kg)	Punto de ebullición (°C)	Calor latente de vaporización (J/kg)
Helio	-269.65	5.23×10^{3}	-268.93	2.09×10^{4}
Nitrógeno	-209.97	2.55×10^{4}	-195.81	2.01×10^{5}
Oxígeno	-218.79	1.38×10^{4}	-182.97	2.13×10^{5}
Alcohol etílico	-114	1.04×10^{5}	78	8.54×10^{5}
Agua	0.00	3.33×10^{5}	100.00	2.26×10^{6}
Azufre	119	3.81×10^{4}	444.60	3.26×10^{5}
Plomo	327.3	2.45×10^{4}	1 750	8.70×10^{5}
Aluminio	660	3.97×10^{5}	2 450	1.14×10^{7}
Plata	960.80	8.82×10^{4}	2 193	2.33×10^{6}
Oro	1 063.00	6.44×10^{4}	2 660	1.58×10^{6}
Cobre	1 083	1.34×10^{5}	1 187	5.06×10^{6}

F3B 2O21 21/22

Calor latente versus calor sensible



F3B 2O21 22/22