Universidad Nacional de Río Negro Física III B - 2018

Unidad 01

Clase U01 C05 - 05

Fecha 28 Mar 2018

Cont Calor latente y cambio de estados

Cátedra Asorey

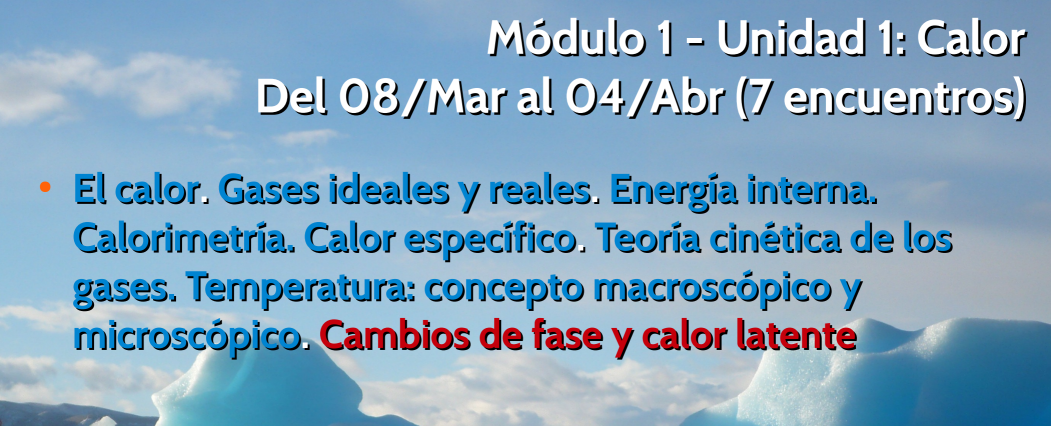
Web github.com/asoreyh/unrn-f3b

YouTube https://goo.gl/nNhGCZ



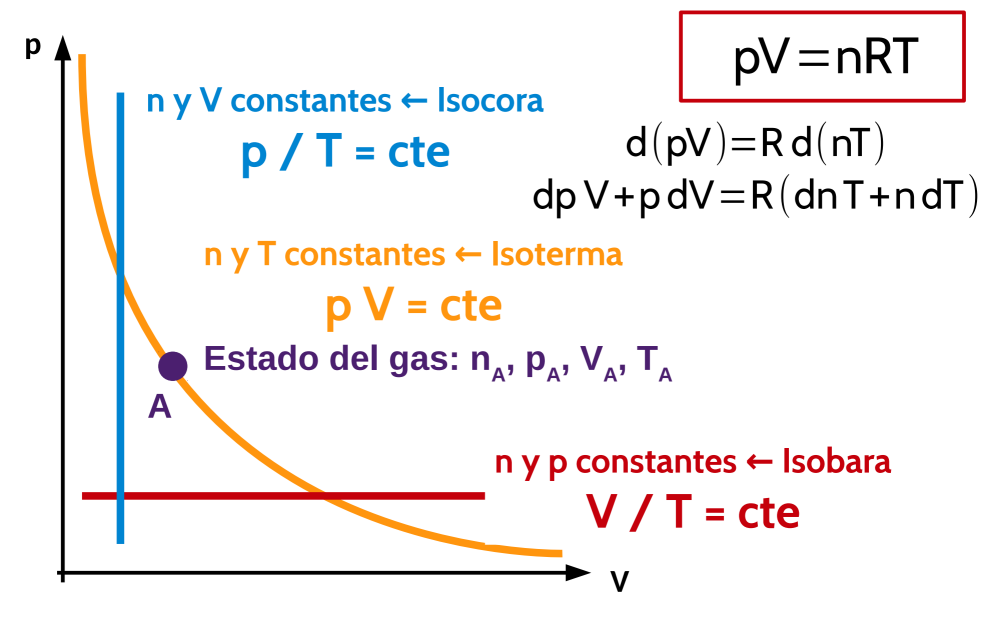
Unidad 1: Calor





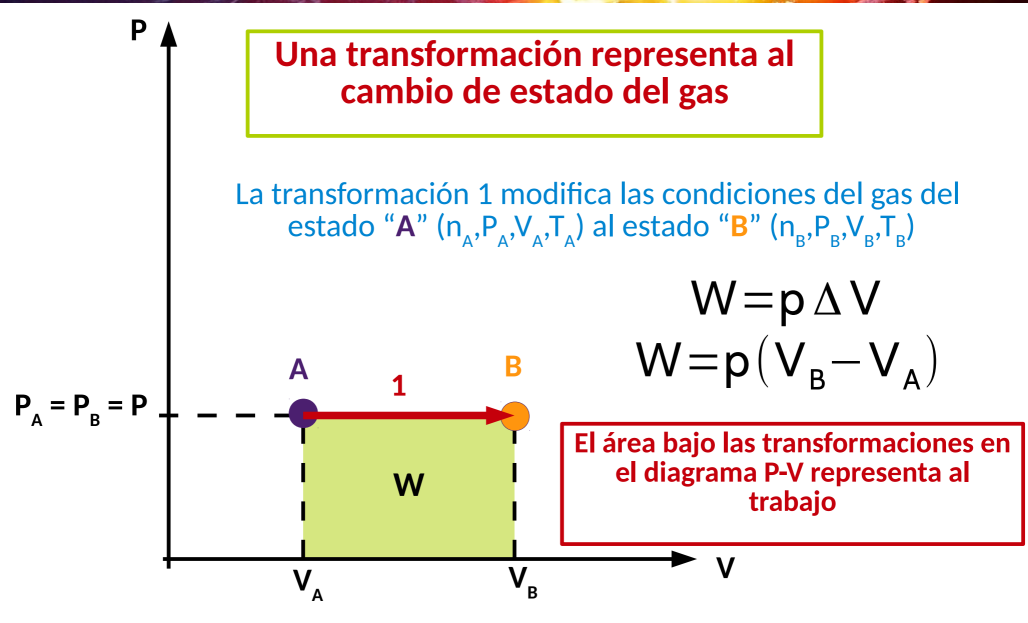


Casos particulares



H. Asorey - F3B 2018

Transformaciones



Mar 28, 2018

H. Asorey - F3B 2018

5/28

Energia interna

Energía media de las N partículas de un gas a temp. T:

$$U \stackrel{\text{def}}{=} N \langle E_K \rangle = N \frac{1}{N} \sum_{i_1}^{N} E_{i,k} = \sum_{i_1}^{N} E_{i,k}$$

$$U = N\left(\frac{3}{2}kT\right) = \frac{3}{2}\frac{N}{N_A}N_AkT \rightarrow U = \frac{3}{2}nRT$$

Variaciones a n=cte,

$$dU = \frac{3}{2}Rd(nT) = \frac{3}{2}R(dnT + ndT)$$

$$dU = \frac{3}{2} nR dT \rightarrow \Delta U = \frac{3}{2} nR \Delta T$$
Mar 28, 2018
$$+ \Delta U = \frac{3}{2} nR \Delta T$$
H. Asorey F3B 2018

Si T cambia, necesariamente habrá un cambio en la energía interna del gas (y viceversa)

Teorema de equipartición

 Para cada grado de libertad, hay un término aditivo en la expresión de la energía cinética:

Teorema de Equipartición de la Energía

En un sistema en equilibrio, la energía cinética promedio por molécula es igual a ½ kT (ó ½ RT por mol) por cada grado de libertad del sistema

- Grados de libertad en un gas ideal:
 - Gas monoatómico: z=3
 - Gas biatómico: z=5 En general: $C_V = \frac{z}{2}$ y $C_P = C_V + R$ Gas Triatómico: z=6

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

Calor específico de un gas ideal

• En una transformación a volumen constante:

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

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**

En general...

