Segunda Lei da Termodinâmica

Flaviano Williams Fernandes

Instituto Federal do Paraná Campus Irati

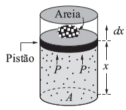
2 de Junho de 2021

- **Processos cíclicos**
- Máquinas térmicas
- **Entropia**
- **Casos particulares**
- **Apêndice**

Prof. Flaviano W. Fernandes

IFPR-Irati

Processos cíclicos



Expansão reversível devido a remoção gradual de grãos de areia.

Processo reversível é realizado lentamente e sem atrito onde o sistema tem a possibilidade de retornar para o seu estado original. Condições:

- O processo se realiza muito lentamente;
- O atrito é desprezível.

Diagrama pressão versus volume em processos cíclicos

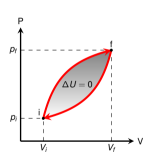
Definimos como processo cíclico quando o gás retorna para o seu estado inicial.

A energia interna U(T) de um gás é uma função da temperatura, onde $U(T) = \frac{N}{2}k_BT$. Se os estados i e f estão em equilíbrio térmico, podemos determinar U(T) sabendo a temperatura nesses estados, assim os valores não irão mudar independente do processo termodinâmico que esse gás poderá sofrer.

Corollary

Processos cíclicos

Durante uma transformação cíclica, a variação da energia interna do gás será zero ($\Delta U = 0$).



Exemplo de processo cíclico.

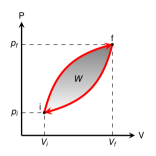
Trabalho realizado pelo gás em processos cíclicos

Podemos definir o trabalho total realizado pelo gás num processo cíclico subtraindo os trabalhos individuais nos processos de i para f e o retorno (f para i),

$$W = W_{(i \to f)} - W_{(f \to i)}.$$

Corollary

Durante uma transformação cíclica, o trabalho realizado pelo gás, ao percorrer o ciclo, é fornecido pela área entre as curvas.



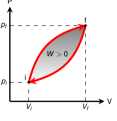
Representação de trabalho em um processo cíclico.

Trabalho e sentido do processo cíclico

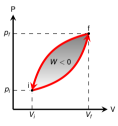
Corollary

Processos cíclicos

- O trabalho será positivo se o processo for no sentido horário.
- O trabalho será negativo se o processo for no sentido anti-horário.



Sentido horário



Sentido anti-horário

Aplicação da termodinâmica no estudo de máquinas térmicas

Máquinas térmicas

Máquina física no qual trabalha em um processo termodinâmico repetido de maneira cíclica.

Corollary

Para o funcionamento de uma máquina térmica é necessário que a mesma esteja conectada a uma fonte mais quente a temperatura T_1 e uma fonte mais fria a temperatura T_2 :

O trabalho realizado por uma máquina térmica é dado por

$$W = Q_1 - Q_2$$

Enunciado de Kelvin



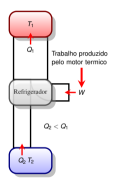
Máquina térmica conectada nas fontes quente T_1 e fria T_2 .

"É impossível uma máquina realizar um processo cujo único efeito seja remover calor de um reservatório térmico e produzir uma quantidade equivalente de trabalho". Um aparelho que pudesse transformar todo o calor que recebe em trabalho, poderia realizar um moto perpétuo infinito. Um aparelho com essa proeza é conhecido como motor miraculoso.

Trabalho produzido pelo motor térmico.

$$W = Q_1 - Q_2$$

Enunciado de Clausius



Refrigerador conectado nas fontes quente T_1 e fria T_2 .

"É impossível um refrigerador realizar um processo cujo único efeito seja transferir calor de um corpo mais frio para um corpo mais quente" Um aparelho que violasse a condição acima seria considerado um refrigerador miraculoso, pois permitiria um resfriamento contínuo sem que fosse necessário fornecer trabalho para esse fim.

Corollary

O refrigerador corresponde ao motor térmico funcionando em sentido inverso.

