

UADY

"Luz, Ciencia y Verdad"

Facultad de Ingeniería

Licenciatura en Ingeniería Física

Alan Mosqueda Camacho Carmen Andrea Rivera Martínez Francisco Abimael Yam Hong Gonzalo Herrera Ramirez Jesús Alejandro Salazar González José Israel Cetina Palomo Pedro Felipe Baeza Ortiz

ADA 2: Ejercicios

Fisicoquímica

Maestro: Avel Adolfo González Sánchez

Problema 7-11

Un mil de gas ideal a 27°C y 10 atm, se expande adiabáticamente hasta una presión constante opositora de 1 atm. calcular la temperatura final, Q, W, ΔE y ΔH para los dos casos, $\bar{c}_v = \frac{3R}{2}$, $\bar{c}_v = \frac{5R}{2}$.

Primero el caso de $\bar{c}_v = \frac{3R}{2}$:

$$\begin{array}{ccc} \text{Estado 1} & \text{Estado 2} \\ T_1 = 27^{\circ}\text{C} & (300.15\text{K}) & T_2 = ? \\ P_1 = 10\text{atm} & P_2 = 1\text{atm} \\ V_1 = ? & V_2 = ? \\ n = 1\text{mol} & n = 1\text{mol} \end{array}$$

$$R = 0.08206 \frac{atm \cdot L}{mol \cdot K}$$

Calculando el volumen en el estado 1

$$PV = nRT \to P_1V_1 = nRT_1 \to V_1 = \frac{nRT_1}{P_1}$$
$$V_1 = \frac{(1\text{mol})(R = 0.08206 \frac{\text{atm} \cdot L}{\text{mol} \cdot K})(300.15K)}{10\text{atm}}$$

$$\therefore V_1 = 2,0463 L$$

Para el caso no reversible procedemos de la siguiente forma, tenemos dos incognitas: T_2 y V_2 . Se necesitan dos ecuaciones, la primera ecuación es:

$$P_2V_2 = nRT_2 \to V_2 = \frac{nRT_2}{P_2}$$

La siguiente ecuación es:

$$P\Delta V = -W \rightarrow P\Delta V = -n\bar{c}_{n}\Delta T$$

Que sería igual a:

$$P_2(V_2 - V_1) = -n\bar{c}_v(T_2 - T_1)$$

Desarrollando y sustituyendo V_2 para despejar T_2

$$n\bar{\mathbf{c}}_v\mathbf{T}_1 + \mathbf{P}_2\mathbf{V}_1 = \mathbf{T}_2\left[n\bar{\mathbf{c}}_v + n\mathbf{R}\right]$$

Agregando el valor de \bar{c}_v y terminando el despeje

$$T_2 = \frac{2}{5Rn} \left[\frac{3RnT_1}{2} + P_2V_1 \right]$$
$$\Rightarrow T = \frac{2}{5} \left[\frac{3T}{2} + \frac{P_2V_1}{Rn} \right]$$

Sustituyendo valores y resolviendo

$$T_{2} = \frac{2}{5} \left[\frac{3(300,15\text{K})}{2} + \frac{(1\text{atm})(2,463\text{L})}{(0,08206 \frac{\text{atm} \cdot \text{L}}{\text{mol} \cdot \text{K}})(1\text{mol})} \right]$$
$$\therefore T_{2} = 192,1\text{K}$$

Al ser un proceso adiabático

$$Q = 0$$

Calculando ΔE

$$\Delta E = \bar{c}_v(T_2 - T_1) \rightarrow \Delta E = \frac{3R}{2} (T_2 - T_1)$$

$$\Rightarrow \Delta E = \frac{3}{2} \left(0.08206 \frac{\text{atm} \cdot L}{\text{mol} \cdot K} \right) (192.1 - 300.15) \text{ K}$$

$$\therefore \Delta E = -1.35 \frac{\text{kJ}}{\text{mol}}$$

Calculando W

$$-W = \Delta E \Rightarrow W = 1.35 \frac{kJ}{mol}$$

Calculando ΔH

$$\Delta H = (\bar{c}_v + R)(T_2 - T_1) \Rightarrow \Delta H = \frac{5R}{2}(T_2 - T_1)$$

$$\Delta H = \frac{5}{2} \left(0.08206 \frac{\text{atm} \cdot \text{L}}{\text{mol} \cdot \text{K}} \right) (192.1 - 300.15) \text{ K}$$

$$\therefore \Delta H = -2.24 \frac{kJ}{mol}$$

Caso 2 con $\bar{\mathbf{c}}_v = \frac{5\mathbf{R}}{2}$ y no reversible.