Calor específico:

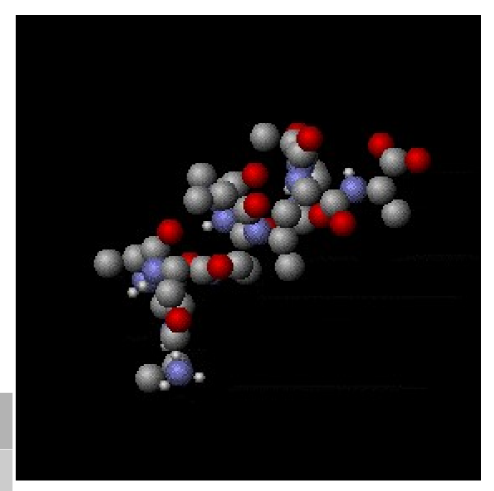
$$C_{V} = \frac{z}{2}R$$

$$C_{P} = C_{V} + R$$

• Índice adiabático:

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

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



Energía → Cinética + Vibracional

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_Vn ∆ 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

Calores específicos de algunos gases

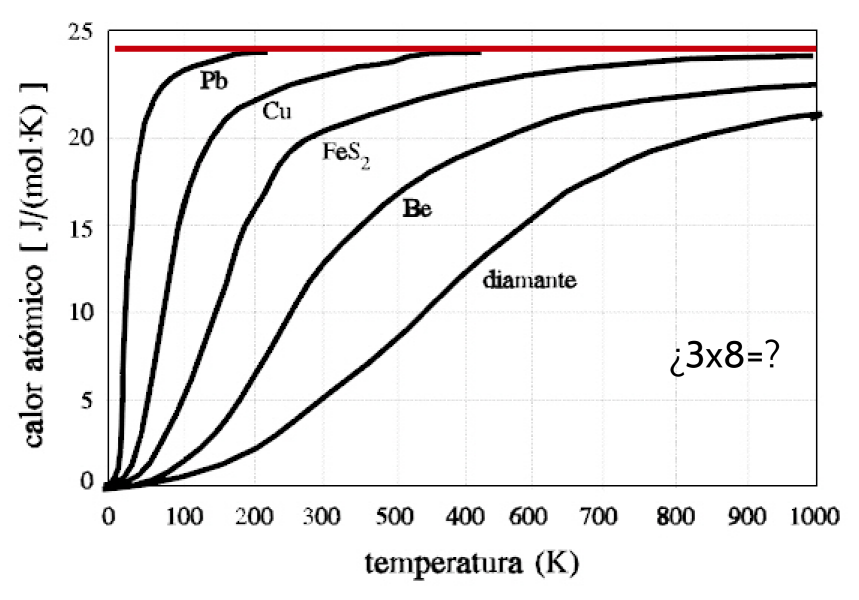
Sustancia	Fase	C_p	$C_{\scriptscriptstyle m v}$
Gas monoatómico (Ideal)	gas	(5/2)R = 20.8	(3/2)R = 12.5
Helio	gas	20,8	12,5
Argón	gas	20,8	12,5
Neón	gas	20,7862	12,47
Gas diatómico (Ideal)	gas	(7/2)R = 29.1	(5/2)R = 20.8
Hidrógeno	gas	28,82	20.4
Nitrógeno	gas	29,12	20,8
Oxígeno	gas	29,4	21.1
Aire (condiciones 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	

Mar 28, 2018

H. Asorey - F3B 2018

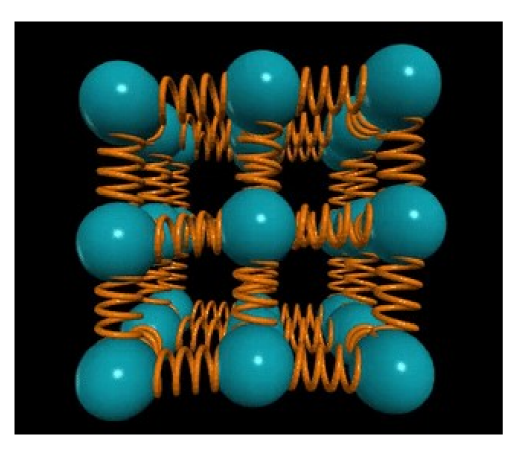
12/28

¿Y el calor específico en los sólidos?



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:

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

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

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

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

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

16/28

¿Cómo se explica ese resultado?

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

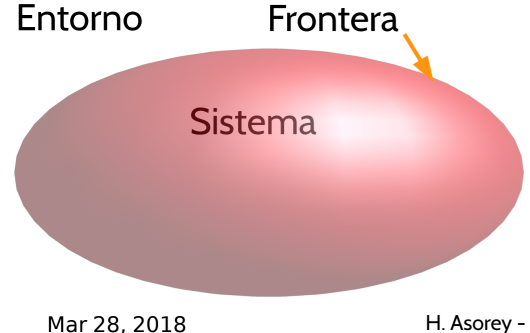
Cobre: 39250.3 J

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?