Rendimento de uma máquina térmica

Pela Primeira Lei da Termodinâmica

$$\Delta U = Q - W$$

Durante o processo isotérmico a temperatura é constante, portanto

$$\Delta U = \Delta Q - W$$

$$W = \Delta Q$$

 $W=Q_1-Q_2$

Definindo o rendimento como

$$\eta = \frac{\frac{Q_1 - Q_2}{\text{Trabalho fornecido}}}{\frac{\text{Calor consumido}}{\text{Calor Q}_2}}$$

$$\eta = \frac{Q_1 - Q_2}{Q_1}$$

Rendimento de uma máquina térmica

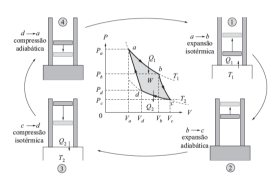
$$\eta = 1 - \frac{Q_2}{Q_1}, \ (\eta < 1)$$

Ciclo de Carnot

O ciclo de Carnot é uma máquina ideal que funciona em um processo cíclico, onde absorve uma quantidade de calor Q_1 da fonte quente a temperatura T_1 , e converte parte desse calor em trabalho W, e o restante Q_2 é devolvido para a fonte fria a temperatura T_2 .

Corollary

Em uma máquina ideal, todos os processos são reversíveis e sem perdas de energia devido a atritos ou turbulências.



As quatro etapas do ciclo de Carnot.

- ✓ Para se ter o máximo rendimento é necessário que o processo seja reversível e sem atrito ou turbulências (o atrito aumenta a anergia dissipada para a fonte fria na forma de calor);
- ✓ Nenhuma máquina térmica possui rendimento maior que a máquina de Carnot que opera nas mesmas temperaturas;
- ✓ A compressão e expansão do gás ocorre durante os processos adiabáticos onde Q = 0;
- ✓ A transferência de Calor devem ocorrer nos processos isotérmicos onde a temperatura é constante e $\Delta U = 0$.

Para calcular o rendimento da máquina de Carnot, primeiramente calculamos o calor recebido Q_1 e o calor cedido Q_2 . Em um processo isotérmico temos que Q=W, ou seja, a quantidade de calor Q é igual ao trabalho realizado pelo gás, portanto

$$Q = W = \int\limits_{V_i}^{V_f} P dV.$$

Mas pelo gás ideal temos PV = nRT,

ou seja,

$$P = \frac{nRT}{V}$$
.

Substituindo na expressão acima encontramos

$$Q=\int_{V_i}^{V_f}\frac{nRT}{V}dV,$$

$$Q = nRT \ln \left(\frac{V_f}{V_i} \right).$$

No caso das isotermas T_1 e T_2 , referentes aos processos isotérmicos $a \rightarrow b$ e $c \rightarrow d$ da máquina de Carnot teremos

$$Q_1 = nRT_1 \ln \left(rac{V_b}{V_a}
ight),$$
 $Q_2 = nRT_2 \ln \left(rac{V_d}{V_c}
ight).$

 V_a , V_b , V_c e V_d representam os volumes iniciais e finais de cada das quatro etapas do ciclo de Carnot. Dividindo ambas as equações encontramos

$$\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{T_1 \ln \left(V_b/V_a\right)}{T_2 \ln \left(V_d/V_c\right)},$$

e usando a propriedados dos logaritmos, onde

$$\ln\left(V_d/V_c\right) = -\ln\left(V_c/V_d\right),\,$$

teremos

$$\frac{Q_{1}}{Q_{2}}=-\frac{T_{1}\ln\left(\left.V_{b}/\left.V_{a}\right)\right.}{T_{2}\ln\left(\left.V_{c}/\left.V_{d}\right)\right.},\label{eq:Q1}$$

IFPR-Irati

Rendimento de uma máquina de Carnot (continuação)

Por outro lado, nos processos adiabáticos $b \rightarrow c$ e $d \rightarrow d$ encontramos

$$V_b^{\gamma-1} T_1 = V_c^{\gamma-1} T_2,$$

 $V_a^{\gamma-1} T_1 = V_d^{\gamma-1} T_2.$

Reorganizando os termos teremos

$$\frac{V_b^{\gamma-1}}{V_a^{\gamma-1}} = \frac{V_c^{\gamma-1}}{V_d^{\gamma-1}}.$$

Para que a equação acima seja satisfeita, obrigatoriamente deveremos ter

 $V_b/V_a = V_c/V_d$. Isso implica que

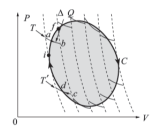
$$\frac{Q_1}{Q_2} = -\frac{T_1 \ln \left(V_D/V_a\right)}{T_2 \ln \left(V_C/V_d\right)},$$

$$\frac{Q_1}{Q_2} = -\frac{T_1}{T_2}.$$

Substituindo em η e considerando o valor absoluto de Q_1 e Q_2 teremos

$$\boxed{\eta = \left(1 - \frac{Q_2}{Q_1}\right) = \left(1 - \frac{T_2}{T_1}\right).}$$

Teorema de Clausis



Infinitos ciclos de Carnot formando o caminho C.