El volumen V_1 se mantiene igual, por lo que

$$V_{1}2,463L$$

Calculando T_2 usando la fórmula que ya se había deducido y sustituyendo el nuevo valor de \bar{c}_v se tiene:

$$T_2 = \frac{2}{7} \left[\frac{5T_1}{2} + \frac{P_2 V_1}{Rn} \right]$$

$$T_2 = \frac{2}{7} \left[\frac{5(300,15K)}{2} + \frac{(1atm)(2,463L)}{(0,08206 \frac{atm \cdot L}{mol \cdot K})(1mol)} \right]$$

$$T_2 = 223K$$

Al ser un proceso adiabático

$$Q = 0$$

De igual forma, los cálculos de W, ΔE y ΔH son identicos, solo cambiando el valor de \bar{c}_v , por lo que obviaremos el desarrollo para pasar directamente al valor obtenido.

$$\Delta E = -1.6 \frac{kJ}{mol}$$

$$\Delta W = 1.6 \frac{kJ}{mol}$$

$$\Delta H = -2.24 \frac{kJ}{mol}$$

Problema 7-12

Repetir el problema 7-11 suponiendo que la expansión es reversible Primero el caso de $\bar{\mathbf{c}}_v=\frac{3\mathbf{R}}{2}$:

$$\begin{array}{ccc} Estado \ 1 & Estado \ 2 \\ T_1 = 27^{\circ}C \ (300.15K) & T_2 = ? \\ P_1 = 10atm & P_2 = 1atm \\ V_1 = ? & V_2 = ? \\ n = 1mol & n = 1mol \end{array}$$

$$R = 0.08206 \frac{atm \cdot L}{mol \cdot K}$$

Calculando el volumen 1

$$P_1V_1 = nRT_1 \Rightarrow V_1 = \frac{nRT_1}{P_1}$$

Sustituyendo

$$V_1 = \frac{\left(1 \text{mol}\right) \left(0,08206 \frac{\text{atm} \cdot L}{\text{mol} \cdot K}\right) \left(300,15K\right)}{10 \text{atm}}$$

$$V_1 = 2,463L$$

despejando V_2 de la siguiente ecuación

$$P_2V_2 = nRT_2 \Rightarrow V_2 = \frac{nRT_2}{P_2}$$

Ahora para calcular T₂ usamos la siguiente ecuación:

$$V_1(T_1)^{\frac{\bar{c}_v}{R}} = V_2(T_2)^{\frac{\bar{c}_v}{R}}$$

Sustituyendo V_2 en la ecuación anterior

$$V_1(T_1)^{\frac{\bar{c}_v}{R}} = \frac{nRT_2}{P_2}(T_2)^{\frac{\bar{c}_v}{R}}$$

$$\frac{P_2 V_1(T_1)^{\frac{\bar{c}_v}{R}}}{nR} = (T_2)^{1 + \frac{\bar{c}_v}{R}}$$

sustituyendo y despejando $\bar{\mathbf{c}}_v$ obtenemos

$$T_2 = \left[\frac{P_2 V_1 T_1^{\frac{3}{2}}}{nR} \right]^{\frac{2}{5}}$$

Sustituyendo los valores

$$T_2 = \left[\frac{(1atm)(2,463L)(300,15K)^{\frac{3}{2}}}{(1mol)(0,08206 \frac{atm \cdot L}{mol \cdot K})} \right]$$

$$T_2 = 119,49 \text{ K}$$

Calculando ΔE

$$\Delta E = \bar{c}_v (T_2 - T_1)$$

$$\Delta E = \frac{3}{2} \left(0.08206 \frac{\text{atm} \cdot L}{\text{mol} \cdot K} \right) (119.49 - 300.15) \text{ K}$$

$$\therefore \Delta E = -2.26 \frac{\text{kJ}}{\text{mol}}$$

Calculando W

$$W = -\Delta E$$

$$\therefore W = 2.26 \frac{kJ}{mol}$$

calculando ΔH

$$\Delta H = (\bar{c}_v + R)(T_2 - T_1)$$

$$\Rightarrow \Delta H = \frac{5R}{2}(T_2 - T_1)$$

$$\Rightarrow \Delta H = \frac{5}{2} \left(0.08206 \frac{\text{atm} \cdot L}{\text{mol} \cdot K}\right) (119.49 - 300.15) \text{ K}$$

$$\therefore \Delta H = -3.76 \frac{\text{kJ}}{\text{mol}}$$

Caso 2 con $\bar{c}_v = \frac{5R}{2}$

Tomando como base las ecuaciones utilizadas anteriormente, el procedimiento es el mismo pero con el valor de $\bar{\mathbf{c}}_v$ distinto, por lo cual solo se mostraran las ecuaciones finales y el resultado, empezando por la temperatura

$$T_2 = \left[\frac{P_2 V_1 T_1^{\frac{5}{2}}}{nR} \right]^{\frac{2}{7}}$$

$$\therefore T_2 = 155{,}46~\mathrm{K}$$

Para ΔE

$$\Delta E = \frac{5R}{2}(T_2 - T_1)$$

$$\therefore \Delta E = -3.01 \frac{kJ}{mol}$$

Para W

$$W = -\Delta E$$

$$\therefore W = 3.01 \frac{kJ}{mol}$$

Para ΔH

$$\Delta H = \frac{7R}{2}(T_2 - T_1)$$

$$\therefore \Delta H = -4.22 \frac{kJ}{mol}$$