- 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

Mar 28, 2018 H. Asorey - F3B 2018 18/28

Tipo de pared	Materia	Trabajo	Energía	Sistema
Permeable y fléxible	0 0	0 0	0 0	Abierto
Permeable a materia	0 0	0	0	
Permeable a energía		0 0	0 0	Cerrado
Adiabática		0 0	0	
Rígida			0 0	
Aislante	0	0	0	Aislado

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

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





Cambios de fase



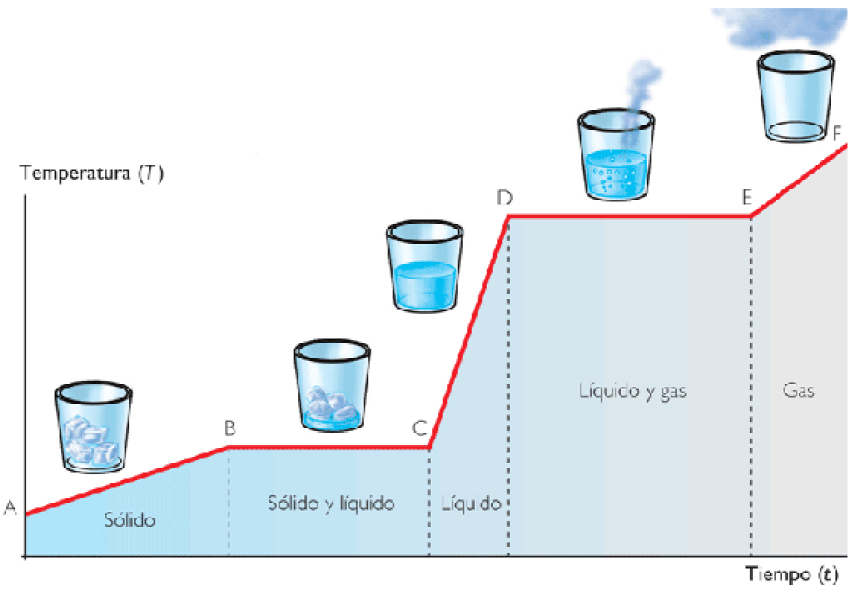
- El cambio de fase de un sistema termodinámico implica que algunas de las características de esa fase cambian. Requiere un intercambio de energía
 - Fusión: sólido (baja energía cinética) a líquido (alta energía cinética)

 Solidificación: inverso. ¿Flujo de energía?

 ¿Sentido de ese intercambio?

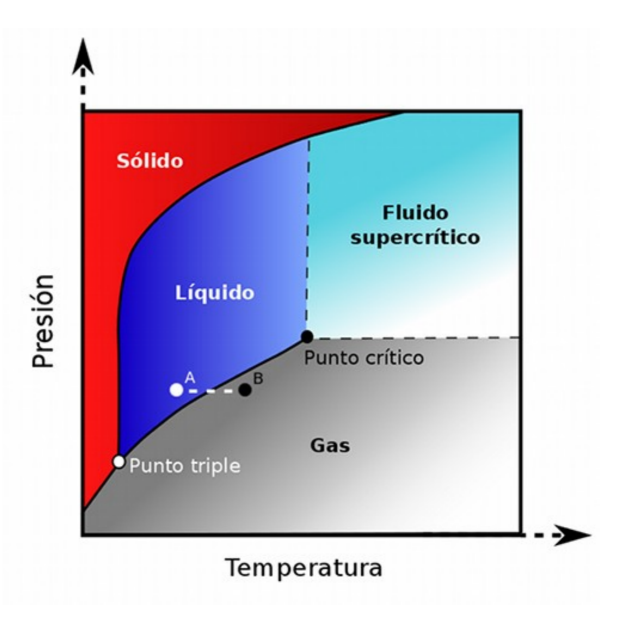


Ingreso energía (calor) a tasa constante (sistema inicial: yaso con hielo)