Sabendo que no ciclo de Carnot reversível vale a relação

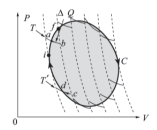
$$rac{Q_1}{T_1} = -rac{Q_2}{T_1}$$
 $rac{Q_1}{T_1} + rac{Q_2}{T_2} = 0$.

Se o processo envolver diversos ciclos de Carnot teremos

$$\frac{Q_1}{T_1} + \frac{Q_2}{T_2} + \cdots + \frac{Q_N}{T_N} = \sum_{i=1}^N \frac{Q_i}{T_i} = 0.$$

Prof. Flaviano W. Fernandes IFPR-Irati

Entropia •000000



Infinitos ciclos de Carnot formando o caminho C.

No limite contendo infinitos ciclos de modo que $Q \rightarrow dQ$, a somatória se transforma em uma integral, onde

$$\oint_C \frac{dQ}{T} = 0, \quad \text{(Reversivel)}.$$

No entanto, cada ciclo de Carnot é constituído do termo referente ao calor que entra na máquina (positivo) e calor que sai (negativo). No caso de processos irreversíveis, a somatória se reduz a um valor negativo, portanto

$$\oint_C \frac{dQ}{T} < 0, \quad \text{(Irreversivel)}$$

Prof. Flaviano W. Fernandes IFPR-Irati

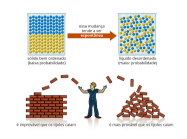
Entropia 0000000 Entropia

O que é entropia?

De acordo com Boltzmann a entropia S está relacionado com a probabilidade do número de estados que um sistema possui a nível molecular, dado pela fórmula

$$S = k_B \ln w$$
,

onde k_B é a constante de Boltzmann e w a probabilidade de microestados no sistema físico.



Exemplo de entropia usando tijolos.

Entropia

Se todas as moléculas estão no mesmo estado, isso corresponde a um estado altamente ordenado, onde o aumento dos estados acarreta no caos no sistema.

Entropia a partir do enunciado de Clausius



Dois caminhos diferentes, 1 e 2.

Pelo teorema de Clausius

Entropia 0000000

$$\oint_C \frac{dQ}{T} = \int_i^f \left[\frac{dQ}{T} \right]_1 + \underbrace{\int_f^i \left[\frac{dQ}{T} \right]_2}_{-\int_i^f \left[\frac{dQ}{T} \right]_2} = 0,$$

$$\int_{i}^{f} \left[\frac{dQ}{T} \right]_{1} = \int_{i}^{f} \left[\frac{dQ}{T} \right]_{2},$$

$$S_{f}^{(1)} - S_{i}^{(1)} = S_{f}^{(2)} - S_{i}^{(2)},$$

o que resulta em $S_i^{(1)} = S_i^{(2)}$ e $S_f^{(1)} = S_f^{(2)}$.

Entropia como função de estado

Em processos reversíveis, o teorema de Clausius sugere uma nova variável de estado que independe do caminho. Essa variável é chamada de entropia S, onde

$$\int_{i}^{f} \frac{dQ}{T} = S_{f} - S_{i} \quad \text{(Reversivel)}.$$

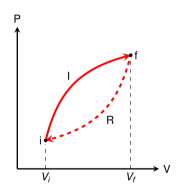
Assim como a energia interna U, a entropia também pode ser uma função de estado das variáveis termodinâmicas pressão, volume e temperatura, onde

$$S \equiv S(P, V)$$
,

$$S \equiv S(V, T),$$

$$S \equiv S(P, T)$$
.

Entropia em processos irreversíveis



Processos reversível (R) e irreversível (I) entre os estados i e f.