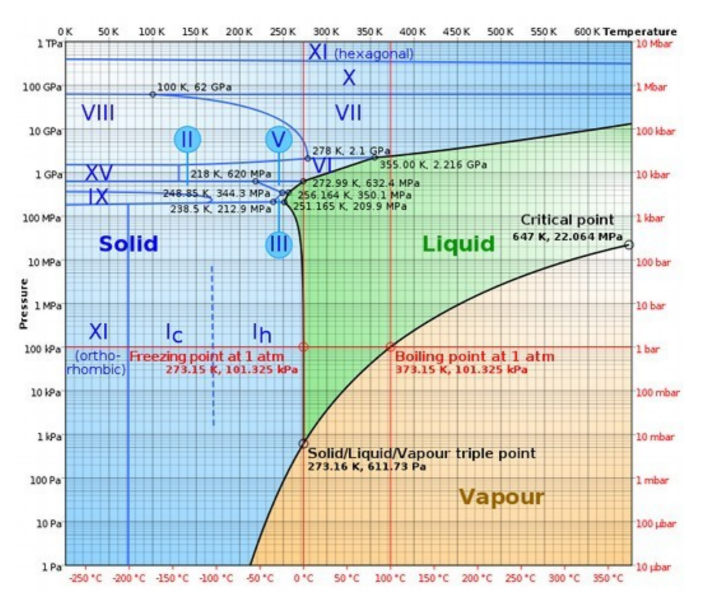


- Calor latente: calor liberado o absorbido por un sistema termodinámico durante una transformación a temperatura constante (latente = escondido, 1762 J. Black)
 - Calor de fusión: sólido a líquido
 - Calor de vaporización: líquido a gas
- Ehrenfest: Calor latente ↔ transformación de fase de primer orden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

Diagramas de fase, modelo



Diagramas de fase, agua



H. Asorey - F3B 2018

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:

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

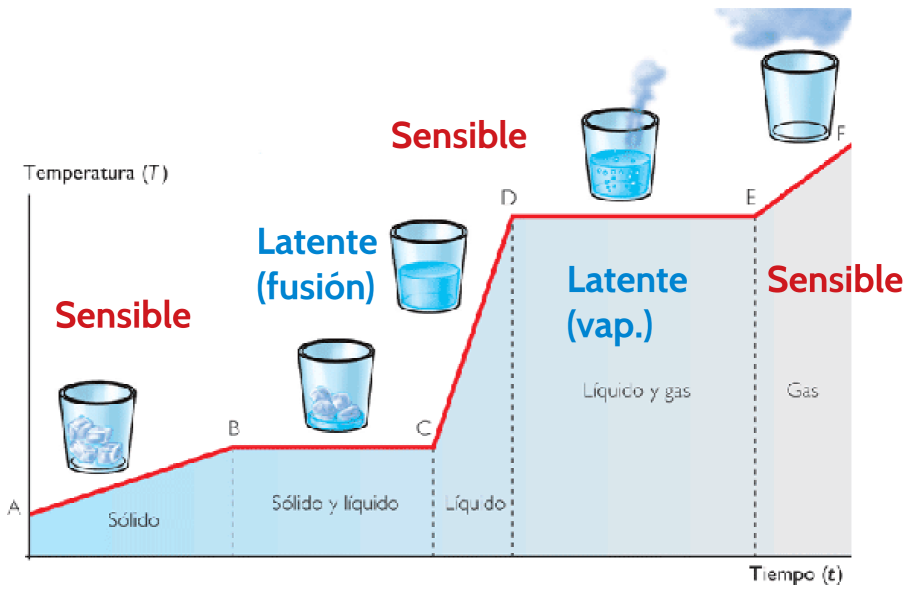
- Agua: valores anormalmente altos (¡puentes H!). ¡Usos!
 - Fusión (a 273K): 334 kJ/kg, vaporización (a 373K): 2257 kJ/kg
 - Transpiración, Refrigeración, ¿rocío?...

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	$1.04 imes 10^5$	78	$8.54 imes 10^5$
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	$8.70 imes 10^5$
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	$1.58 imes 10^6$
Cobre	1 083	1.34×10^5	1 187	$5.06 imes 10^6$

Calor latente versus calor sensible



H. Asorey - F3B 2018