Pelo teorema de Clausius

$$\int_{i}^{f} \left[\frac{dQ}{T} \right]_{I} + \underbrace{\int_{f}^{i} \left[\frac{dQ_{R}}{T} \right]_{R}}_{-(S_{f} - S_{i})} < 0$$

Variação da entropia no processo irreversível

$$\int_{i}^{f} \frac{dQ}{T} = \Delta S_{I} < \Delta S_{R}$$
reversive

Aplicação da Termodinâmica no estudo da variação da entropia do universo

O universo pode se tratado termicamente como um sistema adiabático, de modo que Q=0.

$$\int_{j}^{f}\frac{dQ}{T}=0.$$

Isso fornece

$$S_f - S_i = 0$$
 (Reversível),
 $S_f - S_i > 0$ (Irreversível).

$$S_f - S_i > 0$$
 (Irreversível).

Corollary

No universo a entropia nunca pode diminuir! Ela aumenta para processos irreversíveis e torna-se constante para processos reversíveis.

Transformações adiabática e isotérmica reversíveis

Em uma transformação adiabática temos que $dQ_R = 0$. Sabendo que $\Delta S = \frac{dQ}{T}$, isso implica que

$$\Delta S = S_f - S_i = 0$$
, (Transformação adiabática reversível).

Em uma transformação isotérmica, temos que T=cte. Como exemplo, no caso de uma transição de fase, sabemos que Q=mL, onde L é o calor latente. Substituindo

$$\Delta S = \int_{i}^{f} \frac{dQ}{T} = \frac{1}{T} \int_{i}^{f} dQ,$$

$$\Delta S = \frac{mL}{T}$$
 (Transição de fase).

Transferência de calor

Na transferência de calor para um objeto de massa m devido a variação de temperatura dT teremos dQ = mcdT, substituindo na expressão da entropia

$$egin{aligned} \Delta \mathcal{S} &= \int_{i}^{f} rac{dQ}{T}, \ \Delta \mathcal{S} &= \int_{i}^{f} rac{mcdT}{T}, \ \Delta \mathcal{S} &= \int_{i}^{f} rac{mcdT}{T}, \ \Delta \mathcal{S} &= mc \ln \left(rac{T_{f}}{T_{i}}
ight). \end{aligned}$$

No ciclo de Carnot temos que a variação da entropia ΔS nos processos adiabáticos é zero, pois Q=0. Sabendo que nos processos isotérmicos temos $\Delta S = \frac{Q}{7}$ e que $\Delta S_{\text{Total}} > 0$. Se $\Delta S_{\text{sistema}} = 0$ temos

$$\Delta S_{\text{sistema}} = \Delta S_1 + \Delta S_2 = 0$$

$$rac{Q_1}{T_1} - rac{Q_2}{T_2} = 0 \ rac{Q_1}{T_1} = rac{Q_2}{T_2}$$

Sabemos que $T_1 \neq 0$ e $T_2 \neq 0$, portanto a única maneira de termos $Q_2 = 0$ é se $Q_1 = 0$ (uma máquina que não existe!).

Corollary

A segunda lei da termodinâmica impede que todo calor Q₁ recebido pela máquina térmica seja inteiramente convertido na forma de trabalho.

Condução de calor

Considere dois objetos 1 e 2 a temperaturas diferentes, a variação total da entropia do sistema é a variação da entropia de cada objeto quando um recebe uma quantidade de calor Q_1 e o outro cede uma quantidade de calor Q_2 , ou seja,

$$egin{align} dS &= dS_1 + dS_2, \ dS &= -rac{dQ_R}{T_1} + rac{dQ_R}{T_2} \ dS &= dQ_R \left(rac{1}{T_2} - rac{1}{T_1}
ight) > 0, \ \end{aligned}$$

Contato térmico entre 1 e 2.

ou seia, T_1 deve ser maior que T_2 .

Observações¹

Esta apresentação está disponível para download no endereço https://flavianowilliams.github.io/education

¹Este material está sujeito a modificações. Recomenda-se acompanhamento permanente.

Referências



D. Halliday, R. Resnick, J. Walker, Fundamentos de física. Mecânica, v.2, 10. ed., Rio de Janeiro, LTC (2016)